BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEGONNEN VON

BERNHARD PRAGER UND PAUL JACOBSON

FORTGEFÜHRT VON

FRIEDRICH RICHTER

ZWEIHNDZWANZIGSTER BAND

HETEROCYCLISCHE REIHE

VERBINDUNGEN MIT 1 CYCLISCH GEBUNDENEM STICKSTOFFATOM CARBONSÄUREN SULFONSÄUREN AMINE USW.

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1944

BERLIN

VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1935

Mitarbeiter:

GÜNTHER AMMERIAHN MARGARETE BAUMANN ERNST BEHRLE GERTRUD BEREND JAKOB BIKKRMAN GRORG COHN OLGA DIETRICH GUSTAV HAAS FRITZ HÖHN HERMANN HOMANN KONRAD ILBERG EDITH JOSEPHY Benno Kühn GERHARD LANGER KORNELJA LORIA ELISABETH MATERNE HERMANN MAYER WILHELM MERZ RUDOLF OSTERTAG KARL OTT FRITZ RADT OTTO SACHTLEBEN DORA STERN EUGEN WEEGMANN

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1935 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Inhalt.

Dritte Abteilung.

Heterocyclische Verbindungen.

(Fortsetzung.)

9. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 1 N).

(Schluß.)

IV. Carbonsäuren.

	1	Seite	Seite
1.	A. Monocarbonsäuren. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-1} O ₂ N (z. B. Prolin mit Hygrinsäure und Stachydrin, Pipecolinsäure, Nipecotinsäure, Cincholoipon)	1	Carbonsäuren C ₁₂ H ₁₁ O ₂ N (z. B. Chinaldylessigsäure)
2.	Monocarbonsäuren C _n H _{2n-8} O ₂ N (z. B. Guvacin mit Arecaidin und Arecolin; Merochinen)	: 1 4	lylacrylsäure, Tetrahydroacridin- carbonsäure)
8.	Monocarhonsäuren C _n H _{2n-5} O ₂ N (z. B. Pyrrol-α-und-β-carbonsäure; Norekgonidin mit Ekgonidin)	22	[z. B. Carbazol-carbonsāure-(1)] 99 10. Monocarbonsāuren C _n H _{2n-19} O ₂ N (z. B. Acridincarbonsāure) 101
4.	Monocarbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₂ N . Picolinsäure C _s H _s O ₂ N . Nicotinsäure C _s H _s O ₂ N .	33	11. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-21} O ₂ N (z. B. Atophan) 103 12. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-23} O ₂ N
	Isonicotinsäure C ₂ H ₅ O ₂ N. Carbonsäuren C ₂ H ₅ O ₂ N. Carbonsäuren C ₂ H ₃ O ₂ N. Carbonsäuren C ₂ H ₁ O ₂ N usw.	45 48 50	(z. B. Benzalchinaldincarbonsäure) 106 18. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-25} O ₂ N . 116 14. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-27} O ₂ N
5.	Monocarbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₂ N (z. B. Pyridylaerylsäure, Tetrahydrocinchoninsäure)		(z. B. Acridylbenzoesäure, Phenylbenzoeinchoninsäure)
6.	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-11}O_2N$ (z. B. Indol- α -und- β -carbonsäure, Skatol- α -carbonsäure)		16. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-31} O ₂ N . 110 17. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-33} O ₂ N . 110
7.	$\begin{array}{ccccc} \textbf{Monocarbons\"aure} & C_nH_{2n-18}O_2N & . & . & . \\ \textbf{Chinaldins\~aure} & C_{10}H_{7}O_{2}N & . & . & . \\ \textbf{Chinolin-carbons\~aure-(3)} & und & Cinchonins\~aure & C_{10}H_{7}O_{2}N & . & . & . \\ \textbf{Chinolin-carbons\~aure-(5)} & . & . & . & . \\ \end{array}$	71 71 74 78	18. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-35} O ₂ N . 110 B. Dicarbonsäuren. 1. Dicarbonsäuren C _n H _{2n-3} O ₄ N (z. B.
	Chinolin-carbonsaure-(6) Chinolin-carbonsaure-(7) und -(8) Isochinolincarbonsauren Carbonsauren C ₁₁ H ₂ O ₂ N (z. B. Chinolylessigsaure, Methylchinolin-	79 81 82	 α.α'-Imino-bernsteinsäure, Hexahydrochinolinsäure, Loiponsäure, Cincholoiponsäure). 11' 2. Dicarbonsäuren CnH2n-7O4N (z. B. Pyrrol-α.α'-dicarbonsäure) 13
	carbonsaure)	82	ryrror-a.a -utoar bottsaute)

		nente /			COLUM
	Dicarbonsäuren CnH2n-9O4N (z. B.			1. N-Methyl-nor-l-ekgonin (l-Ekgo-	
•	Lutidinsäure, Chinolinsäure, Cin-	1		nin) und seine durch Veränderung	
	chomeronsäure, Lepidinsäure, Uvi-	4-0		der Hydroxyl- und Carboxylgrup- pe entstandenen Derivate	196
	toninsäure, Kollidindicarbonsäure)			a) Derivate des l-Ekgonins, die	
	Dicarbonsäuren CnH2n-11O4N			nur durch Veränderung der	
	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-18} O ₄ N	168		Hydroxylgruppe entstanden	
6.	Dicarbonsauren C _n H _{2n-15} O ₄ N (z. B.			sind (z. B. O-Benzoyl-l-ekgo-	197
	Chinolindicarbonsauren wie Acri-	169		b) Derivate des l-Ekgonins, die	101
_	dinsäure)	174		durch Veränderung der Carb-	
	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-17} O ₄ N Dicarbonsäuren C _n H _{2n-19} O ₄ N	t t		oxylgruppe bezw. dieser und	
		110		der Hydroxylgruppe entstan-	400
٧.	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-21} O ₄ N (Naphtholutidinsäuren)	177		den sind (z. B. I-Cocain) 2. Weitere durch Veränderung am	198
10	Dicarbonsäuren CnH _{2n-23} O ₄ N(z.B.			Stickstoff entstandene funk-	
IV.	Phenylchinolindicarbonsäure,	1		tionelle Derivate des Nor-l-ekgo-	
	Pyrrylendibenzoesäure)	177		nins (z. B. [l-Ekgonin]-methyl-	
11.	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-25} O ₄ N	180		betain)	203 204
12.	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-27} O ₄ N	180		Nor-dl-ekgonin mit dl-Ekgonin Nor-d-pseudoekgonin mit d-Pseudo-	20%
18.	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-29} O ₄ N	181		ekgonin und d-Pseudococain	205
	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-31} O ₄ N	181		Nor-dl-pseudoekgonin mit dl-Pseudo-	
	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-33} O ₄ N	182		ekgonin und dl-Pseudococain	210
		1		Nor-α-ekgonin mit α-Ekgonin und α-Cocsin	211
	C. Tricarbonsäuren.	1	6)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₃ N	211
	Tricarbonsäuren CnH2n-9O6N	182	v,	(z. B. Oxypicolinsaure, Oxy-	
	Tricarbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₆ N	102		nicotinsäure, Pyridylmilchsäure)	212
Zi.	(z. B. Pyridintricarbonsäuren wie	1	d)	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-9} O ₃ N	
	Berberonsäure)	182		(z. B. Oxytetrahydrochinolinear-	224
8.	Tricarbonsäuren C _n H _{2n-17} O ₆ N	187	-7	bonsaure)	444
4.	Tricarbonsäuren $C_nH_{2n-27}O_6N$	188	9)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-11}O_3N$ (z. B. Indoxylsäure)	226
			n	Oxy-carbonsauren CnH2n-18O3N	
	D. Tetracarbonsäuren.			(z. B. Oxychinaldinsaure, Oxy-	
1.	Tetracarbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₈ N .	188		cinchoninsäure, Carbostyrilessig-	990
2.	Tetracarbonsäuren CnH2n-11O8N.	188	-)	saure, Chinolylmilchsaure) Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-15} O ₃ N .	230 242
8.	Tetracarbonsäuren C _n H _{2n-18} O ₈ N	1		Oxy-carbonsauren $C_nH_{2n-17}O_8N$.	
	(z. B. Pyridintetracarbonsaure) .	188			243
4.	Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-21}O_8N$.	189	i)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_3N$. Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-21}O_3N$	411
			A J	(z. B. Homapocinchensäure,	
	E. Pentacarboneäuren.			Oxyphenylchinolincarbonsaure) .	244
	Pyridinpentacarbonsaure	190	1)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-28}O_8N$.	249
		1	m)	Oxy-carbonsäuren CnH2n-27O8N.	249
	F. Oxy-carbonsäuren.		n)	$0xy\text{-carbons\"{a}uren}\ C_nH_{2n-31}O_3N$.	250
	1. Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauer-			2. Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauer-	
	stoffatomen.	1		stoffatomen.	
a)	Oxy-carbonsäuren CnH2n-1O3N	ľ		Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-3}O_4N$.	250
_	(z. B. 4-Oxy-prolin)	190	b)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₄ N	
b)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-3} O ₃ N .	195		(z. B. Dioxypyridinoarbonsäure)	251
	Nor-l-ekgonin	195		Oxy-carbonsäuren CnH _{2n-9} O ₄ N .	262
	Funktionelle Derivate des Nor-l-ek- gonins mit unveränderter NH-	1		Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₄ N .	262
	Gruppe (z. B. O-Benzoyl-nor-l-		e)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_4N$ (z. B. Dioxychinolinearbonsäure)	000
	ekgonin)	196	•	Oxy-carbonsauren $C_nH_{2n-15}O_4N$.	263 264
	Funktionelle Derivate des Nor-l-ek-			Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-15} O_4 N$. Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-21} O_4 N$.	
	gonins mit veränderter NH-Grup-	196		Oxy-carbonsauren CnH2n-21O4N .	265 265
	~~			17 A 7 - 13 A F 13 13 A A 13 A 13 A 13 A 13 A 14 A 14 A	200

		Seite	1.		Seite
	3. Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauer- stoffatomen.	Seive	g)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-15} O ₈ N (z. B. Pyrroylbenzoesäure, "Le-	
a)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₅ N (z. B. Trioxypyridincarbonsäure) .	266	h)	pidinoxalsäure")	
b)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₅ N (z. B. Oxypyridindicarbonsäure).	267	i)	(z. B. Benzoylnicotinsäure) $0x0$ -carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_3N$	
e)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₅ N .	271			320
	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-18} O ₅ N .	271		Oxo-carbonsăuren $C_nH_{2n-21}O_3N$.	321
	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-15} O ₅ N .	272	1)	Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-23} O ₃ N	
n	Oxy-carbonsauren $C_nH_{2n-17}O_5N$.	272		(z. B. Chinolylacetophenoncarbon-	322
•	Oxy-carbonsauren $C_nH_{2n-23}O_5N$.	273	- m	säure)	
	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-25} O ₅ N .	273		Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-27}O_3N$.	323
	Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-27} O_5 N$.	274		Oxo-carbonsauren $C_nH_{2n-29}O_3N$.	324
•,	•			Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-27} O ₃ N .	
	4. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauer- stoffatomen.		P	2. Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauer-	•
2)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_6N$.	274	ł	stoffatomen.	
b)	Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₆ N (z. B. Dioxypyridindicarbonsäure)	275	a)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-5} O ₄ N (z. B. Camphoronsäureimid)	324
c)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_6N$.	280	b)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₄ N (z. B. Aconitsäureimid, Biliverdin-	
	5. Oxy-carbonsäuren mit 7 Sauer- stoffatomen.		•	säure)	328 335
	Oxy-carbons $\mathbf{\tilde{a}}$ uren $C_nH_{2n-17}O_7N$.	281		Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-18} O ₄ N	
	6. Oxy-carbonsäuren mit 8 Sauer- stoffatomen.		e)		336 340
a)	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-11} O ₈ N .	282		020 02002020202020202020202020202020202	34 0
b)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_8N$.	282	g)	Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-21}O_4N$.	34 0
e)	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_6N$.	283	h)	Oxo-carbonsăuren $C_nH_{2n-25}O_4N$.	341
	7. Oxy-carbonsäuren mit 9 Sauer-		i)		341
	stoffatomen. Oxypyridintetracarbonsäure	283		3. Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauer- stoffatomen.	
	8. Oxy-carbonsäuren mit 10 Sauer-				342
	stoffatomen. Anilino-dioxy-piperidin-tetracarbon-		b)	Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-9}O_5N$ (z. B. Pyrrol- α -carbonsäure- α '-oxa-	045
	säure-tetraäthylester usw	284		-j, , , , , , , , , , , , , , , ,	345
	~ ~	1		Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₅ N .	
	G. Oxo-carbonsäuren.	1	•	Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_5N$.	
	1. Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauer- stoffatomen.		,	Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-15}O_5N$. Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_5N$	320
A)	Oxo-carbonsăuren C _n H _{2n-3} O ₃ N (z. B. Pyroglutaminsăure, Mesi-			(z. B. [Carboxybenzoyl]-picolin- săure)	35 0
	tylsäure)	284	g)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-21} O ₅ N	351
b)	Oxo-carbonsăuren $C_nH_{2n-5}O_3N$	294	E)	(z. B. Benzoylenlutidinsäure)	352
0)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₃ N		•	Oxo-carbonsäuren C ₁ H _{2n-28} O ₅ N .	353
,	[z. B. 5-Acetyl-pyrrol-carbonsäu- re-(2)]	298			353
d)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₈ N (z. B. Acetylnicotinsäure)	305	-,	4. Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauer-	
e)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₃ N	500		stoffatomen.	
•	[z. B. Oxindol-carbonsaure-(6)] . Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-18} O ₃ N	307	a)	$\begin{array}{ll} \textbf{Oxo-carbons\"{a}uren} & C_nH_{2n-7}O_6N \\ \textbf{[z. B. 2.6-Dioxo-piperidin-dicar-} \end{array}$	
,	(z. B. Brenztraubensäureindoge-			bonsaure-(4.4)]	353
	$\hat{\mathbf{nid}}$)	309	b)	Oxe-carbonsäuren $C_nH_{2n-9}O_6N$.	360

	Se	elte	Self	te
e)	Oxo-carbonsăuren C _n H _{2n-11} O ₆ N . 3	365	2. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 5 Sauer-	
á		65	stoffatomen.	
		166 8)	Oxy-oxo-carboneäuren	
		866	$C_nH_{2n-5}O_5N$ (z. B. Citrimidsaure)	4
		167 h	Oxy-oxo-carbonsäuren	-
0,			C _n H _{2n-9} O ₅ N (z. B. Formyleitr-	
	5. Oxo-carboneäuren mit 7 Sauer-		azinsāure) 37	6
	stoffatomen.	c)	Oxy-oxo-carbonsäuren	_
•)	Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₇ N . 3	167	$C_nH_{2n-11}O_5N$ 37	7
		68 d)	Oxy-oxo-carbonsäuren	-
		89	$C_nH_{2n-18}O_5N$ 37	1
٠,	OZU-CELBUMBELOW OHI-ZH-10-(1-	•)	Oxy-oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_5N$	R
	6. Oxo-carbonsäuren mit 8 Sauer-	•	Oxy-oxo-carbonsäuren	•
	stoffatomen.	1)	$C_nH_{2n-19}O_5N$ 37	9
		5)	Oxy-oxo-carbonsauren	_
	2.5-Dioxo-pyrrolidin-carbonsaure- (3)-malonsaure-(4)		$C_nH_{2n-23}O_5N$ 37	9
	(6)-11101010000110-(1)			
	7. Oxo-carboneäuren mit 9 Sauer-	ļ	3. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 6 Sauer-	
	stoffatomen.		stoffatomen.	
	Oxo-carbensäuren C _n H _{2n-18} O ₉ N . 3		Oxy-oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-9}O_6N$	Q.
	OZO-carponsauron Onitizh-18O9M . 3	1	O	
		ינים	$C_nH_{2n-11}O_6N$	0
	H. Oxy-oxo-carbonsäuren.	6)	Oxy-oxo-carbonsäuren	
	1. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 4 Sauer-	",	$C_nH_{2n-13}O_6N$ 38	0
	stoffatomen.			
(a	Oxy-oxo-carbonsäuren	4	Oxy-oxo-carbonsäuren mit 7 Sauer-	
•	C _n H _{2n-8} O ₄ N	70	stoffatomen.	
b)	Oxy-oxo-carbonsäuren	1 -	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	14
•	$\tilde{C}_nH_{2n-7}O_4N\ldots 3$	70	Oxy-oxo-carbonsänren	1
c)	Oxy-oxo-carbonsäuren	ינט	$C_nH_{2n-13}O_7N$ 38	2
•	$C_nH_{2n-11}O_4N$ (z. B. Indoxan-		Oxy-oxo-carbonsäuren	_
	thinsaure)	72	C _n H _{2n-15} O ₇ N	2
d)	Oxy-oxo-carbonaëuren	d)	Ovv-ovo-carhonsäuren	
	C _n H _{2n-18} O ₄ N 3		$C_nH_{2n-17}O_7N$ 38	2
e)	Oxy-oxo-carbonsäuren	_ e)	Oxy-oxo-carbonsäuren	
	$C_nH_{2n-21}O_4N$ 3	74	$C_nH_{2n-19}O_7N$	2
	W O			
	V. 8	ulfons ä u	iren.	
	A. Monosulfonsäuren.	ß.	Monosulfonsäuren Cn H2n-15 O8NS	
		"	[z. B. 6.7 - Benzo - indol - sulfon-	
1.	Monosulfonsäuren C _n H _{2n+1} O ₃ NS		saure-(2), 9.10 - Dihydro - acridin-	
	[z. B. Piperidin - α - sulfonsäure, Coniin-sulfonsäure-(6)] 3	186	sulfonsaure-(9)] 39	Ą
2.	Monosulionsäuren C _n H _{2n-5} O ₃ NS	7.	Monosulfonsäuren Cn H2n-17 O8 NS	
-•	(z. B. Pyridinsulfonsäure) 3		(z. B. Benzochinolinsulfonsäure) 40	Ю
8.	Monosuifonsäuren CnH2n-7O3NS		Monosultonsäuren CnH2n-19O3NS	
	(z. B. Tetrahydrochinolinsulfon-		(z. B. Phenylchinolinsulfonsäure) 40	n
	•	887	•	
	Monosulionsauren CnH _{2n-9} O ₃ NS . 3	89	Monosultonsäuren C _n H _{2n-21} O ₃ NS [z. B. 2.3-Benzo-carbazol-sulfon-	
5.	Monosulfonsäuren CnH2n-11O3NS		saure-(1)]	11
	(z. B. Chinolinsulfonsäure, Chinal- dinsulfonsäure)	90 10.	Monosulfonsäuren CnH2n-28O8NS 40	
		TOO I TO	THE OUTTON PROPERTY OF THE PRO	-

	Selte	Seite Seite
	B. Disulfonsäuren.	4. Sulfonsäuren der Tetraoxy- Verbindungen.
	Disulfonsänren C _n H _{2n-5} O ₆ NS ₂ (Pyridindisulfonsäure) 403	Corydalinsulfonsäure 412
Z.	Disulfonsänren C _n H _{2n-11} O ₆ NS ₂ (Chinolindisulfonsäuren) 403	E. Oxo-sulionsäuren.
8.	Disulfonsäuren C _n H _{2n-15} O ₆ NS ₂ [z. B. Carbazol-disulfonsäure-(3.6)] 403	 Sulfonsäuren der Monooxo- Verbindungen.
4.	Disulfonsäuren C _n H _{2n-17} O ₆ NS ₂ (z. B. Benzochinolindisulfonsäure) 404	a) Snifonsäuren der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-9} ON 413
5.	Disulfonsäuren C _n H _{2n-21} O ₆ NS ₃ . 405	b) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbin- dungen C _n H _{2n-17} ON [z. B. Acri-
6.	Disulfonsänren $C_n H_{2n-25} O_6 NS_2$. 405	don-sulfonsäure-(2)] 413
7.	Disulfonsäuren C _n H _{2n-29} O ₆ NS ₁ . 405	c) Snlfonsäuren der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-23} ON 413
	C. Trisulfonsäuren.	d) Sulfonsäuren der Monooxe-Verbin-
	Carbazol-trisulfonsäure-(1.3.6) 405	dungen $C_nH_{2n-20}ON \dots 414$
	D. Oxy-sulfonsäuren.	2. Sulfonsäuren der Dioxo- Verbindungen.
	1. Sulfonsäuren der Monooxy- Verbindungen.	a) Sulfonsänren der Dioxo-Verbin-
a)	Sulfonsäuren der Monooxy-Verbin- dungen CnH _{2n-7} ON 406	dungen C _n H _{2n-11} O ₂ N [z. B. Isa- tin-sulfonsäure-(5)] 414
b)	Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen CnH _{2n-9} ON 406	b) Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-23} O ₂ N 415 c) Sulfonsänren der Dioxo-Verbin-
e)	Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-11} ON (z. B. Oxy-	dnngen C ₁ H _{2n-25} O ₂ N 415
<i>3</i> \	chinolinsulfonsäure) 406	F. Oxy-oxo-sulfonsäuren.
۳,	Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-15} ON 410	1. Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Ver- bindungen mit 4 Sauerstoffatomen.
•	Snitonsäuren der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-17} ON 410	β -Alizarinblau-sulfonsäure usw 416
I)	Suifonsäuren der Monooxy-Verbindnugen C _n H _{2n-19} ON 410	2. Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Ver- bindungen mit 5 Sauerstoffatomen.
	Suifonsäuren der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-25} ON 411	Alizarinblaugrün usw 416
h)	Sulfonsänren der Monooxy-Verbindnngen C _n H _{2n-29} ON 411	G. Sulfonsäuren der Carbonsäuren.
	uningon On 112n-29O14	1. Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren. a) Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren
	2. Sulfonsäuren der Dioxy-	C _n H _{2n-7} O ₂ N 417
	Verbindungen. Sulfonsäuren der Dioxychinoline . 412	b) Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren CnH2n-13O2N (z. B. Sulfocin-
	3. Sulfonsäuren der Trioxy- Verbindungen.	choninsäure) 417 2. Sulfonsäuren der Dicarbonsäuren.
	[Chlor-sulfo-trioxy-phenyl]-pyridin . 412	[Sulfocarboxyphenyl]-picolinsäure . 418
	VI. A	mine.
	A. Monoamine.	5. Monoamine Cn H _{2n-6} N ₂ (z. B. Ami-
1.	Monoamine $C_nH_{2n+2}N_2$ (z. B. 4-Amino-2.6-dimethyl-piperidin) . 419	notetrahydrochinolin) 438 6. Monoamine $C_nH_{2n-8}N_2$ (z. B.
2.	Monoamine CnH2nN2 (z. B. Nortro-	3-Amino-2-methyl-indol) 441
	pylamin mit Tropylamin, Grana- tylamin) 425	7. Mencamine $C_nH_{2n-10}N_2$ (z. B. Aminochinolin, Aminochinolin,
	Monoamine $C_nH_{2n-2}N_2$ 428	Aminolepidin) 443
4.	Monoamine C _n H _{2n-4} N ₂ (z. B. Aminopyridin, Aminolutidin) 428	8. Monoamine $C_nH_{2n-12}N_2$ (z. B. Aminodihydrostilbazol) 458

	Seite			Seite
	Monoamine C _n H _{2n-14} N ₂ (z. B. 3-Amino-carbazol, Aminostilbazol) 460	d)	Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-11} ON (z. B.	E00
10.	Monoamine $C_nH_{2n-16}N_2$ (z. B. Aminoacridin)	e)	Aminocarbostyril)	
11.	Monoamine C _n H _{2n-18} N ₂ (z. B. Aminophenylchinolin, Flavanilin) 465	f)	bindungen $C_nH_{2n-13}ON$ Aminoderivate der Monooxy-Ver-	
12.	$\begin{array}{cccc} \textbf{Moneamine} & C_nH_{2n-20}N_2 & (z. & B. \\ & \textbf{Aminophenyl-chinolyl-athylen}) & . & 472 \end{array}$	g)	bindungen $C_nH_{2n-15}ON$ Aminoderivate der Monooxy-Ver-	506
18.		h)	bindungen C _n H _{2n-17} ON Aminoderivate der Monooxy-Ver-	506
14.	Monoamine $C_nH_{2n-24}N_2$ (z. B. 2-Amino-9-phenyl-acridin) 476	1	bindungen C _n H _{2n-19} ON Aminoderivate der Monooxy-Ver-	507
	Monoamine $C_nH_{2n-26}N_2$ 479		bindungen $C_nH_{2n-28}ON$	5 08
16.	Monoamine $C_nH_{2n-28}N_2$ 480	K)	Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-25}ON$ (z. B.	
17.	Monoamine $C_nH_{2n-30}N_2$ (z. B.		Chrysophenol)	509
	Aminophenylbenzoacridin) 481	1)	Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen CnH _{2n-27} ON	
	B. Diamine.	m)	Aminoderivate der Monooxy-Ver-	_
	Diamine $C_nH_{2n+8}N_8$ 484		bindungen $C_nH_{2n-29}ON \dots$	511
	Diamine $C_nH_{2n+1}N_3$	n)	Aminoderivate der Monooxy-Ver-	
	Diamine C _n H _{2n-1} N ₈ 484		bindungen $C_nH_{2n-37}ON$	511
	Diamine $C_n H_{2n-8} N_8$ (z. B. Diamino- pyridin) 485		2. Aminoderivate der Dioxy-	
	Diamine $C_nH_{2n-\theta}N_3$ (z. B. Diaminochinolin) 485	a)	Verbindungen. Aminoderivate der Dioxy-Verbin-	
6.	Diamine $C_nH_{2n-13}N_3$ (z. B. 3.6-Diamino-carbazol) 486		dungen $C_nH_{2n-3}O_2N$ Aminoderivate der Dioxy-Verbin-	511
7.	Diamine $C_nH_{2n-15}N_3$ (z. B. Diaminoacridin)	۳,	dungen C _n H _{2n-5} O ₂ N (z. B. Aminodioxypyridin)	511
8.	Diamine $C_nH_{2n-17}N_3$ 489	(3	Aminoderivate der Dioxy-Verbin-	
9.	Diamine $C_nH_{2n-19}N_8 \dots $.,	dungen C _n H _{2n-11} O ₂ N	514
10.	Diamine C _n $\mathbf{H}_{2n-21}\mathbf{N}_{3}$ 490			
11.	Diamine C _n H _{2n-28} N ₈ (z. B. Chrysanilin, Benzoflavin) 490		3. Aminoderivate der Trioxy- Verbindungen.	
12.	Diamine $C_nH_{2n-25}N_3$ 495		4 - Amino - 1 - oxy-6.7-dimethoxy-iso-	
	Diamine $C_nH_{2n-27}N_8$ 495		indolenin usw	514
14.	Diamine $C_nH_{2n-29}N_3$ 496		4. Aminoderivate der Tetraoxy-	
	C. Triamine.		Verbindungen.	
	Triamine $C_nH_{2n-8}N_4$ 496	a)	Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-15}O_4N$ (Ami-	
	Triamine $C_nH_{2n-20}N_4$ 496		nolaudanosin)	
8.	Triamine $C_nH_{2n-22}N_4$ 496	b)	Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen C _n H _{2n-19} O ₄ N (z. B.	
	D. Tetraamine. Tetraaminocarbazol 497		Aminopapaverin)	515
	F Overamina		F. Oxo-amine.	
	E. Oxy-amine. 1. Aminoderivate der Monooxy-		1. Aminoderivate der Monooxo- Verbindungen.	
a)	Verbindungen. Aminoderivate der Monooxy-Verbin-	a)	Aminoderivate der Monoexe-Ver-	
•	dungen C _n H _{2n-5} ON (z. B. Amino- oxy-pyridin)		bindungen $C_nH_{2n-1}ON$ [z. B. 3-Amino-piperidon-(2)]	51 5
	Aminoderivate der Monooxy-Ver- bindungen CnH _{2n-7} ON 499	b)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-8} ON	
6)	Aminoderivate der Monpoxy-Ver-	6)	Aminoderivate der Monooxo-Ver-	

		Seite	Seite
d)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-9}ON$ (z. B. 6-Amino-oxindol)	518	e) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-28} O ₂ N 539
e)	Aminoderivate der Monooxo-Ver-	521	f) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-25}O_2N$ 540
•	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen mit 3 Sauerstoffatomen.
g)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monooxo-Verbindungen} & C_nH_{2n-15}ON & (z. & B.\\ \textbf{Aminonaphthostyril}) & . & . & . & . \\ \end{array}$	524	a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-9}O_3N$ 540
h)	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		b) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbin- dungen C _n H _{2n-25} O ₃ N 541
i)	1-Amino-acridon)		3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen mit 4 Sauerstoffatomen.
k)	bindungen C _n H _{2n-19} ON Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-23} ON		5-Amino-4.6-dioxy-2.3-dioxo-2.3-di- hydro-pyridin 541
i)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen CnH _{2n-25} ON (z. B. Di-	;	4. Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen mit 5 Sauerstoffatomen.
m)	methylanilinisatin)	527	Aminopapaveraldin 541
	bindungen C _n H _{2n-29} ON	528	H. Amino-carbonsäuren.
	2. Aminoderivate der Dioxo-		1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren.
	Verbindungen.		a) Aminoderivate der Monocarbonsäu-
a)	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-3} O ₂ N (z. B. Anilinobernsteinsäureimid, Anilino-		ren C _n H _{2n-7} O ₂ N (z. B. Aminopicolinsäure, Diaminonicotinsäure, Anilinolutidincarbonsäure) 541
	brenzweinsäureanil)	528	b) Aminoderivate der Monocarbonsäu-
b)	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-5}O_2N$	533	ren $C_nH_{2n-9}O_2N$ 545 c) Aminoderivate der Monocarbonsäu-
e)	Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	000	ren C _n H _{2n-11} O ₂ N (z. B. Tryptophan)
	dungen $C_nH_{2n-11}O_2N$ (z. B. [3-Amino-phthalsaure]-imid)	534	d) Aminoderivate der Monocarbonsäu-
•	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	ren C _n H _{2n-18} O ₂ N (z. B. Aminocinchoninsäure, Aminochinaldin-
	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	53 6	e) Aminoderivate der Monocarbonsäu-
1)	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-23}O_2N$	526	ren $C_nH_{2n-21}O_2N$
g)	Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	990	ren C _n H _{2n-27} O ₂ N (z. B. Flaveo-
٠,	dungen $C_nH_{2n-25}O_2N$	53 8	sin)
	3. Aminoderivate der Tetraoxo-		2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren.
	Verbindungen.		a) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₄ N
	5-Amino-2.3.4.6-tetraoxo-piperidin .	5 38	b) Aminoderivate der Dicarbonsäuren
	G. Oxy-oxo-amine.		$C_nH_{2n-17}O_4N \dots \dots$
_	. Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- sindungen mit 2 Sauerstoffatomen.		3. Aminoderivate der Tricarbonsäuren.
a)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen Cn H _{2m-3} O ₂ N	5 3 8	[Amino-carbāthoxy-pyrrolinyliden]- cyanessigsäure-äthylester 554
b)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbin-		J. Amino-oxy-carbonsäuren.
c)	dungen C _n H _{2n-11} O ₂ N Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbin-	538	1. Aminoderivate der Oxy-carbon-äuren mit 3 Sauerstoffatomen.
•	dungen $C_nH_{2n-17}O_2N$	538	a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäu-
a)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbin-	539	ren C _n H _{2n-7} O ₃ N (z. B. Amino- oxy-pyridin-carbonsaure) 555

 Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren Cn H2n-18 O8 N (z. B. Aminocarbostyrilessigsäure) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen. Glutazincarbonsäureäthylester usw. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen. Glutazin-carbonsäureäthylesteressigsäure. K. Amino-oxo-carbonsäuren. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren Cn H2n-7 O3 N 	3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen. Äthyl-äthylamino-pyridon-dicarbon- säure
 b) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-11}O₃N c) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-15}O₃N d) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-17}O₃N 	Aminocarbazoldisulfonsāure 561 N. Amino-oxo-sulfonsāuren. Methyl - methylamino - anthrapyri-
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihyd	Hydroxylamine. roacridin usw
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydi	roaoridin usw
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydr VIII A. Hydrazinoderivate der Stammkerne. 1. Monohydrazine CnH2n-3N3 (z. B.	I. Hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazine.oxy-picolin usw. 567
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydr VIII A. Hydrazinoderivate der Stammkerne.	T. Hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazino-oxy-picolin usw. 567 C. Oxo-hydrazine. Bis-phenylhydrazino-maleinsäure- imid
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydroxylamino-p	T. Hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazino-oxy-picolin usw. 567 C. Oxo-hydrazine. Bis-phenylhydrazino-maleinsäure-imid
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydr VIII A. Hydrazinoderivate der Stammkerne. 1. Monohydrazine C _n H _{2n-8} N ₃ (z. B. Hydrazinolutidin)	T. Hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazino-oxy-picolin usw. 567 C. Oxo-hydrazine. Bis-phenylhydrazino-maleinsäure-imid
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydr VIII A. Hydrazinoderivate der Stammkerne. 1. Monohydrazine C _n H _{2n-3} N ₃ (z. B. Hydrazinolutidin)	B. Oxy-hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazino-oxy-picolin usw
Methyl-hydroxylamino-phenyl-dihydr VIII A. Hydrazinoderivate der Stammkerne. 1. Monohydrazine C _n H _{2n-3} N ₃ (z. B. Hydrazinolutidin)	I. Hydrazine. B. Oxy-hydrazine. Phenylhydrazino-oxy-picolin usw. 567 C. Oxo-hydrazine. Bis-phenylhydrazino-maleinsäure-imid

Seite 1	Seite
B. Bis-azo-derivate der Stammkerne. Bis-benzolazo-pyrrol usw 582	2. Azoderivate der Dioxo- Verbindungen.
C. Azoderivate der Oxy-Verbindungen.	Benzolazo-homophthalimid usw 587
1. Azoderivate der Monooxy- Verbindungen.	3. Azoderivate der Trioxo- Verbindungen.
a) Azoderivate der Monoexy-Verbin- dungen C _n H _{2n-5} ON (z. B. Benzoi- azopyridon)	Nitrobenzol-azo-trioxopiperidin 587
b) Azoderivate der Monooxy-Verbin- dungen C _n H _{2n-9} ON (Benzolazo- indoxyl)	E. Azoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen.
c) Azoderivate der Monooxy-Verbin- dungen C _n H _{2n-11} ON (z. B. Ben-	Azohemipinsäurediimid 587
zolazooxychinolin) 584	F. Azoderivate der Carbonsäuren.
2. Azoderivate der Dioxy- Verbindungen.	Benzolazolutidincarbonsäuräthylester usw
Benzolazodioxypicolin usw 585	G. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren.
3. Azoderivate der Trioxy- Verbindungen.	Benzolazocitrazinsäure usw 588
Nitrobenzol-azo-trioxypyridin 585	H. Azoderivate der Amine.
D. Azoderivate der Oxo-Verbindungen. 1. Azoderivate der Monooxo-	Benzolsulfonsäure-azo-aminostil- bazol usw
Verbindungen. Bis-benzolazo-tropinon, Bis-benzol-	J. Azoderivate der Hydrazine.
azo-pyrroi usw 586	Benzolazo-phenyihydrazino-indol . 589
X. Diazo-Ve	prhindungan
A. Diazoderivate der Stammkerne.	C. Diazoderivate der Oxo-Verbindungen.
Carbazoi-diazoniumhydroxyd-(3) usw 590	Hydrocarbostyril-diazoniumhydroxyd usw
B. Diazoderivate der Oxy-Verbindungen.	D. Diazoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen.
Oxychinaldin-diazoniumhydroxyd usw	Papaveraldin-diazoniumhydroxyd usw
XI. Azoxy-V	arhindungan
Dimethyl-azoxychinolin usw	
XII. Nic	
Nitraminochinolin usw	
XIII. T	riazene.
Diazoaminopyridin usw	
XIV. C-Magnesiu	ım-Verbindungen.
Pyrrylmagnesiumhydroxyd	
Alphabetisches Register für Bd. XXII.	
	66 634

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürsung	Titel	Bearbeitet bis
A .	Liebigs Annalen der Chemie	871, 124
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique	[8] 18, 574
Am.	American Chemical Journal	42, 541
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society	81, 1374
Ann. Phys.	Annalen der Physik und Chemie (Poggendorff-Winde-	
	MANN-DRUDE-WIEN und PLANCK)	[4] 30, 1024
Ar. Ar. Pih.	Archiv für Pharmazie	247, 657
ат. Ри. В.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	62, 92
ь. В і о. Z.	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft Biochemische Zeitschrift	42, 4918
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France	28, 328
B. Ph. P.	Beitrage zur Chemischen Physiologie und Pathologie	[4] 5, 1158 11, 514
C	Chemisches Zentralblatt	1909 II, 2216
Chem. N.	Chemical News	100, 328
Oh. I.	Chemische Industrie	32, 840
Oh. Z.	Chemiker-Zeitung	88, 1364
7. r .	Comptes rendus de l'Académie des Sciences	149, 1422
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches	Boweit im Chemisch Zentralbi, bis 1, I
El. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift	1910 referiers 16, 280
F7.	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenius)	48, 762
7.	Gazzetta Chimica Italiana	39 II, 556
H.	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)	63. 484
7.	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie	00, 202
7. pr. L. V. St.	Journal für Praktische Chemie	[2] 81, 96
L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen	71, 482
M	Monatshefte für Chemie	80. 758
j.Fi.	Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar	
0j. 8v.	Öfversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps - Akademiens Förhandlingar	
P. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle	50, 1100
Ph. Ch.	Zeitschrift für Physikalische Chemie	69, 685
? .	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
8. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)	[5] 18 II, 667
loc.	Journal of the Chemical Society of London	95, 2219
. a . C h.	Zeitschrift für Chemie	-
. a. Un. . Ang.	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
i. Ang. G. B.	Zeitschrift für Angewandte Chemie	22 , 2592
. El. Ch.	Zeitschrift für Biologie	58, 318
Kr.	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
К.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie	47, 208
	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Ge- sellschaft	Soweit im Chemisch, Zentralbl. bis 1, 1910 referiert

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel
Abh. Disch, Bunsen-Ges.	Abbandhungan dan Dantsahan Dansan Garalladat
Act. chem. Fenn.	Abhandlungen der Deutschen Bunsen-Gesellschaft Acta Chemica Fennica
Akad. Amsterdam Versl.	Koninkl. Akad. van Wetenschappen te Amsterdam; Verslag van
Am. J. Pharm.	de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling American Journal of Pharmacy
Am. J. Physiol.	American Journal of Physiology
Am. J. Sci.	American Journal of Science
An. Españ.	Anales de la Sociedad Española de Física y Química
Ann. Ácad. Sci. Fenn.	Annales Academiae Scientiarum Fennicae
Ann. Chim. applic.	Annali di Chimica applicata
Ann. Physique	Annales de Physique
Ann. scient. Jassy	Annales Scientifiques de l'Université de Jassy
Anz. Krakau. Akad.	Anzeiger der Akademie der Wissenschaften, Krakau
Apoth. Zig.	Apotheker-Zeitung
Arb. GesundhAmt	Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheits-Amte; seit 1919: Arbeiten aus dem Reichsgesundheitsamte
Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.)	Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung
Arch. Farm. sperim.	Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini
Arch. Hyg.	Archiv für Hygiene
Arch. Sci. phys. nat. Genève	Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève
Ark, Kem. Min.	Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi
Atti Accad. Torino	Atti della Reale Accademia delle scienze di Torino
Ber. Disch. pharm. Ges.	Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 1924 mit Archiv der Pharmazie vereinigt)
Ber. Heidelberg Akad.	Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften (Mathnat. Kl.)
Berl. Klin. Wchechr.	Berliner Klinische Wochenschrift
Biochem. J.	Biochemical Journal
Bl. Acad. Belg.	Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences
Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist.	Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie de la France
Bl. Soc. chim. Belg.	Bulletin de la Société Chimique de Belgique
Bl. Soc. Natural. Moscou	Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou
Boll. chim. farm.	Bolletino chimico-farmaceutico
Brannstoffchemie	Brennstoff-Chemie
Bulet.	Buletinul Societatii de Sciinte din Bucuresci
Bull. Bur. Mines	Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines)
Tarnegie Inst. Publ. D. Bakt. Parasitenk.	Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions-
	krankheiten. Abt. I und II
7. Bioch. Bioph.	Zentralblatt für Biochemie und Biophysik
hemische Apparatur	Chemische Apparatur
Th. Rev. Fett- u. Harz- Ind.	Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie
hem. met. Eng.	Chemical and Metallurgical Engineering
hem. Umschau a. d.	Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und
Geb. d. Fette usw.	Harze
hem. Weekbl.	Chemisch Weekblad
olleg. Trav. Lab. Carlsberg	Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg

P. Ch. S.

Tital Abkürzung DINGLERS Polytechnisches Journal Danaka Videnakab. Kongelige Danske Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiske Selekab Meddelelser Disch med Wchechr. Deutsche medizinische Wochenschrift Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben. Färber . Zta. verbrauch (seit 1920: Textilberichte) Farben-Zeitung Farbenzia. Finska Kemistoam-Finska Kemistsamfundeta Meddelanden fundets Medd. Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie Fortschr. Ch., Phys., phys. Ch. Frdl. FRIEDLAENDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Berlin. Von 1888 an Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle Ges. Abh. z. Kenntnis der Kohle E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 3. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig Gildem.-Hoffm. 1) (1928 - 1931)Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini L. GMELINE Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. 5 Bande und 1 Supplementband. Heidelberg (1848—1868) P. GEOTH, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906 Giorn, Farm, Chim. Gm. Groth. Ch. Kr. bis 1919) Helv. Helvetica Chimica Acta J. biol. Chem. Journal of Biological Chemistry J. Chim. phys. J. Franklin Inst. Journal de Chimie physique Journal of the Franklin Institute J. Gasbel. Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasserfach) Journal of Industrial and Engineering Chemistry J. ind. eng. Ohem. J. Inst. Brewing Journal of the Institute of Brewing J. Landw. Journal für Landwirtschaft J. Pharmacol. exp. Ther. Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Journal de Pharmacie et de Chimie Journal of Physical Chemistry Journal of Physiology J. Pharm. Chim. J. phys. Chem., J. Physiology J. Soc. chem. Ind. Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and Industry) J. Th. Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie J. Washington Acad. Journal of the Washington Academy of Sciences Kali Kali Koll, Beih. Kolloidchemische Beihefte Koll. Z. Kolloid-Zoitschrift Mem. and Pr. Manche-Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philoster Lit. and Phil. Soc. sophical Society Midl. Drug. Pharm. Midland Druggist and pharmaceutical Review Rev. Mitt. Lebensmittel-Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene unters. u. Hyg. Monit. scient. Moniteur Scientifique Münch. med. Wchschr. Münchener medizinische Wochenschrift Nachr. landw. Akad. Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovako-Petrovsko-Rasumovskoje Rasumovskoje Naturwiss. Naturwissenschaften Ost.-ung.Z.Zucker-Ind. Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und

Landwirtschaft

Abkürzung	Titel
Petroleum	Petroleum
Pflügers Arch. Physiol.	Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere (Pflüger)
Pharm. J.	Pharmaceutical Journal (London)
Pharm. Post	Pharmazeutische Post
Philippine J. Sci.	Philippine Journal of Science
Phil. Mag.	Philosophical Magazine and Journal of Science
Phil. Trans.	Philosophical Transactions of the Royal Society of London
Photographic J.	The Photographic Journal (London)
Phys. Rev.	Physical Review
Phys. Z.	Physikalische Zeitschrift
Pr. Cambridge Soc.	Proceedings of the Cambridge Philosophical Society
Pr. chem. Soc.	Proceedings of the Chemical Society (London)
Pr. Imp. Acad. Tokyo	Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo
Pr. Roy. Irish Acad.	Proceedings of the Royal Irish Academy
Pr. Roy. Soc.	Proceedings of the Royal Society (London)
Pr. Roy. Soc. Edin- burgh	Proceedings of the Royal Society of Edinburgh
Schimmel & Co. Ber.	Berichte von Schimmel & Co.
Schultz, Tab. 1)	G. Schultz, Farbstofftabellen. 5. Aufl. (Berlin 1914 [Neudruck 1920]); 7. Aufl. (Leipzig 1931—1932)
Schweiz. Wchschr.	Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit
Chem. Pharm.	1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung)
Skand, Arch, Physiol.	Skandinavisches Archiv für Physiologie
Svensk Kemisk Tidskr.	Svensk Kemisk Tidskrift
Therapeut. Monatsh.	Therapeutische Halbmonatshefte
Trans. New Zealand Inst.	Transactions and Proceedings of the New-Zealand Institute
Z. Dtsch. Öl- u. Fettind.	Zeitschrift der Deutschen Öl- und Fettindustrie
Z. exp. Path. Ther.	Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921 Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin)
Z. ges. Naturw.	Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften
Z. ges. Schieβ-Spreng- stoffwesen	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen
Z. NahrGenuβm.	Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie der Gebrauchsgegenstände
Z. öffentl. Ch.	Zeitschrift für öffentliche Chemie
Z. wiss. Mikr.	Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikro- skopische Technik
Z. wiss. Phot.	Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie
Z. Zuckerind. Böhmen	Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik)

¹⁾ Zitate ohne Angabe der Auflage beziehen sich auf die 5. Aufl.

Weitere Abkürzungen.

			1:		linean
absol.		= absolut	lin.		linear
ac.		= alicyclisch	m-		meta-
äther.	=	= ātherisch	Min.		Minute
AGFA	=	Aktien-Gesellschaft für Ani-	Mol	==	Gramm-Molekül (Mole-
		linfabrikation			kulargewicht in Gramm)
akt.	=	= aktiv	MolGew.		Molekulargewicht
alkal.	=	alkalisch	MolRefr.	=	Molekularrefraktion
alkoh.	=	alkoholisch	ms-		meso-
ang.	_	angular	n (in Verbindun		
Anm.	=	Anmerkung	mit Zahlen)		Brechungsindex
ar.	_	aromatisch	n- (in Verbindun	g	_/
asymm.	=	asymmetrisch	mit Namen)		normal
AtGew.	=	Atomgewicht	0-	=	ortho-
Atm.	_	: Atmosphäre	optakt.	=	optisch aktiv
Aufl.	=	- Auflage	p -	=	para-
В.	=	Bildung	prim.	=	primär
BASF	=	Badische Anilin- und Soda-	PrivMitt.	=	Privatmitteilung
		fabrik	Prod.	_	Produkt
Bd.	=	Band	%	=	Prozent
ber.	_	berechnet	⁰ /oig	=	prozentig
bezw.	_	beziehungsweise	racem.	_	racemisch
Ca.		circa	RV	=	Reduktionsvermögen
D	=	Dichte	8.	=	siehe
$\mathbf{D}_{\mathbf{i}^{\mathbf{d}}}^{\mathbf{d}}$	_	Dichte bei 16°, bezogen auf	8.	=	Seite
_ •		Wasser von 40	S. B.	=	siehe auch
Darst.	=	Darstellung	sek.	=	sekund är
Dielektr			8. O.	=	siehe oben
Konst.	_	Dielektrizitäts-Konstante	spezif.	=	spezifisch
E	==	Erstarrungspunkt	Spl.	_	Supplement
Einw.		Einwirkung	Stde., Stdn.		Stunde, Stunden
Ergw.		Ergänzungswerk (des Beil-	stdg.		stündig
		STEIN-Handbuches)	8. u.	_	• • •
F	=	Schmelzpunkt	svmm.	=	symmetrisch
gem.		geminal	Syst. No.		System-Nummer 1)
Hptw.		Hauptwerk (des Beilstein-	Temp.	_	P87
		Handbuches)	tert.	_	tertiär
inakt.	==	inaktiv	Tl., Tle., Tln.		Teil, Teile, Teilen
K bezw. k		elektrolytische Dissoziations-	v.		Vorkommen
		konstante	verd.		verdünnt
konz.	=	konzentriert	vgl. a.		vergleiche auch
korr.		korrigiert	vic.		vicinal
Kp		Siedepunkt	Vol.		Volumen
Kp ₇₅₀		Siedepunkt unter 750 mm	wäßr.		wäßrig
P750		Druck	Zers.		Zersetzung
		DIGO.	220284	_	Torocanane

¹⁾ Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

Übertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
Meter. Zentimeter, Millimeter
m, em, mm
m². cm². mm²
                        Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter
                       Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter
Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm
m³, cm³, mm³
t, kg, g, mg
                        Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm)
Mol
                       Liter
                        Stunde
h
                       Minute
min
                   ___
                        Sekunde
SOC
                   ==
                        Grad
grad
                        Celsiusgrad
                   ___
absol.
                        Grad der absoluten Skala
                        Grammcalorie (kleine Calorie)
cal
koal
                        Kilogrammealorie (große Calorie)
                       760 mm Hg
gcm/sec<sup>2</sup>
10<sup>6</sup> dyn
Atm.
dvn
megadyn
bar
                        dyn/cm2
                        106 bar
megabar
                        10<sup>-7</sup> mm
                        10-4 mm
                   ---
mμ
                        10-3 mm
                   ___
                        Ampère
                   ---
Amp.
                        Milliam père
Milliamp.
                   ----
                        Ampère-Stunde
Amp.-h
                   =
W
                        Watt
kW
                        Kilowatt
                        Wattstunde
Wh
                        Kilowattstunde
kWh
                        Coulomb
Coul.
\boldsymbol{\mathcal{Q}}
                   ===
                        Ohm
                        reziproke Ohm
rez. Ohm
                   ==
                        Volt
                   ___
                        Joule
Joule
```

DRITTE ABTEILUNG.

HETEROCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

9. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 1 N).

(FORTSETZUNG.)

IV. Carbonsäuren.

A. Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-1} O_2 N$.

1. Pyrrolidin-carbonsāure-(2), Pyrrolidin- α -carbon- H_2C —CH₂ sāure, Prolin C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Zum Namen $\begin{vmatrix} 4 & 3 \\ 5 & 1 & 2 \end{vmatrix}$ H₂C·NH·CH·CO₂H H_2C -NH·CH·CO₂H

a) Rechtsdrehende Pyrrolidin - α - carbonsdure, d - Prolin $C_5H_9O_2N=H_2C-CH_2$. B. N-[3-Nitro-benzoyl]-dl-prolin wird durch Kombination mit Cinchonin in die optisch aktiven Komponenten gespalten. Das in Wasser schwerer lösliche Cinchoninsalz des N-[3-Nitro-benzoyl]-d-prolins wird durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Natronlauge und verd. Schwefelsäure zerlegt, das N-[3-Nitro-benzoyl]-d-prolin durch Kochen mit Salzsäure gespalten und das erhaltene d-Prolin über das in Alkohol lösliche Kupfersalz vom beigemengten dl-Prolin getrennt (E. Fischer, Zemplen, B. 42, 2993, 2994). — Hygroskopische Prismen (aus Alkohol + Äther). Schmilzt bei raschem Erhitzen zwischen 215° und 220° unter Zersetzung. $[\alpha]_0^m$: +81,9° (Wasser; p = 5). — Kupfersalz. Krystallinisch.

b) Linksdrehende Pyrrolidin - a - carbonsäure, l - Prolin $C_8H_9O_9N=H_9C---CH_9$

H.C.NH.CH.CO.H

V. Geringe Mengen l-Prolin finden sich in etiolierten Keimlingen von Lupinus albus, wahrscheinlich auch in solchen von Vicia sativa (SCHULZE, WINTERSTEIN, H. 45, 47. 51). In geringer Menge im Fleisch und in den Schalen von Hummern (Suzuki, Yoshimura. C. 1909 II, 638; S., Y., JAMAKAWA, IRIE, H. 62, 23, 28). — B. Entsteht, häufig neben dl-Prolin, bei der Hydrolyse pflanzlicher und tierischer Proteine mit Säuren; Zusammenstellungen über diese Bildungsweisen: E. ABDERHALDEN, Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 722; Bd. IX [Berlin 1915], S. 158; F. Hoppe-Seyler, H. Thierfelder, Handbuch der physiologisch- und pathologisch-chemischen Analyse, 9. Aufl. [Berlin 1924], S. 596. 598. I-Prolin entsteht bei lange fortgesetzter Verdauung von Hamoglobin aus Pferdeblut mit Hundemagensaft in Gegenwart von Salzsaure (Salaskin, Kowalevsky, H. 38, 572). mit Hundemagensaft in Gegenwart von Salzaaure (Salaskin, Rowalevsky, H. 30, 6/2). Durch Verdauung von Casein (und anderen Proteinen) mit Pankreatin und Hydrolyse des entstandenen Polypeptids mit Salzaäure (E. Fischer, Abd., H. 39, 81, 92). Bei der aufeinanderfolgenden Verdauung von Casein durch Pepsin-Salzaäure und Pankreatin (E. Fi., Abd., H. 40, 215). Bei der Verdauung von Gelatine mit Trypsin (Levene, H. 41, 11, 99; Le., Wallace, H. 47, 143). — N-[3-Nitro-benzoyl]-dl-prolin wird durch Kombonin in die optisch aktiven Komponenten gespalten. Das Cinchoninsalz des N-[3-Nitro-benzoyl]-dl-prolin wird durch Kombonin in die optisch aktiven Komponenten gespalten. Das Cinchoninsalz des N-[3-Nitro-benzoyl]-dl-prolin wird durch Kombonin in die optisch aktiven Komponenten gespalten. Das Cinchoninsalz des N-[3-Nitro-benzoyl]-dl-prolin komponenten gespalten. benzoyl]-d-prolins krystallisiert aus. Das in der Mutterlauge verbleibende Salz wird durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Natronlauge und verd. Schwefelsäure zerlegt, das N-[3-Nitro-benzoyl]-l-prolin durch Kochen mit Salzsäure gespalten und das erhaltene l-Prolin über das in Alkohol lösliche Kupfersalz vom beigemengten dl-Prolin getrennt (E. Fischer, Zemplén, B. 42, 2993, 2996). — Isolierung aus Protein-Hydrolysaten: E. Fi.. H. 33, 152, 163; E. Fl., B. 39, 581, 591; ENGELAND, B. 42, 2962; vgl. ferner ABD., Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin-Wien 1910], S. 472, 478; Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Teil 7 [Berlin-Wien 1923], S. 4. Darstellung von l-Prolin aus Gelatine durch Säurehydrolyse: E. Fl., ABD., B. 37, 3072; E. Fl., REIF, A. 363, 122; ABD., Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin-Wien 1910], S. 492: Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 725.

Krystalle (aus Alkohol + Äther). Hygroskopisch (E. Fischer, Zemplán, B. 42, 2997). F: 220—222° (Kossel, Darin, H. 41, 411). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 215—220° unter Zersetzung (E. Fi., Z.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (E. Fi., H. 33, 168). [α][∞]: —80,9° (Wasser; p = 6); [α][∞]: —93,0° (0,6n-Kalilauge; p = 2) (E. Fi., Z.). Wird aus methylalkoholischer Lösung durch methylalkoholische Quecksilberacetat-Lösung bei Gegenwart von Kaliummethylat vollständig gefällt (Neuberg, C. 1904 II, 1576). — Wird durch Erhitzen mit Barytwasser auf 140—145° vollständig racemisiert (E. Fi., H. 33, 167). Versetzt man eine alkalische Lösung von 1-Prolin unter Kühlung mit Phenylisocyanat, säuert an und engt auf dem Wasserbad ein, so erhält man 3-Phenyl-1.5-trimethylen-hydantoin (Syst. No. 3588) (E. Fi., H. 33, 167). — Schmeckt süß (Abd., Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin-Wien 1910], S. 479). — Cu(C₅H₅O₂N)₃ (bei 107° unter 10—20 mm getrocknet). Dunkelblaue, hygroskopische Tafeln (aus absol. Alkohol) (E. Fi., Reif, A. 363, 123). Leicht löslich in Alkohol (E. Fi., Dörfinghaus, H. 36, 471). — Pikrat C₅H₅O₂N + C₆H₃O₇N₃. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 153—154° (Alexandrow, H. 46, 18).

 $\begin{array}{lll} \mbox{l-Prolylchlorid} & \mbox{C_5H_6ONCl} = \frac{\mbox{H_2C-CH_2}}{\mbox{H_2C-NH-CH-$COCl$}}. & \mbox{B. Das salzsaure Salz entsteht} \\ \mbox{bei Einw. von Phosphorpentachlorid auf l-Prolin in Acetylchlorid unter Eiskühlung (E. Fischer, Reif, A. 363, 123). & \mbox{C_5H_8ONCl} + \mbox{HCl}. & \mbox{$Krystalle$}. \end{array}$

(korr.) unter Aufschäumen. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol. [α] $_{0}^{m}$: $-52,0^{o}$ (Wasser; p=4). - CuC₁₄H₁₆O₃N₂+2H₂O. Dunkelblaue Prismen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

N-n-Prolyl]-[1-phenylalanin] C₁₄H₁₈O₂N₂ =H.C-CH. B. Entsteht als Zwischenprodukt bei der $\mathbf{H_{2}C \cdot NH \cdot CH \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_{2} \cdot C_{8}H_{8}) \cdot CO_{8}H^{*}}$ Hydrolyse von Protein aus Weizen mit verd. Schwefelsäure (Osborne, Clapp, Am. J. Physiol. 18, 124; C. 1908 I, 865; Fr. 48, 431). Bei Einw. von salzsaurem 1-Prolykhlorid auf [1-Phenylalanin]-äthylester in Chloroform bei —10° und nachfolgendem Verseifen des entstandenen Esters mit Barytwasser (E. FISCHER, LUNIAK, B. 42, 4753). — Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser) (O., C.). Geschmacklos (E. Fi., L.). Schmilzt krystallwasserfrei bei ca. 252° (korr.) unter Aufschäumen (E. Fi., L.). Zersetzt sich bei raschem Erhitzen bei ca. 249° (unkorr.) unter Gasentwicklung (O., C.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol Gasentwicklung (O., C.). Sehr senwer lossien in Raitem Wasser, fast unlössen in Alkonol (E. Fl., L.). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalilaugen (O., C.). $[\alpha]_D^{\infty}: -40.9^{\circ}$ (in $20^{\circ}/_{0}$ iger Salzsäure; p=5); $[\alpha]_D^{\infty}: +15.7^{\circ}$ (1n-Natronlauge; p=7) (E. Fl., L.). — Wird bei der Hydrolyse mit $20^{\circ}/_{0}$ iger Salzsäure (O., C.) oder bei der Verdauung mit Pankreatin (E. Fl., L.) in l-Prolin und l-Phenylalanin gespalten. Gibt die Xanthoproteinreaktion und die Pyrrolreaktion (O., C.). — $CuC_{14}H_{16}O_3N_3+3^{1}/_{2}H_2O$ (O., C.). Dunkelblaue Prismen (aus Wasser). Zerfällt an der Luft in ein grünes Pulver (O., C.). Löslich in Wasser und Alkohol (O., C.).

N - Methyl - l - prolin - hydroxymethylat, l - Hygrinsäure - hydroxymethylat, Ammoniumbase des l-Stachydrins $C_7H_{15}O_3N = \frac{H_2C-CH_2}{H_2C\cdot N(CH_3)_3(OH)\cdot CH\cdot CO_2H}$. B. Die

Salze entstehen bei der erschöpfenden Methylierung von 1-Prolin (Engeland, B. 42, 2965). - Chlorid. Leicht löslich in Wasser und kaltem Alkohol (E., Ar. 247, 464). In salzsaurer Lösung stark linksdrehend; spaltet bei der Destillation mit konz. Kalilauge Dimethylamin ab (E., B. 42, 2965). — $C_7H_{14}O_2N \cdot Cl + AuCl_3$. Blattchen. Als Schmelzpunkte wurden gefunden: 217—218°, 209° (Zers.) und 205—206°; schwer löslich in Wasser (E., Ar. 247, 464). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser (E., Ar. 247, 464). — 2C $_7H_{14}O_2N \cdot Cl + PtCl_4 + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Rhombisch (Schwantke, Ar. 247, 465; vgl. v. Haushoffer, B. 26, 941). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (E., Ar. 247, 464).

 H_1C CH_2 CH_3 C CH_3 H₂C·N[CO·CHBr·CH₂·CH(CH₃)₂]·CH·CO₂H. B. Beim Schütteln einer Lösung von l-Prolin in 2n-Natronlauge mit d-α-Brom-isocapronylchlorid unter starker Kühlung (E. Fischer, Reif, A. 363, 129). — Prismen (aus Aceton). F: ca. 158° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Chloroform und Essigester, fast unlöslich in kaltem Wasser, in Ather und Petroläther. — Beim Stehenlassen mit bei 0° gesättigter Ammoniak-Lösung bei 25° oder beim Aufbewahren mit flüssigem Ammoniak entsteht N-[akt.-α-Oxy-isocapronyl]-[l-prolin]-amid. Beim Aufbewahren der Lösung in 1n-Natronlauge und nachfolgenden Eindampfen der angesäuerten Lösung erhält man das Lacton des N-[akt.-α-Oxy-isocapronyl]-l-prolins. N-[dl-α-Brom-isocapronyl]-l-prolin C₁₁H₁₈O₃NBr = CH₃

 $\textbf{H_{2}C \cdot N[CO \cdot CHBr \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3})_{2}] \cdot \overset{\longleftarrow}{CH} \cdot CO_{2}H}. \quad \textit{B. Beim Schütteln einer Lösung von 1-Prolin}$ in 1n-Natronlauge mit dl-a-Brom-isocapronylchlorid unter starker Kühlung (E. FISONER, ABDERHALDEN, B. 37, 3074). — Prismen (aus warmem Aceton). F: 154-158° (korr.). Optisch aktiv.

N-[akt- α -Oxy-isocapronyl]-[1-prolin]-amid $C_{11}H_{20}O_3N_8=H_1C$ CH_8 $H_1C \cdot N[CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$.

B. Aus $N \cdot [d \cdot \alpha \cdot Brom \cdot isocapronyl]$
l-prolin beim Stehenlessen — is $I \cdot I \cdot CO \cdot NH_2$. l-prolin beim Stehenlassen mit bei 0° gesättigter Ammoniak-Lösung bei 25° oder beim Aufbewahren mit flüssigem Ammoniak (E. FISCHER, REIF, A. 363, 119, 130, 132). — Nadeln (aus Essigester), Prismen (aus Wasser). Schmeckt bitter. F: 123—124° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Wasser und Aceton, fast undöslich in Äther und Petroläther. [α]_p. —78,6° (Wasser; p = 3). — Spaltet beim Erhitzen auf 140—145° Ammoniak ab unter Bildung des Lactons des N-[akt.-α-Oxy-isocapronyl]-l-prolins. N-β-Naphthalinsulfonyl-1-prolin $C_{18}H_{15}O_4NS = H_2C$ CH_2 $H_4C \cdot N(SO_2 \cdot C_{16}H_7) \cdot CH \cdot CO_2H$. Bei Einw. von β-Naphthalinsulfochlorid auf 1-Prolin in Natronlauge (E. Fischer, Bergell, B. 35, 3783). — Blättchen mit 1 H_2O (aus Wasser oder verd. Alkohol). Schmilzt krystallwasserfrei bei 138° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther; löslich in ca. 130 Tln. siedendem Wasser.

o) Inakt. Pyrrolidin - α - carbonsäure, dl - Prolin C₆H₆O₂N = H₂C——CH₂
H₂C——CH₃
B. Bei der Säure-Hydrolyse pflanzlicher und tierischer Proteine, H₂C·NH·CH·CO₂H
neben l-Prolin; vgl. S. 2. Neben anderen Produkten aus δ-Oxy-α-amino-valeriansäure bei längerem Erhitzen für sich auf 195—200° oder beim Erhitzen mit Salzsäure (Söbensen, C. r. Trav. Lab. Carleberg 6, 163, 173; C. 1905 II, 399, 400; Bl. [3] 33, 1054; S., ANDERSEN, H. 56, 241; C. r. Trav. Lab. Carleberg, 7, 76; C. 1908 II, 680). Man behandelt δ-Benzamino-n-valeriansäure mit Brom und rotem Phosphor und erhitzt die entstandene rohe α-Brom-δ-benzamino-n-valeriansäure mit Salzsäure (E. Fischeb, Zemplán, B. 42, 1024, 1026). Beim Erhitzen von α-Brom-δ-phthalimido-propylmalonsäure-diäthylester (Bd. XXI, S. 489) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Salzsäure (D: 1,19) auf 100° (E. Fi., B. 34, 455, 458). Aus dl-a-[4-Oxy-prolin] (Leuchs, Felser, B. 41, 1727), l-a-[4-Oxy-prolin] (E. Fischeb, B. 35, 2664) oder b-[4-Oxy-prolin] (L., Fel, B. 41, 1728) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im Rohr auf 150°. Beim Erhitzen von Pyrrolidin-α-α-dicarbonsäure-diamid (S. 118) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 110—120° (Willstätter, B. 33, 1164; W., Ettlinger, A. 326, 104).

Nadeln (aus Alkohol + Äther), Pyramiden (aus Wasser), die wechselnde Mengen Krystallwasser enthalten (W., Ett.). Schmeckt süß (W., Ett.). Schmilzt wasserfrei bei 203—203,5° (W., Ett.), bei ca. 205° (Zers.) (E. Fi., B. 34, 459). Teilweise unzersetzt flüchtig beim Erhitzen (W., Ett.). Sehr leicht löslich in Wasser und warmem Alkohol, leicht in kaltem Alkohol, sehr schwer in Chloroform, Aceton und Benzol, unlöslich in Äther (W., Ett.). — Reduziert in der Wärme Silberoxyd unter Spiegelbildung (W., Ett.). Scheidet beim Erwärmen mit Goldchlorid unter Kohlendioxyd-Entwicklung metallisches Gold ab (W., Ett.). Ist in schwefelsaurer Lösung gegen Kaliumpermanganat beständig, in sodaalkalischer Lösung tritt Entfärbung ein (W., Ett.). Beim Behandeln von dl-Prolin mit Natriumhypochlorit-Lösung entsteht ein Pyrrolin (s. im Artikel Pyrrolin, Bd. XX, S. 133) (Langheld, B. 42, 2361, 2373). Verbindet sich mit Phenylisocyanat in alkal. Lösung zu dl-Prolin-N-carbonsäureanlild (E. Fi., B. 34, 459). — dl-Prolin ist für Penicillium glaucum und Aspergillus-Arten ein guter Nährstoff (Emmerling, B. 35, 2289). — Gibt in Dampfform die Fichtenspanreaktion (W., Ett.). — Cu(C₅H₃O₂N)₂ + 2 H₂O. Blaue Prismen (aus Wasser). Verliert beim Trocknen über Schwefelsäure das Krystallwasser und zerfällt dabei zu einem violetten Pulver (W., Ett.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Chloroform. — C₅H₅O₂N + HCl. Hygroskopische Krystalle (aus Wasser). F: 158—159°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Chloroform (W., Ett.). — C₅H₆O₂N + HCl. Hygroskopische Krystalle (aus Wasser). F: 158—159°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Chloroform (W., Ett.). — C₅H₆O₂N + HCl. Hygroskopische Krystalle (aus Wasser). F: 158—157°; leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Wasser, schwerer in Äther (Alexandrow, H. 46, 17).

dl-Prolin-äthylester $C_7H_{18}O_2N=H_2C-CH_2$ $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_3$ B. Beim Behandeln von dl-Prolin mit alkoh. Salzsäure (Willstätter, Ettlinger, A. 326, 108). — Öl. $Kp_{11}:75-76^{\circ}$ (W., B. 33, 1164; W., Ett.). — Wandelt sich beim Aufbewahren allmählich in eine feste Verbindung vom Schmelzpunkt 185—186° um (W., Ett.).

 $\textbf{N-Methyl-dl-prolin, dl-Hygrinsäure} \ C_0H_{11}O_2N = \frac{H_2C---CH_2}{H_2C\cdot N(CH_3)\cdot \dot{C}H\cdot CO_2H} \ . \ \ \textit{B.} \ \ \text{Beily of the proline of the prolin$

der Oxydation von Hygrin (Bd. XXI, S. 244) mit Chromschwefelsäure (Liebermann, Kühling, B. 24, 409; L., Cybulski, B. 28, 580). Bei der Oxydation von Cuskhygrin (Syst. No. 3564) mit Chromschwefelsäure (L., C., B. 29, 2051). Beim Erhitzen von Hygrinsäureäthylester mit Wasser unter Druck auf 120° oder durch Kochen mit frisch gefälltem Kupferhydroxyd (Schulze, Trier, B. 42, 4656). Beim Erhitzen von N-Methyl-pyrrolidin-α.α-dicarbonsäurediäthylester (S. 118) mit Wasser im Rohr auf 160° (Willestätter, Ettlinger, A. 326, 122; vgl. W., B. 33, 1165) oder beim Erhitzen von N-Methyl-pyrrolidin-α.α-dicarbonsäure-bismethylamid mit konz. Salzsäure im Rohr auf 125° (W., E.). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol + Äther oder aus Chloroform); F: 169—170° (W., E.). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol + Äther oder aus Chloroform); F: 169—170° (W., E.). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol + Äther oder aus Chloroform); F: 169—170° (W., E.). — Die wäßer, Alkohol und heißem Chloroform, sehr schwer in kaltem Essigsster, unlöslich in Ather und Benzol (L., K.; W., E.). Optisch inaktiv (Sch., T., B. 42, 4656; L., Priv.-Mitt.). — Die wäßer. Lösung entfärbt Permanganat (L., K.); ist in kalter schwefelsaurer Lösung gegen Permanganat beständig (W., E.). Löst Silberoxyd und gibt damit beim Erwärmen einen Silberspiegel (W., E.). Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Kohlendioxyd ab unter Bildung von N-Methyl-pyrrolidin (L., C., B. 28, 582). Liefert beim Kochen in wäßer. Lösung mit Goldchlorid unter Kohlendioxyd-Entwicklung und Abscheidung von Gold das Goldchlorid-Doppelsalz des N-Methyl-pyrrolidins; diese Reaktion wird durch überschüssige Salzsäure verhindert (W., E.). — Cu(C₆H₁₀O₂N)₂. Hellblaue Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 209° bis 210° (Zers.) (W., E.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol (L., K.; Sch., T.). Die konz. Lösung in Chloroform ist blau, die verdünnte rotviolett (W., E.; Sch., T.). — C₆H₁₁O₂N + HCl. Blättchen (aus Alkohol + Äther), Tafeln (aus Alkohol

dl-Hygrinsäure-äthylester $C_8H_{15}O_2N=\frac{H_2C-CH_3}{H_2C\cdot N(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Beim Behandeln von dl-Hygrinsäure mit alkoh. Salzsäure (Willstätter, Ettlinger, A. 326, 126). Beim Destillieren von Hygrinsäure-äthylester-chlormethylat (Schulze, Trier, B. 42, 4655). — Öl. $Kp_{12}\colon 75-76^0$ (korr.) (W., E.); $Kp_{18}\colon 77-79^0$ (Sch., T.). Mischbar mit Alkohol und Äther (Sch., T.), sehr leicht löslich in kaltem, ziemlich schwer in heißem Wasser (W., E.). — Läßt sich durch sukzessive Behandlung mit Methyljodid, Silberoxyd und Salzsäure in salzsaures Stachydrin überführen (Sch., T.). — $C_8H_{15}O_2N+HCl+AuCl_3$. Säulen (aus Wasser) (W., E.). F: 110,5°; sehr schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser.

dl-Hygrinsäure-methylamid $C_7H_{14}ON_3 = \frac{H_2C-CH_2}{H_1C\cdot N(CH_3)\cdot CH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3}$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von $\alpha.\delta$ -Dibron-butan- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-diäthylester mit Methylamin in Methylalkohol im Rohr auf 135—160° (WILLSTÄTTER, ETTLINGER, A. 326, 109, 119). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-diäthylester (S. 118) mit Methylamin in Benzol oder Methylalkohol im Rohr auf 120—160° (W., E., A. 326, 115, 119). Aus N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-monomethylamid beim Erhitzen für sich oder mit Wasser (W., E., A. 326, 119). — Äußerst hygroskopische Nadeln (aus Petroläther). F: 44—46°. Siedet unzersetzt. Ist unter vermindertem Druck bei gewöhnlicher Temperatur leicht flüchtig. Sehr leicht löslich in Wasser und fast allen organischen Lösungsmitteln. Reagiert stark alkalisch. — $C_7H_{14}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Dunkelgelbe Tafeln. F: 149—150°. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser. — $2C_7H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Spieße (aus Alkohol) oder orangerote Prismen. F: 197—198° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol. — Pikrat $C_7H_{14}ON_3 + C_6H_4O_7N_3$. Prismen und Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 214° bis 216° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

N-Methyl-dl-prolin-hydroxymethylat, dl-Hygrinsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des dl-Stachydrins $C_7H_{18}O_3N = \frac{H_2C - CH_2}{H_2C \cdot N(CH_3)_2(OH) \cdot CH \cdot CO_2H}$. Findet sich in Form des Anhydrids (dl-Stachydrin) in den Wurzelknollen von Stachys Sieboldii (St. tuberifera) (v. Planta, Schulze, L. V. St. 40, 280; Ar. 281, 306; B. 26, 939; Sch., L. V. St. 46, 57). In den Blättern des Pomeranzenbaumes Citrus Bigaradia Risso (Folia Aurantii) (Jahns, B. 29, 2065; Sch., Trier, B. 42, 4655). — B. der Salze bzw. des Anhydrids. dl-Stachydrin entsteht bei aufeinanderfolgender Behandlung von dl-Hygrinsäure-äthylester

mit Methyljodid und Silberoxyd (Sch., T., B. 42, 4657, 4658). Das Natriumsalz des dl-Hygrinsäure-jodmethylats bildet sich aus dl-Hygrinsäure-äthylester-jodmethylat oder N-Methylpyrrolidin-[a.a.-dicarbonsäure-diäthylester]-jodmethylat beim Kochen mit Natronlauge (Willstätter, B. 33, 1166; W., Ettlinger, A. 326, 128). — Darst. von dl-Stachydrin aus Folia Aurantii: Jahns, B. 29, 2065; aus Wurzelknollen von Stachys tuberifera: v. P., Sch., L. V. St. 40, 280; Ar. 231, 306, 307; B. 26, 939, 940; Sch., L. V. St. 46, 28, 57. — Die wäßr. Lösung des Chlorids gibt mit Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Jod-Kaliumjodid und Kaliumwismutjodid Fällungen; die letztgenannte ist im Über-

săure, Jod-Kaliumjodid und Kaliumwismutjodid Făslungen; die letztgenannte ist im Überschuß des Reagens löslich (v. P., Sch., Ar. 231, 311).

Salze C₇H₁₄O₂N·Ac. Chlorid C₇H₁₄O₂N·Cl. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in kaltem Alkohol (v. P., Sch., Ar. 231, 308; B. 26, 940; Sch., L. V. St. 46, 58; J., B. 29, 2066). — NaC₇H₁₃O₂N·I. Nicht rein erhalten. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214° (W., E.). — Nitrat. Krystalle (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser (v. P., Sch., Ar. 231, 311). — C₇H₁₄O₂N·Cl+AuCl₂. Gelbe Prismen (aus Wasser), Blättchen (aus verd. Salzsäure). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 190° und 210° (J., B. 29, 2067; vgl. Sch., T., B. 42, 4657, 4658). — Quecksilberchlorid-Doppelalz. Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (v. P., Sch., Ar. 231, 310; B. 26, 940). — 2C₇H₁₄O₂N·Cl+PtCl₄+2H₂O. Orangerote Prismen (aus Wasser), Nadeln (aus 80%)eigem Alkohol). Rhombisch (v. Haushoffer, Ar. 231, 310; B. 26, 941). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (v. P., Sch., Ar. 231, 309).

Anhydrid, N-Methyl-dl-prolin-methylbetain, dl-Hygrinsäure-methylbetain, dl-Stachydrin C₇H₁₃O₂N = $\frac{H_2C - CH_2}{H_2C \cdot N(CH_2)_2 \cdot CH \cdot CO \cdot O}$ Zur Konstitution vgl. Schulze, de German Schulze,

N-Methyl-dl-prolin-methylester-hydroxymethylat, dl-Hygrinsäure-methylester-hydroxymethylat $C_8H_{17}O_2N=\frac{H_2C-CH_2}{H_2C\cdot N(CH_2)_2(OH)\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_2}$. B. Das Chlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von dl-Stachydrin in Methylalkohol; aus dem Chlorid erhält man durch Behandeln mit Silberoxyd den freien Ester (Jahns, B. 29, 2067). — Der freie Ester zerfällt schon beim Aufbewahren in dl-Stachydrin und Methylalkohol. — $C_8H_{19}O_2N\cdot Cl+AuCl_3$. Blättehen (aus verd. Salzsäure). F: 85°.

N-Methyl-dl-prolin-äthylester-hydroxymethylat, dl-Hygrinsäure-äthylester-hydroxymethylat $C_9H_{19}O_3N = \frac{H_2C}{H_2C\cdot N(CH_3)_2(OH)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_9H_3}$. B. Das Chlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in mit Alkohol übergossenes dl-Stachydrin (Schulze, Trier, B. 42, 4655). Das Jodid bildet sich bei Einw. von Methyljodid auf dl-Hygrinsäure-äthylester (Willstätter, Ettilnger, A. 326, 126). — Das Chlorid zerfällt bei der Destillation in Hygrinsäure-äthylester und Methylchlorid (Sch., T.). Das Jodid liefert beim Kochen mit Natronlauge das Natriumsalz des dl-Hygrinsäure-jodmethylats (W., E.). — Chlorid. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Sch., T.). — Jodid $C_9H_{18}O_9N\cdot I$. — Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 88—89°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Essigester, unlöslich in Äther (W., E.).

Inakt. N-[α-Brom-isocapronyl]-prolin C₁₁H₁₈O₂NBr = H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ B. Beim Eintragen von inakt. α-Brom-isocapronylchlorid in eine alkalische Lösung von dl-Prolin unter starker Kühlung (E. Fischer, Abderhalden, B. S7, 3073). — Nadeln (aus Aceton). F: 159,5—163° (korr.); leicht löslich in heißem Aceton und Alkohol, viel schwerer in Ather und Chloroform, fast unlöslich in Petroläther und kaltem Wasser (E. Fi., A.). — Liefert mit Ammoniak inakt. N-[α-Oxy-isocapronyl]-prolin-amid (E. Fi., A.; E. Fi., Reif, A. 363, 121).

N-[8-Nitro-benzoyl]-dl-prolin $C_{12}H_{12}O_5N_2 = \frac{H_2C}{H_2C\cdot N(CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH\cdot CO_2H}$. Bei Einw. warmer 1n-Natronlauge auf α -Brom- δ -[3-nitro-benzamino]-n-valeriansäure (E. Fr., Zemplén, B. 42, 2992). — Tafeln (aus Wasser). Schmilzt unscharf zwischen 90° und 92°. Sehr leicht löslich in Essigester, Chloroform, Aceton und heißem Alkohol, schwerer in Äther. Löslich in ca. 40 Tln. heißem Wasser. — Wird beim Erhitzen mit Barytwasser in 3-Nitro-benzoesäure und dl-Prolin gespalten. Läßt sich mit Hilfe von Cinchonin in die optisch aktiven N-[3-Nitro-benzovl]-proline zerlegen.

dl-Prolin-N-carbonsäure-anilid $C_{12}H_{14}O_3N_2=\frac{H_2C-CH_2}{H_1C\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_2H}$. Bei Einw. von Phenylisocyanat auf dl-Prolin in Natronlauge (E. Fr., B. 34, 459). — Krystalle (aus Aceton). Schmilzt bei ca. 170° unter Übergang in 3-Phenyl-1.5-trimethylenhydantoin (Syst. No. 3588). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehwer in heißem Wasser.

Inakt. N - [α - Oxy - isocapronyl] - prolin - amid $C_{11}H_{20}O_3N_8 = H_2C$ CH₂

CH₂

Bei Einw. von Ammoniak auf inakt. N - [α-Brom-isocapronyl] - prolin (E. Fi., ABDERHALDEN, B. 37, 3074; E. Fi., Reif, A. 363, 121, 134). — Nadeln (aus Essigester) von stark bitterem Geschmack (E. Fi., A.). F: 116—119° (korr.); leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther (E. Fi., A.). — Spaltet beim Erhitzen auf 145° Ammoniak ab unter Bildung des Lactons des inakt. N - [α-Oxy-isocapronyl] - prolins (E. Fi., A.; E. Fi., R.). Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure in inakt. α-Oxy-isocapronsäure, dl-Prolin und Ammoniak zerlegt (E. Fi., R.).

2. Carbonsäuren $C_6H_{11}O_2N$.

- a) Inakt. Piperidin α carbonsäure, dl Pipecolinsäure C₆H₁₁O₂N = H₂C·CH₂·CH₂

 B. Bei der Reduktion von Picolinsäure mit Natrium und Alkohol (Ladenburg, B. 24, 640; Mende, B. 29, 2887). Neben 5-Chlor-2-methyl-pyridin beim Erhitzen von 5-Chlor-picolinsäure oder von 4.5-Dichlor-picolinsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure und gelbem Phosphor auf 160° (Ost, J. pr. [2] 27, 287). Neben Picolinsäure beim Erhitzen von 4.5-Dichlor-picolinsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 155—160° (O., J. pr. [2] 27, 284). Blättchen (aus Wasser), Krystalle (aus Alkohol). F: 261° (M.), 264° (Willstätter, B. 29, 390). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (L.). Läßt sich mit Weinsäure in die optisch aktiven Komponenten spalten (M.). C₆H₁₁O₂N + HCl. Warzen (aus Wasser) (O.). F: 259—261° (M.), 264° (L.). 2C₆H₁₁O₂N + 2 HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangerote bis braunrote Prismen. Monoklin prismatisch (Jander, B. 24, 641; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 712). F: 184° (L.; W.). Leicht löslich in Wasser (O.).

 $\begin{array}{c} \textbf{Methylester} \quad C_7H_{13}O_2N = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2}. \quad \textit{B.} \quad \text{Das salzsaure Salz entsteht} \\ \text{beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung des salzsauren Salzes} \\ \text{der Pipecolinsäure (Ladenburg, B. 24, 642).} \quad -C_7H_{13}O_2N + HCl. \quad \text{Nadeln. Schmilzt unter} \\ \text{stürmischer Zersetzung bei 191°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.} \quad -2C_7H_{13}O_2N \\ +2HCl + PtCl_4. \quad \text{Prismen.} \end{array}$

Äthylester $C_8H_{18}O_8N=\frac{H_9C\cdot CH_9\cdot CH_9}{H_9C\cdot NH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Beim Kochen des salzsauren Salzes der Pipecolinsäure mit Alkohol und Schwefelsäure (Willstätter, B. 29, 390). — Öl. Kp_{780} : 216—217° (korr.); Kp_{80} : 107°.

Inakt. N-Methyl-piperidin- α -carbonsäure-hydroxymethylat, N-Methyldl - pipecolinsäure-hydroxymethylat $C_8H_{17}O_3N = H_2C - CH_2 - CH_2$ dl-pipecolinsäure-hydroxymethylat $C_8H_{17}O_3N = H_2C - CH_2 - CH_2$ $H_2C \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2H \cdot C_8H_{16}O_2N \cdot Cl + AuCl_3$. B. Man behandelt N-Methyl-dl-pipecolinsäure-äthylester-jodmethylat mit feuchtem Silberoxyd und fällt mit Goldchlorwasserstoffsäure (Whilstätter, B. 29, 392). — Goldgelbe Prismen (aus Wasser + etwas Alkohol). F: 227—228° (Zers.).

Inakt. N - Methyl - piperidin - α - [carbonsäure - äthylester] - hydroxymethylat, N - Methyl - dl - pipecolinsäure - äthylester - hydroxymethylat $C_{10}H_{11}O_2N=H_2C-CH_2$. B. Das Jodid entsteht bei Einw. von überschüssigem $H_2C\cdot N(CH_3)_2(OH)\cdot CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Das Jodid entsteht bei Einw. von überschüssigem Methyljodid auf Pipecolinsäure-äthylester in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Kalium-carbonat (Willstätter, B. 29, 391). — $C_{10}H_{20}O_2N\cdot I$. Prismen (aus Alkohol oder Alkohol + Ather). F: 127—128° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather. Zerfällt bei der Destillation in Methyljodid und (nicht näher beschriebenen) N-Methyldl-pipecolinsäure-äthylester. In Natronlauge unverändert löslich; spaltet beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Dimethylamin ab. — $C_{10}H_{20}O_2N\cdot Cl+AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus heißem verdünntem Alkohol). F: 78°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

Inakt. N-Nitroso - piperidin - α - carbonsäure, N-Nitroso - dl - pipecolinsäure $C_0H_{10}O_3N_3=\frac{H_2C-CH_2-CH_2}{H_2C\cdot N(NO)\cdot CH\cdot CO_2H}$. Öl (Willstätter, B. 29, 390). — Gibt beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende alkoholische Lösung dl-Pipecolinsäure-äthylester.

Inakt. N-Nitroso-piperidin- α -carbonsäure-methylester, N-Nitroso-dl-pipecolinsäure-methylester $C_7H_{12}O_3N_2=\frac{H_2C-CH_2-CH_2}{H_2C\cdot N(NO)\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3}$. B. Aus dl-Pipecolinsäure-methylester-hydrochlorid und Kaliumnitrit (Ladenburg, B. 24, 642). — Öl. Löslich in Äther.

- b) Rechtsdrehende Piperidin α carbonsdure, d Pipecolinsdure $C_8H_{11}O_2N = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot NH \cdot CH \cdot CO_2H}$. B. Man vermischt äquimolekulare Mengen dl-Pipecolinsäure und d-Weinsäure in heißer alkoholischer Lösung, läßt erkalten und zerlegt das ausgeschiedene saure d-Tartrat der d-Pipecolinsäure durch Bleiscetat (Mende, B. 29, 2888). Tafeln (aus Alkohol). F: 270°. $[\alpha]_5^m: +35,7°$ (Wasser; p=10). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Saures d-Tartrat $C_6H_{11}O_2N+C_4H_6O_6$. Krystalle. F: 187°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.
- c) Linksdrehende Piperidin-a-carbonsäure, l-Pipecolinsäure C₆H₁₁O₂N = H₂C·CH₁·CH₂.

 B. Man vermischt äquimolekulare Mengen dl-Pipecolinsäure und d-Weinsäure in heißer alkoholischer Lösung, saugt nach dem Erkalten vom ausgeschiedenen sauren d-Tartrat der d-Pipecolinsäure ab, versetzt die Lösung mit l-Weinsäure und zerlegt das ausgeschiedene saure l-Tartrat der l-Pipecolinsäure durch Bleiacetat (Mende, B. 29, 2889).

 F: 270°. [a]₅: —34,9° (Wasser; p = 10). Saures l-Tartrat. F: 187°.

Eine teilweise racemisierte l-Pipecolinsäure wurde von Willstätter (B. 34, 3168) beim Erhitzen von Conhydrin (Bd. XXI, S. 5) mit Chromtrioxyd und verd. Schwefelsäure erhalten. — Prismen und Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 264—265° (Zers.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen im Vakuum fast unzersetzt. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol, fast unlöslich in Aceton und Chloroform, unlöslich in Äther. [a] $_{0}^{m}$: —24,7° (Wasser; c = 10). Reagiert neutral. Gegen Permanganat in schwefelsaurer Lösung beständig. — $\text{Cu}(\text{C}_{6}\text{H}_{10}\text{O}_{2}\text{N})_{2} + 2\text{H}_{2}\text{O}$. — $\text{Cu}(\text{C}_{6}\text{H}_{10}\text{O}_{2}\text{N})_{2} + 3\text{H}_{2}\text{O}$. Blaue Blätter (aus Wasser). Zersetzt sich bei 120°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser mit violettblauer Farbe. Wandelt sich beim Digerieren mit Alkohol in hellblaue, in Alkohol ziemlich schwer lösliche Nadeln des Salzes $\text{Cu}(\text{C}_{6}\text{H}_{10}\text{O}_{2}\text{N})_{2} + \text{C}_{2}\text{H}_{3}\text{O}$ um, die langsam im Vakuum, rasch bei 105° alkoholfrei werden. — $\text{C}_{6}\text{H}_{11}\text{O}_{2}\text{N} + \text{HCl}$. Nadeln und Blätter (aus Alkohol). F: ca. 256—258° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. — $2\text{C}_{6}\text{H}_{11}\text{O}_{2}\text{N} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_{4} + 2\text{H}_{2}\text{O}$. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

2. Piperidin - carbonsäure - (3), Piperidin - β - carbon-säure, H₂C · CH₂ · CH·CO₂H säure, Hexahydronicotinsäure, Nipecotinsäure C₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von Natrium auf Nicotinsäure (5 1 2 6 1 2

in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Aceton (L.). — $C_0H_{11}O_2N + HCl + AuCl_2$. Goldgelbe Nadeln. F: 197° (korr.) (L.), 194° (Zers.) (B.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (L.). — $C_0H_{11}O_2N + HCl + 5HgCl_2$. Würfel. F: 229—231° (Zers.) (L.). — $2C_0H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Orangerote Prismen (aus Wasser). F: 212—213° (korr.) (L.), 219—220° (Zers.) (B.). Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (L.).

in Alkohol (L.).

Methylester $C_7H_{13}O_2N = \frac{H_3C \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CO_3 \cdot CH_3}{H_3C \cdot NH \cdot CH_3}$. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Nipecotinsäure mit 1 Mol Methyljodid im Rohr auf 100° (LADENBURG, B. 25, 2771). — $C_7H_{13}O_2N + HCl$. Nadeln. F: 215—217°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_7H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Rechtwinklige Tafeln. F: 207—208°. Leicht löslich in heißem Wasser.

N-Methyl-piperidin- β -carbonsäure, N-Methyl-nipecotinsäure, Dihydroare-caidin $C_7H_{13}O_2N=\frac{H_2C-CH_2-CH\cdot CO_2H}{H_3C\cdot N(CH_3)\cdot CH_2}$. B. Bei der Reduktion von Arecaidin (S. 15) mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (Jahns, Ar. 229, 686). — Undeutliche Krystalle mit 1 H_2O (über Schwefelsäure). Sehr hygroskopisch. Schmilzt wasserfrei bei 162—163°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther. — $C_7H_{13}O_2N+HCl+AuCl_2$. Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 158—159°. — $2C_7H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Prismen. F: 215—216° (Zers.).

N-Methyl-piperidin- β -carbonsäure-methylester, N-Methyl-nipecotinsäure-methylester, Dihydroarecolin $C_8H_{18}O_2N=\dfrac{H_3C-CH_2-CH\cdot CO_2\cdot CH_3}{H_2C\cdot N(CH_3)\cdot CH_3}$. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Nipecotinsäure mit mehr als 2 Mol Methyljodid im Rohr auf 120° (LADENBURG, B. 25, 2771). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylaikobolische Lösung der N-Methyl-nipecotinsäure (JAHNS, Ar. 229, 688). — Alkalisch reagierende Flüssigkeit; unzersetzt destillierbar; in jedem Verhältnis mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther (J.). — Hydrochlorid. Zerfließliche Prismen (aus Äther-Alkohol) (J.). — $C_8H_{15}O_2N+HBr.$ Krystallwarzen (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (J.). — $2C_8H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$ (bei 110°). Tafeln. F: 233—235°; leicht löslich in heißem, ziemlich schwer in kaltem Wasser (L.).

N - Äthyl - piperidin - β - carbonsäure, N - Äthyl - nipecotinsäure $C_8H_{15}O_2N = H_2C-CH_2-CH\cdot CO_2H$ B. Bei der Reduktion von 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin- $H_2C\cdot N(C_2H_5)\cdot CH_2$ Carbonsäure-(3) mit Natrium und siedendem Alkohol (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4725). — $C_8H_{15}O_2N+HCl$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: ca. 178° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Aceton. — $C_8H_{15}O_2N+HCl+AuCl_3$. Prismen. F: 158° (korr.). Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. — $2C_8H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$ (im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet). Krystalle. F: $214-215^\circ$ (korr.; Zers.). Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol.

N-Nitroso-piperidin- β -carbonsäure, N-Nitroso-nipecotinsäure $C_8H_{10}O_3N_2=H_2C-CH_2-CH\cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von Natriumnitrit in die angesäuerte Lösung $H_2C\cdot N(NO)\cdot CH_2$ des Hydrochlorids der Nipecotinsäure (Ladenburg, B. 25, 2770). — Prismen (aus Wasser). F: 111—112°.

4-Chlor-piperidin-carbonsäure-(3)-nitril, 4-Chlor-3-cyan-piperidin $C_8H_9N_8Cl=H_8C\cdot CHCl\cdot CH\cdot CN$ B. Das salzsaure Salz entsteht beim Eintragen von 1.2.5.6-Tetra-H_2C-NH-CH_2 hydro-pyridin-aldoxim-(3)-hydrochlorid (Bd. XXI, S. 256) in gekühltes Thionylchlorid (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4699). — Das Hydrochlorid liefert mit Natronlauge 1.2.5.6-Tetrahydro-pyridin-carbonesure-(3)-nitril (S. 15). — C₆H₆N₂Cl + HCl. Tafeln oder Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 192—193° (korr.). Leicht löslich in Wasser, schwerer in heißem absolutem Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton.

3. Piperidin - carbonsäure - (4), Piperidin - γ - carbonsäure, Hexahydroisonicotinsäure, Isonipecotinsäure

C₄H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Isonicotinsäure mit Natrium und heißem Isoamylalkohol (Ladenburg, H₂C - NH - CH₂

B. 25, 2772). — Nadeln. Schwärzt sich bei ca. 300° und ist bei 320° noch nicht geschmolzen.

Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol. — C₄H₁₁O₂N + HCl. Prismen.

Rhombisch (MILCH). F: 228° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol.

- 2C₄H₁₁O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Prismen. F: 239°.

N-Nitroso-piperidin- γ -carbonsäure, N-Nitroso-isonipecotinsäure $C_0H_{10}O_2N_2=H_2C\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2$. B. Beim Behandeln von Isonipecotinsäure mit Natriumnitrit und $H_2C-N(NO)-CH_2$. B. Beim Behandeln von Isonipecotinsäure mit Natriumnitrit und Salzsäure (Ladenburg, B. 25, 2772). — Nadeln. F: 101° ; zersetzt sich bei 110° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther.

4. $\alpha.\alpha$ - Dimethyl - trimethylenimin - α' - carbons dure $C_6H_{11}O_2N=HO_2C\cdot HC < CH_2 > C(CH_2)_2$ oder $\alpha.\alpha$ -Dimethyl-dthylenimin- α' -essigs dure $C_6H_{11}O_2N=HO_2C\cdot CH_2\cdot HC - NH > C(CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von Terebins äure (Bd. XVIII, S. 377) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 160—170° (Corselli, G. 21 I, 271). — Blätter (aus siedendem Wasser). F: 204°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sohwer in Äther. — $AgC_6H_{10}O_2N$. Krystalle (aus Wasser).

N-Nitrosoderivat $C_6H_{10}O_3N_3 = HO_8C \cdot HC \underbrace{CH_3}_{N(NO)} C(CH_2)_3$ oder $HO_8C \cdot CH_2 \cdot HC \underbrace{N(NO)}_{N(NO)} C(CH_3)_3$. B. Bei Einw. von nitrosen Gasen (aus Kaliumnitrit und Salzsäure) auf die freie Säure (C., G. 21 I, 272). — Krystalle (aus Alkohol). F: 170°.

- 3. Carbonsauren $C_7H_{13}O_2N$.
- 1. α -Piperidylessigsäure $C_7H_{13}O_2N=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2}{H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H}$. B. Bei der Oxydation von α -Pipecolyl-carbinol mit Chromtrioxyd in warmer schwefelsaurer Lösung (Koenigs, Hoppe, B. 35, 1348; 36, 2906). Nadeln (aus Alkohol). F: 214°. Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. $C_7H_{13}O_2N+HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 180—182°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Eisessig und Chloroform. $C_7H_{13}O_2N+HCl+AuCl_2$ (bei 100° getrocknet). Gelbe Nadeln. F: 171—172° (Zers.). Chloroplatinat. Hellgelbes Krystallpulver. F: 203° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol.
- 2. 2-Methyl-piperidin-carbonsäure-(5), 6-Methyl-nipecotinsäure, α-Pipecotin-β'-carbonsäure C,H₁₃O₂N =

 HO₂C·HC·CH₂·CH₃

 H₂C·NH·CH·CH₄.

 B. Bei der Reduktion von 2-Methyl-pyridin-carbonsäure-(5) mit Natrium und Isoamylalkohol (Auerbach, B. 25, 3491). Prismen mit ½ H₂O (aus Alkohol + Äther). Hygroskopisch. Schmilzt im geschlossenen Röhrchen bei 239°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sonst unlöslich.

 C₂H₁₃O₂N+HCl. Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 221—222°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzin, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol. Sehr leicht löslich in konz. Salzsäure. C₂H₁₂O₂N+HCl+AuCl₂. Krystalle (aus salzsäure-haltigem Wasser). F: 185°. Chloroplatinat. Wasserhaltige Krystalle. Schmilzt krystall-wasserfrei bei 199° (Zers.).
- 3. γ -Piperidylessigsäure $C_7H_{13}O_2N = H_2C \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2$ oder 4-Methylpiperidin carbonsäure (3). 4 Methyl nipecotinsäure, γ Pipecolin- β -carbonsäure $C_7H_{13}O_2N = H_2C \cdot CH(CH_2) \cdot CH \cdot CO_2H$ B. Entsteht neben 4-Methylpyridin und der isomeren Säure $C_7H_{13}O_2N$ (8. No. 4) beim Erhitzen von $d \cdot \beta$ -Cincholoiponsäure

(S. 128) mit konz. Schwefelsäure auf 260—270° (SKRAUP, M. 17, 368, 370). — Dunkelroter Sirup. Unlöslich in Alkohol. — $C_7H_{13}O_2N + HCl + AuCl_3 + \frac{1}{2}H_2O$. Blätter (aus Wasser). F: 174°. Sehr leicht löslich in Wasser.

4. 4 - Methyl - piperidin - carbonsäure - (3), 4 - Methyl - nipecotinsäure, γ -Pipecolin- β -carbonsäure $C_7H_{13}O_2N = H_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2H \atop H_2C - NH - CH_2$ oder γ -Piperidyl-essigsäure $C_7H_{13}O_2N = H_2C \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2 \atop H_2C - NH - CH_2 \cdot B$. s. im vorangehenden Artikel. — Dunkelroter Sirup. Sehr leicht löslich in Alkohol (Sk., M. 17, 370). — Chloroaurat. Platten. F: 197—198°. — $2C_7H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4 + 1^1/2H_2O$. Orangefarbene Krystallkörner. F: 200—202° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Wasser. Leicht löslich in warmer verdünnter Salzsäure.

4. β -[α -Piperidyl]-propionsäure, α -Pipecolylessigsäure $C_8H_{15}O_2N=H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$ $H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$ $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ B. Beim Kochen der mit etwas Salzsäure angesäuerten wäßrigen Lösung des salzsauren α -Pipecolylessigsäure-äthylesters (Löffler, Kaim, B. 42, 98). — Rechtwinklige Tafeln mit $2H_2O$ (aus Wasser). F (wasserfrei): $147-148^\circ$. Schwer löslich in Alkohol. — Gibt bei der trocknen Destillation Piperolidon-(2) (Bd. XXI, S. 261). — $C_8H_{18}O_2N + HCl$. Krystalle. F: 188° . Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — $C_8H_{16}O_2N + HCl + AuCl_3$. Nadeln. F: 151° . — $2C_8H_{16}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln. F: 197° . Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Äthylester $C_{10}H_{10}O_2N=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2}{H_2C\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Man reduziert β -[α -Pyridyl]-acrylsäure mit Natrium und siedendem Alkohol und dampft die mit Wasser und Salzsäure versetzte Lösung zur Trockne ein (Löffler, Kaim, B. 42, 97). — Öl. Kp₂₁: 143—144°. D₁°: 1,0214. Leicht löslich in Äther. — $C_{10}H_{19}O_2N+HCl$. Nadeln (aus Aceton). F: 122°. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. — $C_{10}H_{19}O_2N+HCl+AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 127—128°. — $2C_{10}H_{19}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Krystalle. F: ca. 127—130°.

5. Carbonsäuren CoH17O2N.

1. [3 - Āthyl - piperidyl - (4)] - essigsäure. Cincholoipon C₉H₁₇O₂N = H₂C·CH(CH₂·CO₂H)·CH·C₂H₅

B. Durch Reduktion von Merochinen (Syst. No. 3245) mit H₂C——NH——CH₂

Jodwasserstoffsäure und Zinkstaub (Koenigs, B. 35, 1350; A. 347, 210). Bei mehrstündigem Kochen von 6-Oximino-3-āthyl-chinuclidin (Bd. XXI, S. 264) mit verd. Salzsäure (Rabe, Naumann, A. 365, 364). Neben Lepidin beim Erhitzen von Dihydrocinchen (Syst. No. 3487) mit 25% oiger Phosphorsäure im Rohr auf 170—180% (K., B. 27, 1504). Bei der Oxydation von Cinchotin (Hydrocinchonin, Syst. No. 3512) durch Chromtrioxyd und verd. Schwefelsäure (K., Hoerlin, B. 27, 2292; Skraup, M. 16, 173; vgl. Sk., M. 9, 805). Bei der Oxydation von hydrochininhaltigem Chinin, hydrochinidinhaltigem Chinidin oder von hydrocinchonidinhaltigem Cinchonidin (Sk., M. 10, 49; Sk., Würstl, M. 10, 220, 222; vgl. Sk., M. 16, 173). — Krystalle (aus Methanol). Schmilzt bei 236% unter Zersetzung (K., H.). In wäßr. Lösung linksdrehend (K., A. 347, 212). — Cincholoipon gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in schwefelsaurer Lösung allmählich Cincholoiponsäure (Syst. No. 3274) (Sk., M. 9, 809, 811). Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht 3-Äthyl-pyridin (Sk., M. 9, 812). — C₉H₁₇O₂N + HCl. Gelbe Krystalle. Rhombisch bisphenoidisch (Lippitsch, M. 9, 806; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 721). F: 198—200% (Zers.); leicht löslich in Wasser und Alkohel, unlöslich in Ather; löslich in Salzsäure (Sk., M. 9, 805). [a]^EE: —5,6% (Wasser; p = 10) (K., A. 347, 212; vgl. Sk., M. 9, 809). — C₉H₁₇O₂N + HCl + AuCl₃. Gelbe Tafeln oder Nadeln. F: 203% (Zers.); sehr leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (Sk., M. 9, 807). — 2C₉H₁₇O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 3½ H₁O. Prismen. Leicht löslich in Wasser (Sk., M. 9, 808).

Cincholoipon-äthylester $C_{11}H_{21}O_2N=HNC_5H_6(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von salzsaurem Cincholoipon und längeren Aufbewahren der Flüssigkeit (Skraup, M. 16, 177) oder bei 1-stündigem Kochen von salzsaurem Cincholoipon mit alkoh. Salzsäure (Rabe, Naumann, A. 365, 364). — Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther (Sk.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht unreines 3-Äthyl-4-[β -oxy-äthyl]-piperidin, das beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor

in die aktive Form des 3-Äthyl-4- $[\beta$ -jod-āthyl]-piperidins (Bd. XX, S. 129) übergeht (Kornigs, B. 37, 3246; K., Bernhart, B. 38, 3057). — $C_{11}H_{11}O_{2}N+HCl$ (Sk.). Krystalle (aus Chloroform + Essigester). F: 158° (K., A. 347, 212; R., N.). Leicht löslich in Chloroform (K., A. 347, 212). — Chlorosurat. F: 100—102° (Sk.).

N-Methyl-cincholoipon-nitril $C_{10}H_{10}N_3=CH_3\cdot NC_5H_3(C_2H_5)\cdot CH_3\cdot CN.$ B. Bei Einw. von Phosphorpentachlorid auf Isonitroso-methyl-cinchotintoxin (Syst. No. 3594) in Chloroform und nachfolgender Behandlung des Reaktionsprodukts mit Wasser (RABE, B. 40, 2014). — Flüssigkeit von piperidinartigem Geruch. Kp_{90—95}: 186—187° (korr.). D.°: 0,9366. n.°: 1,4707. Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Wasser. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. — Pikrat $C_{10}H_{10}N_3+C_3H_3O_7N_3$. Blättehen (aus Alkohol). F: 142°. — Pikrolonat $C_{10}H_{10}N_3+C_{10}H_3O_5N_4$. Orangefarbene Blättehen. F: 208°.

N-Methyl-cincholoipon-hydroxymethylat $C_{11}H_{22}O_3N=(HO)(CH_2)_3NC_2H_3(C_3H_5)\cdot CH_3\cdot CO_3H$. — Chlorid. B. Man erhitzt Cincholoipon mit Methyljodid und Methanol auf 100° und führt das entstandene Jodid durch Silberchlorid in das Chlorid über (SKRAUP, M. 9, 816). — $C_{11}H_{22}O_3N\cdot Cl + AuCl_3$. Schuppen. Sehr schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

N-Methyl-cincholoipon-nitril-hydroxymethylat $C_{11}H_{22}ON_3 = (HO)(CH_3)_2NC_2H_3$ $(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CN$. — Jodid $C_{11}H_{21}N_3\cdot I$. B. Aus äquivalenten Mengen von N-Methyl-cincholoipon-nitril und Methyljodid in Methanol·(RABE, B. 40, 2015). Nadeln. Zersetzt sich bei etwa 270°.

N-Acetyl-cincholoipon $C_{11}H_{19}O_9N=CH_9\cdot CO\cdot NC_8H_6(C_9H_5)\cdot CH_2\cdot CO_9H$. B. Beim Kochen von salzsaurem Cincholoipon mit Essigsäureanhydrid (Skraup, M. 9, 813). — Prismen. Rhombisch bisphenoidisch (Lippitsch; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 721). F: 121°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser, sehr schwer in Äther; leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. — $AgC_{11}H_{18}O_9N+{}^1/_2H_9O$. Krystallinisch.

N-Nitroso-cincholoipon $C_9H_{16}O_2N_2=ON\cdot NC_5H_3(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Versetzen von salzsaurem Cincholoipon mit Natriumnitrit und Salzsaure (Seraup, M. 9, 817). — Blättchen. F: 83—84°. — $Ca(C_9H_{18}O_9N_2)_2+2H_2O$. Prismen. Mäßig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

[1-Äthyl-3-($\alpha\beta$ -dibrom-äthyl)-piperidyl-(4)]-essigsäure-äthylester, M-Äthylmerochinen-äthylester-dibromid $C_{12}H_{22}O_2NBr_2=C_2H_5\cdot NC_2H_6(CHBr\cdot CH_2Br)\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht bei der Einw. von Brom auf bromwasserstoffsauren N-Äthyl-merochinen-äthylester in Chloroform unter Kühlung (Koenios, B. 80, 1336; A. 347, 225). Das Hydrobromid liefert bei mehrstündigem Kochen mit verd. Bromwasserstoffsäure das Hydrobromid des Lactons der [1-Äthyl-3-(β -brom- α -oxy-āthyl)-piperidyl-(4)]-essigsäure (Syst. No. 4272). — $C_{13}H_{23}O_2NBr_3+HBr$. Nadeln (aus Alkohol). F: 182° (Zers.).

- 2. 2.2.4-Trimethyl-piperidin-carbonsäure-(5), 4.6.6-Trimethyl-niperotinsäure $C_9H_{17}O_2N= \frac{HO_2C\cdot HC\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2}{H_2C-NH-C(CH_2)_2}$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Natrium und Isoamylalkohol auf 6·Oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin (Syst. No. 3366) (Issoglio, C. 1908 II, 1444). Prismen mit $\frac{1}{3}H_2O$. F (wasserfrei): 123° (Zers.).
- 3. 2.2.5.5 Tetramethyl pyrrolidin carbonsaure (3) C₂H₁₇O₂N = H₂C—CH·CO₂H

 (CH₂)₂C·NH·C(CH₃)₃

 (D: 1,19) auf 130° (Pauly, Hültenschmidt, B. 36, 3358). Prismatische Nadeln mit 1 H₂O. F (wasserfrei): 220° (Zers.). Löslich in ca. 2 Th. kaltem Wasser, schwerer löslich in Alkohol. Beim Erhitzen auf 240—250° erhält man das carbamidsaure Salz des 5-Amino-2.5-dimethylhexens-(2) und 2.2-Dimethyl-4-isopropyliden-pyrrolidon-(5) (Bd. XXI, S. 263). Ist gegen Permanganat beständig. Nur wenig giftig. C₂H₁₇O₂N + HCl. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 234°. 2C₂H₁₇O₂N + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle. Zersetzt sich bei 216°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Methylester $C_{10}H_{19}O_2N=\frac{H_2C-CH\cdot CO_2\cdot CH_3}{(CH_3)_2C\cdot NH\cdot C(CH_2)_2}$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung der 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3) (Pauly, Hültenschmidt, B. 36, 3359). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp₇₆₀: 206° (korr.). Flüchtig mit Wasserdampf und Ätherdampf. D²⁴: 0,958. Schwer löslich in Wasser, mischbar mit organischen Lösungsmitteln.

Äthylester $C_{11}H_{21}O_2N = \frac{H_2C - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{(CH_2)_2C \cdot NH \cdot C(CH_2)_2}$. Kp_{749} : 217° (korr.) (P., H., B. 36. 3360).

Amid $C_9H_{18}ON_2 = \frac{H_2C - CH \cdot CO \cdot NH_2}{(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2}$. B. Bei der Reduktion von 2.2.5.5-Tetramethyl- Δ^2 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amid (8. 21) mit Natriumamalgam (Pauly, Rossbach, B. 32, 2008; P., D. R. P. 109346; C. 1902 II, 405; Frdl. 5, 800). — Die wasserhaltigen Krystalle (aus Toluol) werden erst durch Erhitzen auf 180—200° und nachfolgende Destillation im Vakuum wasserfrei. F: 129—130°. Kp₁₈: 157—159,5°. Das wasserhaltige Amid ist leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich schwer in kaltem Wasser, Benzol, Toluol und Äther. — Liefert beim Erwärmen mit Kaliumhypobromit-Lösung 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin (P., R., B. 32, 2005; P., A. 322, 97). — Hydrochlorid. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (P., R.). — $C_9H_{18}ON_2 + HBr$. Prismen. F: 256° (P., R.). — $C_9H_{18}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln. F: 210° (P., R.). Löslich in 2 Tln. heißem Wasser. — $2C_9H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 105°). Orangefarbene Tafeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (P., R.). — Pikrat. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 189° (P., R.).

 $\begin{array}{c} \textbf{Methylamid} \quad C_{10}H_{20}ON_2 = \frac{H_2C---CH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3}{(CH_3)_2C\cdot NH\cdot C(CH_3)_2}. \quad \textit{B.} \quad \text{Analog der vorangehenden Verbindung (P., D.R.P. 109346; $C. 1900 II, 405; $Frdl. 5, 800).} \quad F: 50^6. \quad \text{Sehr hygroskopisch.} \end{array}$

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) $C_{10}H_{19}O_{2}N =$

H₂C—CH·CO₂H . B. Beim Erhitzen des entsprechenden Amids (s. u.) mit rau- $(CH_3)_2$ C·N(CH₃)·C(CH₃). B. Beim Erhitzen des entsprechenden Amids (s. u.) mit rau-chender Salzsäure (D: 1,19) auf 130° (Pauly, Hültenschmidt, B. 36, 3360). — Schwach bitter schmeckende Tafeln mit $2^{1}/_{3}H_{3}$ O. F: 129°. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Beim Erhitzen auf 250—280° erhält man 5-Methylamino-2.5-dimethyl-hexen-(2) und 1.2.2-Trimethyl-4-isopropyliden-pyrroliden-(5). — $C_{10}H_{19}O_{2}N + HCl$. Prismen. F: 256° (Zers.). Leicht löslich in Wasser. — $2C_{10}H_{19}O_{2}N + 2HCl + PtCl_{4} + 1^{1}/_{2}H_{3}O$. Orangerote Krystalle. F: 197—198° (Zers.). Löslich in 2 Tin. heißem Wasser, löslich in siedendem Alkohol.

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) - methylester $C_{11}H_{21}O_2N = H_2C$ — $CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht beim Behandeln $(CH_3)_2C \cdot N(CH_3) \cdot C(CH_3)_2$. B. Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht beim Behandeln von 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-methylester in Alkohol mit der entsprechenden Menge Methyljodid (Pauly, Hültenschmidt, B. 36, 3361). — Unangenehm narkotisch riechende Flüssigkeit. Kp: 218° (korr.). Schwer löslich in Wasser, mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — $C_{11}H_{21}O_2N + HI$. Krystallwarzen (aus wenig heißem Alkohol). F: 192° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton, schwer in heißem Essigester.

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) - äthylester $C_{12}H_{23}O_2N = H_2C$ — $CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp_{760} : 227^0 (korr.); Kp_{14} : $108-109^0$; D^{15} : 0.955 (P., H., B. 36, 3361).

1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid $C_{10}H_{20}ON_{2}=$

H₂C—CH·CO·NH₂
B. Bei Einw. von Methyljodid auf 2.2.5.5-Tetramethyl- $(CH_3)_2$ C·N(CH_3)·C(CH_3).

B. Bei Einw. von Methyljodid auf 2.2.5.5-Tetramethyl- $(CH_3)_2$ C·N(CH_3)·C(CH_3)

pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid in Methanol (PAULY, Rossbach, B. 32, 2010; P., D.R.P. 109349; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 802). Bei der Reduktion von 1.2.2.5.5-Pentamethyl- Δ^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amid (S. 22) mit Natriumamalgam (P., D. R. P. 109346; C. 1900 II, 405; Frdl. 5, 800). — Wasserhaltige Nadeln oder Prismen (aus Aceton). F (wasserfrei): 1420 bis 144°; Kp₁₁: 165—167°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol, Aceton, Ather und Ligroin (P., R.). — Liefert beim Erwärmen mit Kaliumhypobromit-Lösung 3-Amino-1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin (P., Schaum, B. 34, 2289; P., A. 322, 108). — $C_{10}H_{20}ON_2 + HI$. Prismen (aus 80°/ojgem Alkohol). Schmilzt oberhalb 250°; leicht löslich

in Wasser, schwerer in Alkohol (P., R.). — Chloroaurat. Tafeln (aus Wasser). F: 172° (P., R.). — Chloroplatinat. Stäbchen. F: 227° (P., R.). — Pikrat $C_{10}H_{20}ON_2 + C_0H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 160° (P., R.).

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) - methylamid $C_{11}H_{12}ON_3 = H_2C$ —CH·CO·NH·CH₂. B. Bei Einw. von Methyljodid auf 2.2.5.5-Tetramethyl-(CH₂)₂C·N(CH₂)₂C·N(CH₂)₃ methylamid in Methanol (Pauly, D. R. P. 109349; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 802). Durch Reduktion von 1.2.2.5.5-Pentamethyl- Δ^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-methylamid (S. 22) mit Natriumamalgam (P., D. R. P. 109346; C. 1900 II, 405; Frdl. 5, 800). — Prismen (aus Ligroin). F: 100°.

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - pyrrolidin - [carbonsäure - (3) - amid] - hydroxymethylat $\frac{H_2C - CH \cdot CO \cdot NH_2}{(CH_2)_2 \dot{C} \cdot N(CH_2)_2 (OH) \cdot \dot{C}(CH_2)_2}. \quad \text{$-$ Jodid $C_{11}H_{25}ON_2 \cdot I.$ $B.$ Beim Erhitzen von 1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (P., H., $B.$ 36, 3362). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 255°. Löslich in 5 Tln. heißem Wasser. Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge γ-Dimethylamino-α-isopropyliden-isocapronsäure-amid.$

1-Nitroso-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid $C_9H_{17}O_2N_3=H_1C$ ——CH·CO·NH₂. B. Beim Erwärmen einer schwach sauren Lösung des 2.2.5.5-(CH₃)₃C·N(NO)·C(CH₃)₃
Tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amids in wenig Wasser mit Natriumnitrit (PAULY, ROSSBACH, B. 32, 2009). — Nadeln (aus Wasser). F: 229°.

6. β - [3 - Åthyl - piperidyl - (4)] - propions & ure, Homocincholoipon $C_{10}H_{10}O_{2}N = \frac{H_{2}C \cdot CH(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO_{2}H) \cdot CH \cdot C_{2}H_{5}}{H_{2}C - NH - CH_{2}}$.

 β -[1-Methyl-3-äthyl-piperidyl-(4)]-propionsäure, N-Methyl-homocincholoipon $C_{11}H_{21}O_2N=CH_3\cdot NC_5H_6(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Neben anderen Produkten aus dem Oxim des Methyl-cinchotintoxins (Syst. No. 3570) durch Beckmannsche Umlagerung mit Hilfe von Phosphorpentachlorid in Chloroform und nachfolgende Spaltung des Reaktionsprodukts durch Kochen mit Salzsäure (Koenigs, Bernhart, Ibelle, B. 40, 2881). — $C_{11}H_{21}O_2N+HCl+AuCl_3$. Krystallinisch. Schmilzt unscharf bei 120°.

 β -[1-Methyl-3-äthyl-piperidyl-(4)]-propionsäure-äthylester, N-Methyl-homocincholoipon-äthylester $C_{13}H_{25}O_2N=CH_3\cdot NC_5H_5(C_3H_6)\cdot CH_3\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. — $C_{13}H_{25}O_2N+HCl+AuCl_3$. Gelbes Krystallpulver; schmilzt unscharf zwischen 80° und 100° (K., B., I., B. 40, 2881).

2. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-3} O_2 N$.

1. Carbonsäuren C₆H₉O₂N.

1. Derivat einer Tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2) $C_0H_0O_2N = NC_0H_1 \cdot CO_2H$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung.

4(oder 5)-Chlor-x.x.x.x-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2), 4(oder 5)-Chlor-x.x.x-tetrahydro-picolinsäure C₆H₈O₂NCl = NC₅H₇Cl·CO₂H. B. Beim Erhitzen von 4.5-Dichlor-picolinsäure mit Zinn und Salzsäure (Osr, J. pr. [2] 27, 283). — Blättchen. F: 265° bis 270° (Zers.). Leicht löslich in Wasser. — Gibt mit Kupferacetat einen in Wasser unlöslichen blauen Niederschlag. — C₆H₈O₂NCl+HCl. Tafeln und Prismen. Leicht löslich in Wasser.

2. 1.2.5.6-Tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), Δ³-Piperidein-carbonsäure-(3), 1.2.5.6-Tetrahydro-nicotinsäure, Guvacin C,H,O,N = H,C·CH:C·CO,H

Locin Locin

Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 271—272° (Zers.) (J., Ar. 229, 693). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (J.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (J.). — Spaltet beim Erhitzen mit überschüssigem Bariumhydroxyd Ammoniak ab (J.). Gibt bei der Destillation mit Zinkstaub 3-Methyl-pyridin (J.; vgl. Fr., B. 51, 1675). Das Hydrochlorid reagiert mit Natriumnitrit-Lösung auf dem Wasserbad unter Bildung des N-Nitroso-Derivats (J.). Beim Erhitzen mit 2 Mol methylschwefelsaurem Kalium und 2 Mol Natriummethylat in Methanol auf 140—150° erhält man hauptsächlich Arecaidin (s. u.), außerdem anscheinend Guvacinmethylester und Arecaidin-methylbetain (J.; vgl. Fr., B. 51, 1675). Beim Kochen mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat entsteht N-Acetyl-guvacin (J.). — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung (J.). — CeH.O.N + HCl. Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens bei 309—314° (korr.) (W., L.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr schwer in verd. Salzsäure (J.). — CeH.O.N + HCl + AuCl. Gelbe Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 190°, bei raschem Erhitzen bei 196° (korr.) unter Zersetzung (W., L.); F: 194—195° (J.). Löslich in Wasser, Alkohol und feuchtem Äther, unlöslich in absol. Äther und Benzol (W., L.). — 2CeH.O.N + 2HCl + PtCl. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt je nach der Art des Erhitzens zwischen 215° und 224° (korr.) unter Zersetzung (W., L.). — 2CeH.O.N + 2HCl + PtCl. Tafeln (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 210° dunkel und schmilzt einige Grade höher unter Zersetzung (J.).

Nitril, 3-Cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin $C_8H_8N_2=\frac{H_9C\cdot CH:C\cdot CN}{H_9C\cdot NH\cdot CH_3}$. B. Aus salzsaurem 4-Chlor-3-cyan-piperidin durch Behandeln mit Natroue (Wohl, Losantsch, B. 40, 4700). — Farblose Flüssigkeit. $Kp_{0.3}$: 48°. Kp_{12} : 107,5° (korr.). Färbt sich beim Aufbewahren gelb. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert beim Erwärmen mit Natrium-malonester in Alkohol ein Produkt, das beim Kochen mit Barytwasser je nach der Dauer des Erhitzens vorwiegend dl- α -Cincholoiponsäure, ihr Monoamid oder Mononitril, beim Kochen mit rauchender Salzsäure dl- α - und dl- β -Cincholoiponsäure gibt. — $2C_8H_8N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 208—209° (korr.). Leichter löslich in heißem Wasser als in kaltem, schwer in verdünntem, unlöslich in absolutem Alkohol.

1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure, N-Methyl-guvacin, Arecaidin C₇H₁₁O₂N = H₂C—CH—C·CO₂H
L·C·CO₃H
L·C·CO₄H
L·C·CO₅H
L·C·CO

Tafeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol); schmilzt wasserfrei bei 223—224° (Zers.) (Ja., Ar. 229, 680), 222—223° (korr.; Zers.) (W., Jo.); aus absol. Alkohol umkrystallisiertes Arecaidin schmilzt bei 232° (korr.) (W., Jo.). Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, fast unlöslich in absol. Alkohol, unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol (Ja.; W., Jo.). Die verdünnte wäßr. Lösung reagiert neutral (Ja.; Mey.; W., Jo.), die konz. Lösung reagiert schwach sauer (Ja.; W., Jo.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylslkohol 1.Methyl-piperidin-carbonsäure-(3) (Ja.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 240° entsteht Methylchlorid, beim Erhitzen mit Bariumhydroxyd Methylamin (Ja.). — C₇H₁₁O₂N + HCl. Nadeln. Färbt sich bei 240—250° dunkel; schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 257° bis 258° unter Aufschäumen; zersetzt sich bei schnellem Erhitzen bei 262—263° (korr.) (W., Jo.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem absolutem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. — C₇H₁₁O₂N + HCl + AuCl₃. Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 197—198° (Ja.), 197—198° (korr.) (W., Jo.). Leicht löslich in absol. Alkohol (W., Jo.). Beim Erhitzen der wäßr. Lösung scheidet sich Gold ab (Ja.; W., Jo.). — 2C₇H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. F: 208—209° (Ja.), 225—226° (korr.; Zers.; bei schnellem Erhitzen) (W., Jo.).

1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(8)-methylester, 1-Methyl-1.2.5.6 - tetrahydro - nicotinsäure - methylester, Arecolin $C_8H_{13}O_2N=H_2C-CH=C\cdot CO_2\cdot CH_3$ V. In den Arecanüssen (Betelnüssen; von Areca Catechu L.) $H_2C\cdot N(CH_3)\cdot CH_2$

(Jahns, Ar. 229, 673). — B. Aus Arecaidin und Methanol in Gegenwart von Chlorwasserstoff (Ja., Ar. 229, 681). — Öl. Kp: 209° (unkorr.) (Ja.). Mit Wasserdampf flüchtig (Ja.). Löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Chloroform (Ja.). Reagiert stark alkalisch (Ja.). — Gegen Luftsauerstoff beständig (H. Meyer, M. 23, 26). Gibt mit Kaliumwismutjodid einen granatroten Niederschlag (Ja.). — Arecolin ist giftig und wirkt wurmtreibend (Marmé; vgl. Ja.). Zur physiologischen Wirkung vgl. ferner H. H. Meyer, R. Gottlier, Die experimentelle Pharmakologie, S. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 193, 202, 206, 221, 225, 227, 283, 300, 525, 671; vgl. H. Meier, C. 1907 I, 578. — Hydrochlorid. Sehr zerfließliche Nadeln. F: 157—158° (korr.) (Wohl., Johnson, B. 40, 4719). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C. Higo. N. +HBr. Prismen (aus Alkohol). F: 167—168° (Ja.), 167—169° (korr.) (W., Jo.), 170—171° (Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 72). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (Ja.; W., Jo.), unlöslich in Äther (W., Jo.). An der Luft beständig (Ja.; W., Jo.). Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch. — C. Higo. N. + HCl. + AuCl. Gelbes Öl (Ja.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. — 2C. Higo. N. + 2HCl. + PtCl. Orangerote Tafeln. Rhombisch (Liebscher, Ar. 229, 678). F: 176° (Zers.) (Ja.).

1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-äthylester, Arecaidin-äthylester $C_9H_{15}O_2N=H_2C-CH=C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Arecaidin und Alkohol in Gegenwart von Chlor- $H_2C\cdot N(CH_3)\cdot CH_2$ wasserstoff (Jahns, Ar. 229, 682). — Alkalisch reagierende Flüssigkeit. Mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther. — $2C_9H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$ (bei 80°). Amorpher Niederschlag. Leicht löslich in Wasser.

1 - Methyl - 1.2.5.6 - tetrahydro - pyridin - carbonsäure - (3) - nitril, 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-nitril, 1-Methyl-3-cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin $C_7H_{10}N_2=\frac{H_2C-CH-C\cdot CN}{H_2C\cdot N(CH_3)\cdot CH_2}$. B. Aus salzsaurem 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-aldoxim-(3) durch Umsetzung mit Thionylchlorid in der Kälte (Wohl, Johnson, B. 40, 4716). — Beim Eindampfen des Hydrochlorids mit rauchender Salzsäure auf dem Wasserbad und Erwärmen des Rückstands mit Barytwasser erhält man Arecaidin. — $C_7H_{10}N_2+HCl$. F: 230,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heißem verdünntem Alkohol, schwer in kaltem absolutem Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton.

Anhydrid des 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxymethylats, 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-methylbetain, Anhydrid des Arecaidin-hydroxymethylats, Arecaidin-methylbetain $C_8H_{13}O_8N=$

H₂C—CH—C·CO· \overline{O} H₂C·N(CH₃)₂·CH₂

STÄTTER, B. 35, 615). — Prismen mit 2 H₂O (aus Alkohol). Verliert 1 Mol Krystallwasser über Schwefelsäure, das zweite bei 130°. Schmilzt krystallwasserfrei bei 248° (Zers.) (WILL-STÄTTER, B. 35, 615). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather, Chloroform und Aceton. — Liefert beim Erhitzen auf 240° eine Verbindung C₇H₁₃N (s. u.) und andere Produkte.

Verbindung $C_7H_{13}N$. B. Beim Erhitzen von Arecaidin-methylbetain (s. o.) auf 240° (WILLSTÄTTER, B. 35, 615). — Öl. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. — Addiert Brom. — $C_7H_{18}N + HCl + AuCl_8$. Bronzegelbe Blättchen. F: 66° bis 67°. — $2C_7H_{18}N + 2HCl + PtCl_4$. Hellrote Krystalle. F: 116—118°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-[carbonsäure-(8)-methylester]-hydroxymethylat, 1-Methyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-methylester-hydroxymethylat, Arecolin-hydroxymethylat $C_9H_{17}O_3N = \frac{H_2C - CH - C \cdot CO_3 \cdot CH_2}{H_2C \cdot N(CH_2)_2(OH) \cdot CH_2}$. B. Das Jodid entsteht aus Arecolin und Methyljodid in Methanol (WILLSTÄTTER, B. 80, 729). — Jodid $C_9H_{16}O_2N \cdot I$. Prismen. F: 173—174°; sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, Methanol und Aceton, fast unlöslich in Äther (W., B. 80, 729). Spaltet erst beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Dimethylamin ab unter Bildung einer öligen Fettsäure (W., B. 80, 730). Liefert beim Behandeln mit Silberoxyd Arecaidinmethylbetain (W., B. 85, 615). — $C_9H_{16}O_2N \cdot Cl + AuCl_2$. Gelbe Blätter (aus Methanol). F: 134—135°; sehr leicht löslich in warmem, schwer in kaltem Methanol (W., B. 80, 730).

- 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure $C_8H_{12}O_2N=\frac{H_1C\cdots CH=C\cdot CO_2H}{H_3C\cdot N(C_2H_5)\cdot CH_2}$. B. Aus 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-nitril durch Eindampfen mit rauchender Salzsäure und Erwärmen des Rückstands mit Barytwasser (Wohl., Losanitsch, B. 40, 4724). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol 1-Äthyl-piperidin-carbonsäure-(3). $C_8H_{12}O_2N+HCl.$ Nadeln (aus absol. Alkohol). F: ca. 232—233° (korr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem absolutem Alkohol, leichter in heißem, unlöslich in Äther und Aceton. $C_8H_{13}O_2N+HCl+AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 214—215° (korr.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Aceton in der Kälte, leichter in der Hitze, unlöslich in Äther. $2C_8H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Zersetzt sich bei raschem Erhitzen bei 229° (korr.); geringe Zersetzung tritt auch bei längerem Erhitzen auf 105—107° ein. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, unlöslich in absol. Alkohol.
- 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-nicotinsäure-nitril, 1-Äthyl-3-cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin $\frac{H_2C-CH=C\cdot CN}{H_2C\cdot N(C_2H_3)\cdot CH_2}=\frac{H_2C\cdot N(C_2H_3)\cdot CH_2}{H_2C\cdot N(C_2H_3)\cdot CH_2}.$ B. Durch Eintragen von salzsaurem 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-aldoxim-(3) in eisgekühltes Thionylchlorid (Wohl, Herzberg, Losanitsch, B. 38, 4168; W., L., B. 40, 4723). Wasserhelle, sich rot färbende Flüssigkeit. Kp_{0,04}: 51° bis 53° (W., L.). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (W., L.). Liefert beim Eindampfen mit rauchender Salzsäure und Erwärmen des Rückstands mit Barytwasser 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3) (W., L.). $C_0H_{12}N_2+HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Sublimiert langsam bei 110°; schmilzt bei 265—266° (korr.) (W., H., L.). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton. $C_0H_{12}N_2+HCl$ + AuCl₂. Krystalle. Beginnt bei 110° sich zu zersetzen und schmilzt bei 144—145° (korr.) unter starkem Schäumen (W., L.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol.
- $\begin{array}{ll} 1-A \operatorname{cetyl} -1.2.5.6 \operatorname{tetrahydro} \operatorname{pyridin} \operatorname{carbons\"{a}ure} (3), & N-A \operatorname{cetyl-guvacin} \\ C_8H_{11}O_3N = & \frac{H_2C-CH-C\cdot CO_2H}{H_2C\cdot N(\operatorname{CO}\cdot \operatorname{CH}_2)\cdot \operatorname{CH}_2}. & B. & \operatorname{Durch} & \operatorname{Kochen} & \operatorname{von} & \operatorname{Guvacin} & \operatorname{mit} & \operatorname{Acetanhydrid} \\ \operatorname{und} & \operatorname{wasserfreiem} & \operatorname{Natriumacetat} & (\operatorname{Jahns}, Ar. 229, 696). & \operatorname{Tafeln} & (\operatorname{aus} & \operatorname{absol}. & \operatorname{Alkohol}). & F: 189° \\ \operatorname{bis} & 190°. & \operatorname{Schwer} & \operatorname{l\"{o}slich} & \operatorname{in} & \operatorname{kaltem} & \operatorname{Wasser} & \operatorname{und} & \operatorname{Alkohol}. \\ \end{array}$
- 1 Nitroso -1.2.5.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (3), N Nitroso guvacin $C_0H_0O_3N_2=\frac{H_2C-CH=C\cdot CO_2H}{H_2C\cdot N(NO)\cdot CH_2}$. B. Durch Erwärmen einer Lösung von Guvacinhydrochlorid mit der berechneten Menge Natriumnitrit auf dem Wasserbad (Jahns, Ar. 229, 695). Nadeln. F: 167—168°. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther.
- 2. 2.5 D i m e t h y i Δ⁴ p y r r o i i n c a r b o n s ä u r e (2) C₇H₁₁O₂N = HC—CH₂

 CH₃ · C·NH·C(CH₄)·CO₂H

 B. Man erwärmt Acetonylaceton mit einer wäßr. Lösung von Kaliumcyanid und Ammoniumchlorid im geschlossenen Gefäß auf 60°, leitet in die gekühlte Lösung Chlorwasserstoff bis zur Sättigung ein, verdünnt mit Wasser und kocht (Zellinsky, Schlesinger, B. 40, 2886). Gelbes Harz. F: ca. 72° (Zers.) (Schl., B. 42, 1159). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Schl..). Gibt bei der Destillation mit Kalk 2.5-Dimethylpyrrol und 2.5-Dimethyl-pyrrolin (Schl..). Das Hydrochlorid entfärbt momentan Kaliumpermanganat (Schl..). C₇H₁₁O₂N+HCl. Krystalle (aus konz. Salzsäure). Schmilzt unscharf bei ca. 178° unter Zersetzung (Schl..). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Z., Schl..). Cu(C₇H₁₀O₂N)₃. Hellblaue Krystalle (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; wird in neutraler Lösung durch Schwefelwasserstoff nicht zersetzt (Z., Schl..).
- 3. Nortropan-carbonsäure-(2)

 C₂H₁₂O₂N, Formel I.

 Tropan-carbonsäure-(2), Hydro-ekgonidin C₃H₁₂O₂N, Formel II. Zur

 H₂C-CH-CH₂CO₂H

 II. | NH CH₂ | II. | N·CH₃ CH₂ II. | N·CH₃ CH₃ III. | N·CH

Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] wurden von v. Braun und E. Müller (B. 51 [1918], 235) und Gadamer und John (Ar. 259 [1921], 227) swei stereoisomere Formen aufgefunden. Die obigen Angaben besiehen sich auf Gemische. BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXII.

Konstitution vgl. WILLSTÄTTER, W. MÜLLER, B. 31, 2657. — B. Durch Reduktion von Anhydroekgonin oder dessen Äthylester mit Natrium in siedendem Amylalkohol (WILLSTÄTTER, B. 30, 711, 712; D. R. P. 94175; C. 1898 I, 228; Frdl. 4, 1214). — Sehr hygroskopische Nadeln mit ½ H₂O (nach dem Trocknen über Schwefelsäure im Vakuum). Schmilzt wasserfrei bei 200° (W.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in heißem Essigester, unlöslich in Äther (W.). — Gegen Kaliumpermanganat beständig (W.). — C₉H₁₈O₂N + HCl. Sehr hygroskopische Tafeln (aus Alkohol). F: 234—236° (W.), 232—235° (GADAMER, AMENOMIYA, Ar. 242, 10). Sehr leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Essigester (W.). [a]_D: —3,6° (Wasser: p = 9) (G., A.). — C₉H₁₈O₂N + HCl + AuCl₃. Gelbe Blätter mit 3 H₂O (W.), 5H₂O (G., A.). Schmilzt wasserfrei bei 210—212° (W.), 227° (G., A.). — 2C₉H₁₈O₂N + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle mit 1½ H₂O (aus Wasser), mit 2 H₂O (aus verd. Alkohol) (W.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in heißem Alkohol, unlöslich in kaltem Alkohol.

Tropan-carbonsäure-(2)-äthylester $C_{11}H_{19}O_2N=CH_3\cdot NC_7H_{11}\cdot CO_2\cdot C_2H_3^{-1}$). B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Hydroekgonidin-hydrochlorid (Willstätter, B. 30, 714). — Farbloses Öl von schwachem basischem Geruch. Kp₂₀: 137° bis 139° (korr.). Löst sich leichter in kaltem als in warmem Wasser. — Die Verseifung wird erst bei eintägigem Erhitzen mit Wasser im Rohr auf Temperaturen oberhalb 160° nahezu quantitativ. Scheidet aus Silbernitrat Silberoxyd ab. — $C_{11}H_{19}O_2N+HCl+AuCl_2$. Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 121—122°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

Tropan-carbonsäure-(2)-amid $C_9H_{16}ON_2=CH_2\cdot NC_7H_{11}\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von Tropan-carbonsäure-(2)-äthylester mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° (WILLSTÄTTER, W. MÜLLER, B. 31, 2660). — Tafeln. F: 126—127°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, löslich in Äther. Ist im Kohlendioxyd-Strom sublimierbar. — Liefert beim Erwärmen mit Kaliumhypobromit in wäßr. Lösung 2-Aminotropan.

Tropan-carbonsäure-(2)-hydrazid $C_9H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot NC_7H_{11} \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Durch Erwärmen von Tropan-carbonsäure-(2)-äthylester mit Hydrazinhydrat (WILLSTÄTTER, W. MÜLLER, B. 31, 2665). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung, Kochen des entstandenen Azids mit Wasser und Erhitzen des erhaltenen Produkts mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130° 2-Amino-tropan. — Pikrat $C_9H_{17}ON_3 + 2C_9H_2O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 172°. Sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Wasser.

Tropan-carbonsäure-(2)-hydroxymethylat $C_{10}H_{10}O_2N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{11} \cdot CO_2H$. — Chloroaurat $C_{10}H_{10}O_3N \cdot Cl + AuCl_3 + 4H_2O$. B. Aus Tropan-[carbonsäure-(2)-āthylester]-jodmethylat durch Behandeln der wäßr. Lösung mit frisch gefälltem Silberoxyd oder mit Silberoxphonat in der Wärme und Versetzen der Lösung mit Goldchlorwasserstoffsäure (Willstätter, B. 30, 716). Gelbes Krystallmehl (aus Wasser). F: ca. 255° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in siedendem Alkohol.

Tropan-[carbonsäure-(2)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{12}H_{23}O_3N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{11}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Jodid erhält man aus Tropan-carbonsäure-(2)-äthylester und Methyljodid in Alkohol (Willstätter, B. 30, 715). — Das Jodid spaltet beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat in wäßr. Lösung Jodwasserstoff ab unter Bildung von 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester (Bd. XIV, S. 309). Beim Behandeln der wäßr. Lösung des Jodids mit frisch gefälltem Silberoxyd oder mit Silberoxrbonat in der Wärme und Versetzen der Lösung mit Goldchlorwasserstoffsäure erhält man das Chloroaurat des Tropan-carbonsäure-(2)-hydroxymethylats. — Jodid $C_{12}H_{12}O_3N\cdot I$. Nadeln. F: 156°. Sehr leicht löslich in Wasser, Methanol und siedendem Alkohol, leicht in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther. — Chloroaurat $C_{12}H_{12}O_3N\cdot Cl + AuCl_3$. B. Aus dem Jodid durch Behandeln mit Silberchlorid und Versetzen der Lösung mit Goldchlorwasserstoffsäure (W.). Blätter (aus verd. Alkohol). F: 168—169°. Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser und kaltem Alkohol.

2-Brom-tropan-carbonsäure-(2) C₉H₁₄O₂NBr, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Gadamer, John, Ar. 259 [1921], 231.—B. Das Hydrobromid entsteht bei 7-tägigem Erhitzen von salzsaurem Anhydroekgonin mit Eisessig-Bromwasserstoff im Rohr auf 100° (Eichengeün, Einhorn, B. 23, 2888).—C₉H₁₄O₂NBr+HBr. Prismen (aus Wasser). F: 250° (Zers.) (Eich., Ein.; Gadamer, Amenomiya, Ar. 242, 16). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (Eich., Ein.). [a]₀: +42,3° (Wasser; c = 1,2) (G., A.).

¹⁾ Vgl. S. 17 Anmerkung.

2.8 - Dibrom - tropan - carbonsäure - (2), Anhydroekgonin-dibromid, Ekgonidin - dibromid $C_9H_{13}O_2NBr_3$, s. nebenstehende H-C--CH-----CBr-CO-H N CH CHBr Formel. Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. Einhorn, B. 20, 1226; Eichengrün, Einh., B. 28, H-C-CH---CH 2874; GADAMER, AMENOMIYA, Ar. 242, 13; vgl. indessen Lindemann, Heinemann, A. 447 [1926], 85; nach L., H. ist das von Einh.; Eich., Einh. dargestellte Hydrobromid dieser Verbindung das Hydrobromid der Chlor-brom-tropan-carbonsaure-(2).

4. Carbonsäuren C.H.,O.N.

1. [3-Vinyl-piperidyl-(4)]-essigsäure, Merochinen und Allomerochinen $C_9H_{15}O_9N = H_1C \cdot CH(CH_1 \cdot CO_2H) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2$ $H_1C - NH - CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5$

a) Merochinen C₂H₁₅O₂N. B. Durch Erhitzen von Cinchen oder Chinen mit 25% ager Phosphorsaure-Lösung auf 170—180° (Koenigs, B. 27, 901, 904; A. 847, 194, 195). Durch Erhitzen von saurem weinsaurem Cinchen auf 170-1800 (K., A. 347, 195). Durch Oxydation von Cinchotoxin (K., A. 347, 198), Cinchonin (K., B. 27, 1501; A. 347, 196) oder Chinin (K., B. 27, 1501) mit Chromschwefelsäure. Durch Kochen von 6-Oximino-3-vinyl-chinuclidin

mit Salzsäure (RABE, B. 41, 69).

Fast farblose Krystalle (aus Methanol + Essigester). F: 223-224° (K., A. 347, 200). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol, kaum löslich in Äther und Chloroform (K., A. 347, 199). [a] \mathbb{E} : + 27,6° (Wasser; p = 10) (K., A. 347, 200). — Wird in kalter schwefelsaurer Lösung von Kaliumpermanganat zu Cincholoiponsäure (Syst. No. 3274) und Ameisensäure oxydiert (K., B. 28, 3150; A. 347, 208). Cincholoiponsäure entsteht auch bei der Oxydation mit Chromschwefelsaure (K., B. 28, 1986; A. 347, 207). Merochinen läßt sich durch Zinkstaub und rauchende Jodwasserstoffsäure zu Chincholoipon (S. 11) reduzieren (K., B. 35, 1350; A. 347, 210). Gibt bei der Einw. von Bromwasser bromwasserstoffsaures Brommerochinen (Syst. No. 4272) (K., B. 27, 906; 28, 1988; A. 347, 217). Liefert beim Erhitzen mit Salzsaure im Rohr auf 140-145° Merochinenlacton (Syst. No. 4272) und eine Base, deren Hydrochlorid in wäßr. Lösung Linksdrehung zeigt (K., A. 347, 230). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsāure im Rohr auf 240° oder besser mit verd. Salzsāure und Sublimat auf 250° bis 260° γ-Methyl-β-āthyl-pyridin (K., B. 27, 1502; A. 347, 214). Beim Erhitzen mit Arsensäure-Lösung auf 180—190° entsteht [3-(α-Oxy-āthyl)-piperidyl-(4)]-essigsāure (K., B. 30, 1335; A. 347, 228). — C₉H₁₈O₂N + HCl. Krystalle. F: 146—148°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (K., A. 347, 201). — C₉H₁₈O₂N + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: ca. 142° (K., A. 347, 201). — Chloroplatinat. Krystallmasse. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (K., A. 347, 201).

Merochinen-methylester $C_{10}H_{17}O_2N = HNC_4H_8(C_2H_3) \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus Merochinen und Methanol in Gegenwart von Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Kornigs, A. 347, 201). — Öl. — Hydrochlorid. Krystalle.

Merochinen-äthylester $C_{11}H_{19}O_2N = HNC_5H_8(C_3H_8)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Merochinen und Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (Kornics, B. 27, 1501; A. 347, 202). Aus Merochinen-nitril durch Verseifen mit Natronlauge, Ansäuern der Lösung mit Salzsäure, Eindampfen und Digerieren des Rückstands mit alkoh. Salzsäure (RABE, A. 850, 202). — Ol. Unter 715 mm Druck bei 254—255° teilweise unzersetzt destillierbar (K.). — C₁₁H₁₉O₂N + HCl. Nadeln. F: 165° (K.; R.). — Hydrobromid. Krystalle. F: 158° (K.). — Chloroaurat. Gelbe Nadeln. F: ca. 102° (Zers.) (K.).

Merochinen-nitril $C_9H_{14}N_9 = HNC_5H_8(C_9H_3)\cdot CH_3\cdot CN$. B. In geringer Menge aus Isonitroso-cinchotoxin (Syst. No. 3595) durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Chloroform und Zersetzen der Reaktions-Lösung mit Eiswasser (RABE, A. 350, 201). — Eigenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 147—150° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. — Pikrolonat C₉H₁₄N₃ +C₁₀H₃O₅N₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 215—217°.

N-Methyl-merochinen $C_{10}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot NC_5H_6(C_3H_3) \cdot CH_3 \cdot CO_3H$. B. Aus N-Methyl-merochinen-nitril durch Kochen mit Barytwasser (RABE, A. 350, 193). — Hellgelbe, harzige Masse. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther. — Pikrat C₁₀H₁₇O₂N + C₀H₂O₇N₂. Gelbe Blättchen (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 218°. — Pikrolonat C₁₀H₁₇O₂N + C₁₀H₃O₅N₄. Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 210°.

Äthylester $C_{12}H_{21}O_2N=CH_2\cdot NC_2H_4(C_2H_2)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Nitril (s. u.) durch Verseifen mit Natronlauge, Eindampien der Lösung mit Salzsäure und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol (RABE, A. 350, 195). — Stark basisch riechende Flüssigkeit. Kp2: 147—148° (korr.). — $C_{12}H_{21}O_2N+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. Leicht

löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther. — Chloroaurat. Goldgelbe Nädelchen (aus Wasser). F: 128—130°. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — Pikrat $C_{12}H_{21}O_{2}N + C_{5}H_{3}O_{7}N_{3}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 102—104°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Pikrolonat $C_{13}H_{21}O_{2}N + C_{10}H_{5}O_{5}N_{4}$. Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 152—154°.

Nitril $C_{10}H_{16}N_2=CH_2\cdot NC_5H_6(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Isonitroso-methylcinchotoxin (Syst. No. 3595) durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Chloroform und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis (RABE, RITTEE, B. 38, 2770; Ra., A. 350, 191). — Flüssigkeit von piperidinartigem Geruch. Kp₇₄₁: 252—255° (korr.); Kp₄₉: 162° (korr.); D^a.: 0,9505; n^b.: 1,4803; [α]^a: +17,1° (Wasser; p = 1) (Ra.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Wasser (Ra.). Flüchtig mit Wasserdampf (Ra., RI.; Ra.). — $C_{10}H_{16}N_2 + HCl + AuCl_2$. F: 121—123° (Ra.). — Pikrat. F: 93—95° (Ra.). — Pikrolonat $C_{10}H_{16}N_2 + C_{10}H_6O_5N_6$. Nadeln (aus Alkohol). F: 194—195° (Ra.).

N-Methyl-merochinen-nitril-hydroxymethylat $C_{11}H_{20}ON_2 = (HO)(CH_2)_2NC_2H_2$ $(C_2H_2)\cdot CH_2\cdot CN$. B. Das Jodid entsteht aus N-Methyl-merochinen-nitril und Methyljodid in Methanol (RABE, RITTER, B. 38, 2772). — Jodid $C_{11}H_{12}N_2\cdot I$. Nadeln. Zersetzt sich bei $264-265^\circ$.

N-Äthyl-merochinen $C_{11}H_{19}O_2N=C_2H_5\cdot NC_5H_8(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus dem Äthylester (s. u.) durch Erwärmen mit verd. Salzsäure oder verd. Bromwasserstoffsäure (Koenigs, B. 30, 1336; A. 347, 225). — Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwerer in Essigester. — $C_{11}H_{19}O_2N+HCl$. Krystalle. F: 165°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{11}H_{19}O_2N+HBr$. F: ca. 215°.

Äthylester $C_{13}H_{23}O_3N=C_3H_5\cdot NC_3H_6(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus Merochinenāthylester und Äthyljodid (Koenigs, B. 30, 1336; A. 347, 224). Aus dem Nitril (s. u.) durch Kochen mit Natronlauge, Eindampfen mit Salzsäure und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Rabe, A. 350, 199). — Farbloses Öl von stark basischem Geruch. Kp₃₅: 158—160° (korr.) (R.). — Das Hydrobromid liefert mit Brom in Chloroform das Hydrobromid des N-Äthyl-merochinen-äthylester-dibromids (S. 12) (K.). — $C_{13}H_{23}O_3N+HCl$. Krystalle. F: 220—221° (K.), 213° (R.). — $C_{13}H_{23}O_3N+HBr$. Krystalle. F: 194° (K.), 187° bis 188° (R.). — $C_{12}H_{23}O_2N+HI$. Nadeln (aus Alkohol). F: 156—157° (K.).

Nitril $C_{11}H_{10}N_2 = C_2H_3 \cdot NC_5H_6(C_2H_3) \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Aus Isonitroso-āthylcinchotoxin (Syst. No. 3595) durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Chloroform und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis (RABE, A. 350, 198). — Piperidinartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 268° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

N-Äthyl-merochinen-nitril-hydroxymethylat $C_{12}H_{22}ON_2 = (HO)(CH_2)(C_2H_3)NC_3H_4$ $(C_2H_3)\cdot CH_1\cdot CN$. — Jodid $C_{12}H_{21}N_2\cdot I$. Nadeln. Zersetzt sich bei 230—233° (RABE, A. 350, 198).

N-Acetyl-merochinen $C_{11}H_{17}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NC_5H_6(C_2H_3)\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Aus Merochinen beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Koenigs, A. 347, 203; Grmaux, C. r. 126, 578). — Warzen oder Tafeln (aus Äther). F: 110° (K.), 112,5° (Gr.). Löslich in Wasser (K.).

Äthylester $C_{13}H_{21}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NC_8H_8(C_2H_3)\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_8$. B. Beim Kochen von Merochinen mit Essigsäureanhydrid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit absol. Alkohol (Koenics, A. 347, 204). — Öl.

N-Nitroso-merochinen $C_9H_{14}O_3N_2 = ON \cdot NC_5H_8(C_2H_3) \cdot CH_2 \cdot CO_3H$. B. Durch Behandeln von Merochinen mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung (Koenigs, B. 27, 905; A. 347, 205). — Krystallmasse. F: 67°. — $Ca(C_9H_{13}O_2N_3)_2 + 2H_3O$. Krystallpulver.

b) Allomerochinen $C_9H_{16}O_9N$. B. Durch Oxydation von Allocinchonin mit Chromschwefelsäure (Skraup, Zwerger, M. 23, 460). — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. $[\alpha]_D$: —114° (Wasser; p=6). — $C_9H_{15}O_2N+HCl+AuCl_9$. Nadeln (aus Wasser). F: 165—166°. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol. — $2C_9H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4+3H_9O$. Säulen (aus Wasser). F: 210—211°. Leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol.

c) β -Isomerochinen $C_9H_{15}O_9N$ s. bei β -Isocinchonin, Syst. No. 4495.

2. 2.2.5.5 - Tetramethyl - Δ^2 - pyrrolin - carbonsaure - (3) $C_9H_{15}O_2N$ =

HC——C·CO₂H
(CH₃)₂C·NH·C(CH₂)₂. B. Aus dem Amid (s. u.) durch Kochen mit Alkalilauge oder Erhitzen mit rauchender Salzsäure (D: 1,19) im Rohr auf 130° (PAULY, Rossbach, B. 32, 2011). Durch Erhitzen des Methylamids oder Dimethylamids mit rauchender Salzsäure auf 130° (P., Boehm, B. 33, 922). — Wasserfreies Pulver (aus heißem Wasser). F: 300°; scheidet sich aus kaltem Wasser langsam in Säulen oder Tafeln ab, die 2H₂O enthalten und allmählich verwittern (P., R.). In heißem Wasser viel schwerer löslich als in kaltem; die Lösungen schimmeln leicht (P., R.). — Spaltet beim Erhitzen auf 290—310° Kohlendioxyd ab unter Bildung von 2.2.5.5-Tetramethyl-d²-pyrrolin (PAULY, HÜLTENSCHMIDT, B. 36, 3371). — C₉H₁₅O₂N + HCl + 2H₂O. Tafeln (aus Wasser) (P., R.; P., B.). — C₉H₁₅O₂N + HCl + AuCl₃ + H₂O. Goldgelbe Nadeln. Sintert gegen 150° und schmilzt gegen 185° (P., R.).

Methylester $C_{10}H_{17}O_2N=\frac{HC-C\cdot CO_3\cdot CH_3}{(CH_3)_2C\cdot NH\cdot C(CH_3)_3}$. B. Durch Kochen des Hydrochlorids der 2.2.5.5-Tetramethyl- Δ^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3) mit Methanol unter Einleiten von Chlorwasserstoff (Pauly, Rossbach, B. 32, 2013). — Flüssig. Kp₇₄₀: 201⁶ (korr.). Riecht schwach, doch betäubend. Unlöslich in Wasser.

Äthylester $C_{11}H_{19}O_9N = \frac{HC - C \cdot CO_9 \cdot C_9H_5}{(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2}$. B. Analog dem Methylester (Pauly, Rossbach, B. 32, 2013). — Flüssigkeit. Kp₂₄₀: 212°.

Amid C₃H₁₆ON₂ = HC C·CO·NH₂. B. Durch Einw. von konz. Ammoniak auf C.C-Dibrom-triacetonamin-hydrobromid (Bd. XXI, S. 251) (Pauly, B. 31, 672; A. 322, 97; D. R. P. 109345; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 798; P., Rossbach, B. 32, 2005). Aus dem Athylester durch Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak auf 180—200° (P., R., B. 32, 2013). — Prismen (aus Benzol). Sublimiert in Nadeln; F: 180—181° (P., B. 31, 673; P., R.). Nimmt an der Luft 1 Mol Krystallwasser auf (P., B. 31, 673). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther und Benzol (P., B. 31, 673). — Entfärbt Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung sofort (P., R., B. 32, 2005). Wird durch Natriumamalgam zu 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid reduziert (P., R., B. 32, 2008; P., D. R. P. 109346; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 800). Gibt bei der Einw. von Kaliumhypobromit 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidon-(3) (P., Borhm, B. 34, 2289; P., A. 322, 113). — C₉H₁₆ON₂ + HBr + 2Br. B. Man versetzt eine bromwasserstoffsaure Lösung des Amids mit einer Brom-Kaliumbromid-Lösung (P., R., B. 32, 2006). Gelbrote Blätter (aus Eisessig). F: 201°. In trocknem Zustand beständig. Gibt beim Kochen mit Wasser Brom ab. — C₉H₁₆ON₂ + HI. Nadeln und Prismen (aus Wasser) (P., B. 31, 673). Löslich in 2 Tln. heißem Wasser. — 2C₉H₁₆ON₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangefarbene Prismen (P., B. 31, 673). Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.

Methylamid $C_{10}H_{18}ON_3 = \frac{HC - C \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2}{(CH_3)_2 C \cdot NH \cdot C(CH_3)_3}$. B. Durch Eintragen von C.C-Dibrom-triacetonamin in wäßrige 33% jege Methylamin-Lösung (Pauly, Rossbach, B. 32, 2008; P., Bornm, B. 33, 922; P., D. R. P. 109347; C. 1900 II, 405; Frdl. 5, 801). — Nadeln (aus Äther). Erstarrt bei 80°; Kp_{10} : 150° (P., B.). Leicht löslich außer in Ligroin (P., R.). — $C_{10}H_{12}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Krystallwasserhaltige Prismen (aus Wasser). F: 190° (P., R.).

Dimethylamid $C_{11}H_{20}ON_3 = \frac{HC = C \cdot CO \cdot N(CH_3)_3}{(CH_3)_2 C \cdot NH \cdot C(CH_3)_3}$. B. Aus C.C-Dibrom-tri-acetonamin und Dimethylamin-Lösung (Paully, Boehm, B. 33, 923; P., D. R. P. 109350; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 803). — Nadeln. F: 45°; Kp₁₅: 125° (P., B.). — $C_{11}H_{20}ON_3 + HCl$ (P., B.). — $2C_{11}H_{20}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$ (P., B.).

Bensylamid $C_{16}H_{22}ON_3 = \frac{HC - C \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}{(CH_3)_2 \cdot C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2}$. B. Aus C.C-Dibrom-triacestonamin und Benzylamin in wäßr. Lösung (PAULY, BOEHM, B. 88, 923). — Täfelchen (aus Wasser), die im Vakuum verwittern. F: 71°.

Piperidid $C_{14}H_{34}ON_8 = \frac{HC - C \cdot CO \cdot NC_5H_{10}}{(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2}$. B. Aus C.C. Dibrom - triaceton-amin und Piperidin (Pauly, Borns, B. 88, 923). — Nadeln. F: 74°. Kp₁₉: 170°.

1.2.2.5.5 - Pentamethyl - \triangle^3 - pyrrolin - carbonsäure - (3) - amid $C_{10}H_{18}ON_2 = HC - C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 2.2.5.5-Tetramethyl- \triangle^3 -pyr- $(CH_3) \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C(CH_3)$. B. Das Hydrojodid in Methanol (Pauly, Rossbach, B. 82, 2007; P., D. R. P. 109345; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 798). — Täfelchen (aus Ligroin). F: 104°; sehr leicht löslich außer in Ligroin (P., R.; P.). — Liefert beim Erwärmen mit Kaliumhypobromit-Lösung 1.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidon-(3) (P., A. 322, 128). — $C_{10}H_{18}ON_2 + HI$. Nädelchen (aus Methanol + Essigester). F: 221—222°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., R.).

1.2.2.5.5-Pentamethyl- Δ^2 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-methylamid $C_{11}H_{20}ON_2 = HC = C \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 2.2.5.5-Tetramethyl- $(CH_3)_2$ C· $N(CH_3) \cdot C(CH_3)_3$. B. Das Hydrojodid in Methanol (Pauly, Boehm, B. 33, 922; P., D. R. P. 109348; C. 1900 II, 405; Frdl. 5, 801). In geringer Menge aus dem Kaliumsalz des 1.2.2.5.5-Pentamethyl- Δ^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amids und Methyljodid in Äther (P., B.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 108—109°.

1-Acetyl-2.2.5.5-tetramethyl- Δ^2 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amid $C_{11}H_{18}O_2N_2 = HC = C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch kurzes Kochen von 2.2.5.5-Tetramethyl- Δ^2 -pyr-(CH₂)- \dot{C} -N(CO·CH₃)· \dot{C} (CH₃). B. Durch kurzes Kochen von 2.2.5.5-Tetramethyl- Δ^3 -pyr-rolin-carbonsäure-(3)-amid mit Essigsäureanhydrid (Pauly, Rossbach, B. 32, 2006). — Krystallwarzen (aus Eisessig + Äther). F: 256—256,5°.

1-Nitroso-2.2.5.5-tetramethyl- \triangle^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amid $C_9H_{15}O_2N_3 = HC = C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 2.2.5.5-Tetramethyl- $(CH_3)_2C \cdot N(NO) \cdot C(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 2.2.5.5-Tetramethyl- \triangle^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-amid in salzsaurer Lösung (Pauly, Rossbach, B. 32, 2006). — Nadeln (aus Aceton). F: 201°.

5. β -[3-Vinyl-piperidyl-(4)]-propionsaure, Homomerochinen $C_{10}H_{17}O_2N=H_2C\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2$ H.C.—NH——CH.

3. Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-5}O_2N$.

1. Carbonsäuren $C_5H_5O_2N$.

1. Pyrrol-carbonsäure-(2), Pyrrol-α-carbonsäure (α-Carbopyrrolsäure)

HC——CH

HC-—NH·C·CO₂H

B. Beim Erhitzen von Pyrrol-α-carbonsäure-amid (8. 23)

mit Barytwasser und Zersetzen des entstandenen Bariumsalzes mit verd. Schwefelsäure oder konz. Salzsäure (Schwanert, A. 116, 272; vgl. Weidel, Ciamician, M. 1, 292; Cia., Silber, B. 19, 1962; 20, 698; G. 16, 381; 17, 87). Beim Kochen von Pyrokoll (Syst. No. 3593) mit mäßig konzentrierter Kalilauge, zweckmäßig unter Zusatz von etwas Natriumamalgam (Wei., Cia., M. 1, 285, 288). Beim Erhitzen von Pyrrol mit Ammoniumcarbonat-Lösung auf 130—140° (Cia., Si., B. 17, 1150; G. 14, 162). Neben Pyrrol-carbonsäure-(3) beim Erhitzen von Pyrrol-Kalium im Kohlendioxydstrom auf 200—220° (Cia., M. 1, 625; Cia., Si., B. 17, 1438; G. 14, 266). Beim Erwärmen von Pyrrol mit Tetrachlorkohlenstoff und wäßrig-alkoholischer Kalilauge im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbad (Cia., Si., B. 17, 1437; G.

14. 265). Bei der Einw. von Kohlendioxyd auf Pyrrolmagnesiumiodid in Äther (Oppo, G. 39 I. 656). Beim Schmelzen der Kaliumverbindung des 2-Methyl-pyrrols mit Kaliumhydroxyd (Cia., M. 1, 628; B. 14, 1055; G. 11, 228). Beim Erwärmen von α-Pyrrolaldehyd (Bd. XXI, S. 270) mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung auf 40—50° (Bamberger, Djier-DJIAN, B. 33, 537, 541). — Darst.: Schw., A. 116, 271; CIA., SI., B. 17, 104; G. 13, 564. — Blättchen (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Březina, M. 1, 286; Negri, G. 26 I, 71; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 522). Sublimiert im geschlossenen Röhrchen teilweise bei 190° in federartigen Krystallen (Schw.; vgl. Cia., Si., B. 17, 1151 Anm.; G. 14, 163 Anm.) und schmilzt unter Zerfall in Pyrrol und Kohlendioxyd bei 1920 (CIA., SI., B. 17, 1151; G. 14, 163; Oddo, G. 39 I, 657). Zersetzt sich bei schnellem Erhitzen bei 208,5° (BA., D.). Löslich in Wasser, Alkohol (Schw.) und Ather (Cia., Si., B. 17, 1151; G. 14, 163). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,0×10⁻⁶ (Angeli, G. 22 II, 6). — Wird in wäßr. Lösung durch nitrose Gase schon in der Kälte, durch Mineralsäuren beim Erwärmen in Kohlendioxyd und Pyrrolrot zerlegt (Schw.). Liefert mit überschüssiger rauchender Salpetersäure bei -180 2.4 Dinitropyrrol (F: 152°) und 2.5-Dinitro-pyrrol (F: 173°) (CIA., SI., B. 19, 1079; G. 16, 350; vgl. CIA., SI., B. 18, 1461, 1463; G. 15, 323; RINKES, R. 53 [1934], 1167). Beim Erhitzen von pyrrolα-carbonsaurem Natrium mit Methyljodid und Methylalkohol im Rohr auf 120° erhält man Pyrrol-a-carbonsaure-methylester, Pentamethyl-pyrrolenin (Bd. XX, S. 180) und andere Produkte (CIA., Anderlini, B. 21, 2856; G. 18, 558; vgl. CIA., B. 37, 4230; Plancher. RAVENNA, R. A. L. [5] 22 II [1913], 703). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid N-Acetyl-pyrrol und ein Produkt, das beim Erhitzen im Vakuum Pyrokoll liefert (CIA., SI., B. 17, 105; G. 18, 565). Beim Erwärmen von pyrrol-a-carbonsaurem Silber mit Acetylchlorid in Petroläther entsteht Essigsäure-[pyrrol-α-carbonsäure]-anhydrid (s. u.) (C1A., S1., B. 17, 1154; G. 14, 167). Liefert bei Einw. von Benzoldiazoniumchlorid bezw. p-Toluoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung 2.5-Bis-benzolazo-pyrrol (Syst. No. 3448) bezw. 2.5-Bis-p-toluolazo-pyrrol (Syst. No. 3448) (O. FISCHER, HEPP, B. 19, 2258). -NH₄C₈H₄O₂N. Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Wei., Ci.). — AgC₅H₄O₂N. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (CIA., SI., B. 17, 1152; G. 14, 164). — $Ca(C_5H_4O_2N)_2$. Schuppen. Schwer löslich in Wasser (CIA., SI., B. 17, 1152; G. 14, 164). — $Ba(C_5H_4O_2N)_2$ (bei 100°). Blättchen (Wei., CIA.). Löslich in Wasser und Alkohol (SCHW.). — $Pb(C_5H_4O_2N)_2$. Schuppen. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (Schw.).

Pyrrol-α-carbonsäure-methylester C₆H₇O₂N = HNC₄H₃·CO₂·CH₃. B. Beim Erwärmen des Silbersalzes der Pyrrol-α-carbonsäure mit überschüssigem Methyljodid im Rohr im Wasserbad (Ciamician, Silber, B. 17, 1152; G. 14; 165; Mazzara, Borgo, G. 35 II, 105; Oddo, G. 39 I, 657). — Nadeln (aus Petroläther). Monoklin prismatisch (Negri, G. 19, 93; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 522). F: 73° (Cia., Si.; M., B.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther und Wasser (Cia., Si.). — Liefert mit Sulfurylchlorid je nach den angewandten Mengen x-Chlor-, 3.4-Dichlor- und 3.4.5-Trichlor-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (M., B.). Beim Einleiten von Bromdampf in eine siedende wäßrige Lösung von Pyrrol-α-carbonsäure-methylester erhält man 3.4.5-Tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (Cia., Si.). Liefert beim Eintragen in eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,50) 4-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester, 5-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester und 4.5-Dinitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (Anderlini, B. 22, 2503; G. 19, 95, 350; vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 37 [1915], 2539). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid im Rohr auf 250—260° 5-Acetyl-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (Syst. No. 3366) (Cia., Si.). Einw. von Benzoldiazoniumchlorid: O. Fischer, Hepp, B. 19, 2258.

Pyrrol-α-carbonsäure-äthylester C₇H₉O₉N = HNC₄H₃·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Pyrrol-α-carbonsäure mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (Ciamician, Silber, B. 17, 1152; G. 14, 165). Aus äquimolekularen Mengen Pyrrolmagnesiumjodid und Chlorameisensäure-äthylester in Äther (Oddo, G. 39 I, 658). — Krystalle. F: 39° (Ci., Si.), 38° (O.). Kp: 230—232° (Ci., Si.); Kp₇₅₈: 235° (O.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther, sehr schwer in Wasser (Ci., Si.).

Essigsäure-[pyrrol-α-carbonsäure]-anhydrid C₇H₇O₂N = HNC₄H₃·CO·O·CO·CH₃.

B. Beim Erhitzen von pyrrol-α-carbonsaurem Silber mit Acetylchlorid in Petroläther auf dem Wasserbad (CIAMICIAN, SILBER, B. 17, 1154; G. 14, 167). — Schuppen (aus Petroläther).

F: 75°. — Wird durch Wasser in Pyrrol-α-carbonsäure und Essigsäure zerlegt. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Pyrokoll (Syst. No. 3593) und Essigsäure.

Pyrrol-α-carbonsäure-amid C₅H₆ON₂ = HNC₄H₃·CO·NH₃. B. Bei der trocknen Destillation von schleimsaurem Ammonium oder von Mucamid (Bd. III, S. 585) (MALAGUTI, C. r. 22, 854; Berzelius' Jahresber. 27, 513; vgl. Schwanert, A. 116, 269; Ciamician, Silber, B. 17, 104; G. 13, 565). Beim Erhitzen von Pyrokoll (Syst. No. 3593) mit bei 0° gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (Weidel, Ciamician, M. 1, 289). — Süß schmeckende (Schw.) Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). Monoklin prismatisch (Březina, M. 1, 289; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 523). F: 176,5° (korr.) (Schw.). Leicht löslich in Alkohol

und Ather, schwerer in Wasser (Schw.). — Liefert mit 2 Mol Brom in gekühlter Eisessig-Lösung 3.4-Dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-amid (Кнотимку, Рютет, В. 37, 2799).

N-α-Pyrroyl-pyrrol C₂H₂ON₂ = HNC₄H₂·CO·NC₄H₄. B. Neben Di-α-pyrryl-keton beim Erhitzen von N.N'-Carbonyl-di-pyrrol im Rohr auf 250° (Chamchan, Magnaghi, B. 18, 1829; G. 15, 258). — Blättchen (aus Petroläther). F: 62—63°. Läßt sich nicht mit Wasserdampf destillieren. — Liefert mit ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung eine gelbe Silber-Verbindung. Gibt beim Kochen mit Kalilauge Pyrrol und Pyrrol-α-carbonsäure.

Pyrrol-α-carbonsäure-hydrazid, α-Pyrroylhydrazin C_sH₇ON₃ = HNC₄H₃·CO·NH·NH₂. B. Beim Erhitzen von Pyrol-α-carbonsäure-methylester mit der berechneten Menge 50°/oiger wäßriger Hydrazinhydrat-Lösung (Piccinini, Salmoni, R. A. L. [5] 9 I, 539; G. 32 I, 247). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 231—232° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Wasser, fast unlöslich in Methanol und Petroläther. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silbernitrat-Lösung.

Pyrrol - α - carbonsäure - bensalhydrasid, Bensaldehyd - α - pyrroylhydrason $C_{12}H_{11}ON_3 = HNC_4H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_8H_5$. B. Bei schwachem Erwärmen von Pyrrolacarbonsäure-hydrazid mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd in wenig Essigsäure (PICCININI, SALMONI, R. A. L. [5] 9 I, 359; G. 32 I, 248). — Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 164—165°.

Pyrrol- α -carbonsäure-axid $C_5H_4ON_4 = HNC_4H_3\cdot CO\cdot N_3$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf eine Lösung von Pyrrol- α -carbonsäure-hydrazid in 1n-Salzsäure (Piccinini, Salmoni, R. A. L. [5] 9 I, 359; G. 32 I, 249). — Krystalle. F: 105° (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Zink in Essigsäure Pyrrol- α -carbonsäure-amid, beim Kochen mit Alkohol α -Pyrrylurethan (Bd. XXI, S. 254).

N-Methyl-pyrrol-α-carbonsäure C₀H₇O₂N = CH₃·NC₄H₃·CO₂H. B. Beim Erhitzen von N-Methyl-pyrrol-α-carbonsäure-methylamid mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120° bis 130° (Bell, B. 10, 1866; vgl. E. Fischer, B. 46 [1913], 2510). — F: 135° (B.; F.). — Silbersalz. Schwer löslich (B.).

N-Methyl-pyrrol-α-carbonsäure-methylamid C₇H₁₀ON₂ = CH₃·NC₄H₃·CO·NH·CH₃. B. Bei der trocknen Destillation von schleimsaurem Methylamin (Bell, B. 10, 1866).
— Schuppen oder Prismen. F: 89—90°; flüchtig mit Wasserdampf; löslich in Wasser; liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—130° N-Methyl-pyrrol-carbonsäure-(2) (B., B. 10, 1866). Gibt beim Behandeln mit Bromwasser eine bei 204—205° schmelzende Verbindung C₇H₃O₃N₂Br₂ (B., B. 11, 1814). Liefert in essigsaurer Lösung mit den berechneten Mengen Brom 1-Methyl-x-brom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid bezw. 1-Methyl-3.4-dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid bezw. 1-Methyl-3.4-5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid (Khotinsky, Pioter, B. 37, 2801, 2802).

N-Äthyl-pyrrol- α -carbonsäure $C_7H_9O_2N=C_2H_5\cdot NC_4H_3\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von N-Äthyl-pyrrol- α -carbonsäure-äthylamid mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—130° (Bell, B. 10, 1864). — Nadeln (aus Wasser). F: 78° (B.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (B.). — Liefert beim Erhitzen für sich oder mit verd. Säuren N-Äthyl-pyrrol (B.; B., Lapper, B. 10, 1961). Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung (B.). — $AgC_7H_8O_2N$. Nadeln (aus Wasser); zersetzt sich beim Erhitzen unter schwacher Verpuffung (B.).

N-Äthyl-pyrrol- α -carbonsäure-äthylamid $C_9H_{14}ON_2=C_9H_5\cdot NC_4H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation von schleimsaurem Äthylamin (Bell, B. 10, 1861). — Prismen (aus Wasser). F: 43—44°; Kp: 269—270°; luftbeständig (B., B. 10, 1863). Löslich in Wasser, Äther und Chloroform (B., B. 11, 1812). Unzersetzt löslich in starken Säuren (B., B. 10, 1863). — Liefert beim Behandeln mit Bromwasser 1-Äthyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-åthylamid und die Verbindung $C_9H_{12}O_9N_9Br_9$ (s. u.) (B., B. 11, 1813). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—130° Äthylamin und N-Äthyl-pyrrol- α -carbonsäure (B., B. 10, 1863).

Verbindung C₂H₁₂O₃N₂Br₂. B. Beim Behandeln von N-Äthyl-pyrrol-α-carbonsäure-äthylamid oder 1-Äthyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-äthylamid mit Bromwasser (Bell, B. 11, 1813, 1814). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 197° (Zers.). Leicht löslich in kalten Alkalilaugen und daraus durch Säuren fällbar. — Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen Äthylamin, Oxalsäure und andere Produkte. Beim Behandeln mit Säuren entsteht ebenfalls Äthylamin.

N-Isoamyl-pyrrol- α -carbonsäure-isoamylamid $C_{18}H_{26}ON_2 = C_5H_{11} \cdot NC_4H_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_{11}$. B. Bei der trocknen Destillation von schleimsaurem Isoamylamin (Bell, B. 10, 1866). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 77°. Fast unlöslich in Wasser.

N-Phenyl-pyrrol- α -carbonsäure $C_{11}H_9O_2N = C_6H_5 \cdot NC_4H_2 \cdot CO_2H$. B. Durch kurzes Erhitzen von N-Phenyl-pyrrol- α -carbonsäure-anilid mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 150° (Piotet, Steinmann, B. 35, 2530; C. 1902 I, 1297). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Schmilzt unter Zerfall in N-Phenyl-pyrrol und Kohlendioxyd bei 166°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, löslich in Ather, unlöslich in Petroläther und kaltem Wasser. Löst sich in siedendem Wasser unter Zersetzung in N-Phenyl-pyrrol und Kohlendioxyd. — Cu($C_{11}H_8O_2N$), (bei 110°). Dunkelgrün. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform. — Ag $C_{11}H_8O_2N$. Niederschlag, der sich am Licht ziemlich rasch schwärzt. — Ca($C_{11}H_8O_2N$), Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser).

Methylester $C_{12}H_{17}O_2N=C_8H_5\cdot NC_4H_3\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von N-phenylpyrrol- α -carbonsaurem Silber mit Methyljodid auf dem Wasserbad (Piotet, Steinmann, B. 35, 2532; C. 1902 I, 1298). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 88°. Kp: 282° (unkorr.). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Äthylester $C_{18}H_{18}O_2N = C_8H_5 \cdot NC_4H_2 \cdot CO_2 \cdot C_8H_5$. B. Aus N-phenyl-pyrrol- α -carbon-saurem Silber und Äthyljodid (P., St., B. 35, 2532; C. 1902 I, 1298). — Flüssigkeit. Kp: 289°; leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Anilid $C_{17}H_{14}ON_2 = C_0H_5 \cdot NC_4H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von schleimsaurem Anilin auf 240° (Feist, B. 35, 1654 Anm.; Piotet, Steinmann, B. 35, 2530, 2532; C. 1902 I, 1297). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und Petroläther (P., St.). — Liefert bei kurzem Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 150° Anilin und N-Phenyl-pyrrol- α -carbonsäure (P., St.).

x-Chlor-pyrrol-carbonsäure-(2) C₅H₄O₂NCl = HNC₄H₃Cl·CO₂H. B. Aus dem zugehörigen Methylester (s. u.) beim Erwärmen mit verd. Kalilauge (MAZZARA, BORGO, G. 35 H. 110). — Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 130°.

Methylester C₆H₆O₃NCl = HNC₄H₁Cl·CO₃·CH₃. B. Beim Behandeln von 5 g Pyrrol-α-carbonsäure-methylester in 50 g absol. Äther mit 6 g Sulfurylchlorid unter Kühlung mit Eiswasser (MAZZABA, BORGO, G. 35 II, 109). — Krystalle, die nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Wasser noch geringe Mengen von 3.4-Dichlor-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester enthalten. — Gibt beim Erwärmen mit verd. Kalilauge x-Chlor-pyrrol-carbonsäure-(2).

3.4 - Dichlor - pyrrol - carbonsäure - (2) - methylester $C_6H_5O_2NCl_2 = HNC_4Hcl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Neben 3.4.5-Trichlor-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester beim Behandeln von 5 g Pyrrol- α -carbonsäure-methylester in 50 g absol. Äther mit 11 g Sulfurylchlorid unter Kühlung mit Eiswasser (M., B., G. 35 II, 108). — Nadeln (aus Petroläther). F: 132—134°. Schwer löslich in Wasser, löslich in siedendem Petroläther.

3.4.5-Trichlor-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_5H_2O_2NCl_3 = \frac{ClC---CCl}{ClC\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Beim

Kochen von Perchlorpyrokoll (Syst. No. 3593) mit Kalilauge (Ciamician, Danesi, G. 12, 34). — Krystallisiert aus Wasser in Nadeln mit 1H₂O; verliert das Krystallwasser im Vakuum. Zersetzt sich schnell bei ca. 150°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther. Die wäßrige Lösung gibt mit Eisenchlorid eine intensiv rote Färbung; in konz. Lösung entsteht dabei ein braunroter Niederschlag. — Ba(C₅HO₂NCl₃)₂+1H₂O. Schuppen, die bei 105° das Krystallwasser verlieren. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

Methylester C₈H₄O₂NCl₂ = HNC₄Cl₃·CO₃·CH₃. B. Neben 3.4-Dichlor-pyrrol-carbon-saure-(2)-methylester beim Behandeln von 5 g Pyrrol-x-carbonsaure-methylester in 50 g absol. Ather mit 19 g Sulfurylchlorid unter Kühlung mit Eiswasser (M., B., G. 35 II, 106). — Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Petrol-ather.

1-Methyl-x-brom-pyrrol-carbonsäure-(2) C₈H₆O₂NBr = CH₃·NC₄H₂Br·CO₂H. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-x-brom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid mit alkoh. Kalilauge auf 130° (Khotinsky, Pictet, B. 87, 2802). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, löslich in Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol und Petroläther.

- 1 Methyl x brom pyrrol carbonsäure (2) methylamid C₇H₅ON₂Br = CH₃· NC₄H₄Br·CO·NH·CH₃. B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf N-Methyl-pyrrol-α-carbonsäure-methylamid in essigsaurer Lösung (Khotinsky, Piotet, B. 37, 2801). Nadeln (aus Wasser). F: 112°. Sehr leicht löslich in Aceton, Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Petroläther. Gibt beim Verseifen mittels alkoh. Kalilauge bei 130° 1-Methyl-x-brom-pyrrol-carbonsäure-(2).
- 3.4-Dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_8H_8O_8NBr_2=\frac{BrC-CBr}{HC\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Beim Erhitzen von 3.4-Dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-amid mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 110—115° (Khotinsky, Picter, B. 37, 2800). Blättchen mit 1 H_8O (aus Wasser). F: 110°. Schmilzt wasserfrei bei 158°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwerer in Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Petroläther.
- Amid C₅H₄ON₂Br₃ = HNC₄HBr₂·CO·NH₂. B. Aus Pyrrol-α-carbonsăure-amid und 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung (Khotinsky, Piotet, B. 37, 2799). Blättchen mit 1 C₂H₄O₂ (aus Eisessig) vom Schmelzpunkt 145—146°. Krystallisiert aus Wasser in Blättchen mit 1 H₂O, die bei 158° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, schwerer in Benzol und Chloroform, sehr schwer in Wasser und Petroläther. Löst sich in Alkalien unter Salzbildung. Liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure Dibrommaleinsäure-imid. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 110—115° 3.4-Dibrompyrrol-carbonsäure-(2).
- 1-Methyl-3.4-dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2) C₅H₅O₂NBr₃ = CH₃·NC₄HBr₂·CO₂H.

 B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-3.4-dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid mit alkoh.

 Kalilauge auf 130° (Khotinsky, Pictet, B. 37, 2801). Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich leicht in Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser und Petroläther. Liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure Dibrommaleinsäure-methylimid.
- 1-Methyl-3.4-dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid C₇H₈ON₂Br₉ = CH₃· NC₄HBr₈·CO·NH·CH₃. B. Bei der Einw. von 2 Mol Brom auf N-Methyl-pyrrol-α-carbonsäure-methylamid in Eisessig unter Kühlung (Κηστικκή, Ριστή, B. 37, 2801). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 137°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Aceton, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser und Petroläther. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 130° 1-Methyl-3.4-dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2).
- x.x-Dibrom-pyrrol-carbonsäure-(2) C₅H₃O₂NBr₂ = HNC₄HBr₂·CO₂H. B. Man kocht x.x.x.x-Tetrabrom-pyrokoll (Syst. No. 3593) mit Kalilauge bis zur Lösung (Chamichan, Silber, B. 16, 2388; G. 13, 405). Hellgelbe Täfelchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in heißem Wasser.
- 3.4.5-Tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_5H_2O_2NBr_3 = \frac{BrC--CBr}{BrC\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Beim Verseifen des zugehörigen Methylesters mit Kalilauge (CIAMICIAN, SILBER, B. 17, 1153; G. 14, 166). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 140—150°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwer in siedendem Wasser, unlöslich in Petroläther.
- Methylester C₅H₄O₂NBr₃ = HNC₄Br₂·CO₂·CH₃. B. Beim Einleiten von Bromdampf in eine siedende wäßrige Lösung von Pyrrol-α-carbonsäure-methylester (CIAMIGIAN, SILBER, B. 17, 1153; G. 14, 166). Nadeln (aus Alkohol). F: 209—210°; löslich in Äther und heißem Alkohol, schwer löslich in Petroläther und Benzol, fast unlöslich in Wasser (CIA., SI., B. 17, 1153; G. 14, 166). Löst sich in kalter rauchender Salpetersäure unter Bildung von Dibrommaleinsäure-imid (CIA., SI., B. 20, 2605; G. 17, 274).
- 1-Methyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_0H_4O_2NBr_3=CH_3\cdot NC_4Br_2\cdot CO_2H$. Bei längerem Erhitzen von 1-Methyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid mit alkoh. Kalilauge auf 145° (Khotinsky, Pictet, B. 37, 2802). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Äther und Aceton, schwer in Alkohol, Eisessig, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Petroläther.
- 1-Methyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylamid $C_7H_7ON_2Br_2=CH_2\cdot NC_4Br_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2$. B. Durch Zusatz von 3 Mol Brom zu einer Lösung von N. Methyl. pyrrol- α -carbonsäure-methylamid in Eisessig und Eindampfen der Lösung (Khotinsky, Picter, B. 37, 2802). Blättchen (aus verd. Essigsäure oder Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol und Äther, unlöslich in Wasser und Petrol-äther. Gibt bei längerem Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 145° 1-Methyl-3.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2).

1-Äthyl-8.4.5-tribrom-pyrrol-carbonsäure-(2)-äthylamid $C_9H_{11}ON_9Br_9 = C_9H_5$ · $NC_4Br_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_5$. B. Neben einer Verbindung $C_9H_{12}O_3N_9Br_9$ (8. 24) beim Behandeln von N-Äthyl-pyrrol- α -carbonsäure-äthylamid mit Bromwasser (Bell, B. 11, 1813). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 120—121° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Behandeln mit Bromwasser die Verbindung $C_9H_{12}O_3N_9Br_9$ (8. 24).

3-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_5H_4O_4N_2 = \frac{HC - C \cdot NO_2}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO_3H}$. Zur Konstitution vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 37 [1915], 2538. — B. Man kocht Dinitropyrokoll (Syst. No. 3593) mit Kalilauge, bis die Lösung durch Säuren nicht mehr gefällt wird (Ciamician, Danesi, G. 12, 40). — Hellgelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 144—146° (Cia., D.). Löslich in Wasser, Äther und Alkohol (Cia., D.). Die wäßt. Lösung gibt mit Eisenchlorid einen gelben Niederschlag (Cia., D.). — NH₄C₅H₃O₄N₂. Gelbliche Prismen oder Schuppen. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Cia., D.).

4-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_5H_4O_4N_2 = \frac{O_2N\cdot C-CH}{H_0^2\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$. Zur Konstitution vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 37 [1915], 2540. — B. Durch Verseifen des zugehörigen Methylesters mit Kalilauge (Anderlini, B. 22. 2504; G. 19, 96). — Hellgelbe Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 2170 (Zers.) (A.). Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Benzol (A.). Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid einen hellbraunen Niederschlag (A.).

Methylester $C_6H_6O_4N_2 = HNC_4H_2(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 87 [1915], 2542. — B. Neben 5-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester, 4.5(?)-Dinitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester und anderen Produkten beim Eintragen von Pyrrol-carbonsäure-methylester in eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,50) (Anderlini, B. 22, 2504; G. 19, 95). — Nadeln (aus Wasser). F: 197° (A.). — Liefert beim Verseifen mit Kalilauge 4-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2) (A.).

5-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_5H_4O_4N_2=\frac{HC-CH}{O_2N\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$. Zur Konstitution vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 37 [1915], 2543, 2545. — B. Durch Verseifung des zugehörigen Methylesters mit Kalilauge (Anderlini, B. 22, 2504; G. 19, 351). — Hellgelbe Nadeln mit 1H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 161° (A.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol, schwer löslich in Wasser (A.).

Methylester $C_8H_6O_4N_2 = HNC_4H_2(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Hale, Hoyt, Am. Soc. 37 [1915], 2543, 2545, 2549. — B. Neben 4-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester, 4.5(?)-Dinitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester und anderen Produkten beim Eintragen von Pyrrol-a-carbonsäure-methylester in eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,50) (Anderlini, B. 22, 2504; G. 19, 350). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 179° (A.). — Liefert beim Verseifen mit Kalilauge 5-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2) (A.).

4.5(?) - Dinitro - pyrrol - carbonsäure - (2) - methylester $C_6H_5O_6N_3 = O_2N \cdot C$ — CH (?). B. Neben 4-Nitro- und 5-Nitro-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester beim Eintragen von Pyrrol- α -carbonsäure- methylester in eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,50) (Anderlini, B. 22, 2505; G. 19, 352). — Hellgelbe Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol oder aus Benzol). F: 115°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

2. Pyrrol-carbonsäure-(3), Pyrrol-β-carbonsäure (β-Carbopyrrolsäure)

C₅H₅O₂N = HC — C·CO₂H
HC·NH·CH

Kalium im Kohlendioxydstrom auf 200—220°; man trennt die beiden Säuren in wäßr. Lösung durch Bleisectat, wobei das schwer lösliche Bleisalz der Pyrrol-carbonsäure-(3) ausfällt (Ciamician, M. 1, 625; Cia., Silber, B. 17, 1438; G. 14, 266). Beim Verschmelzen der Kaliumverbindung des 3-Methyl-pyrrols mit Kaliumhydroxyd (Cia., B. 14, 1054; G. 11, 228; vgl. Cia., M. 1, 628). Durch Schmelzen der Kaliumverbindung des beim Kochen von Pyrrol mit Aceton in Gegenwart von Zinkchlorid erhältlichen Isopropyl-pyrrols mit Kaliumhydroxyd (Dennstedt, Zimmermann, B. 20, 855; vgl. Cia., B. 37, 4242). — Nadeln. F: 161—162°

(Zers.); läßt sich im Wasserstoff- und Kohlendioxydstrom nur unter starker Zersetzung sublimieren; zerfällt beim Erhitzen im Vakuum in Pyrrol und Kohlendioxyd (Cia., M. 1, 626, 627). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (D., Z.). — Spaltet beim Liegen an der Luft, beim Kochen in wäßr. Lösung und beim Verlon, z.). — Balc. Lösung Kohlendioxyd ab (Cia., M. 1, 626). — AgC. H.O. N. Niederschlag (D., Z.). — Balc. H.O. N. Nadeln. Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Cia., M. 1, 627).

Methylester $C_0H_7O_2N = HNC_4H_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Pyrrol- β -carbonsäure beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° (Dennstedt, Zimmermann, B. 20, 855). — Nadeln oder Blättchen. F: 129°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Petrolather.

2. Carbonsauren C₆H₇O₂N.

Carbonsauren $C_6H_7O_2N$.

1. α -Pyrrylessigsaure $C_6H_7O_2N = \frac{HC_--CH_-}{HC_-NH_-C_-CH_2\cdot CO_2H_-CO_$

N-Methyl-α-pyrrylessigsäure C₇H₂O₂N = CH₃·NC₄H₃·CH₂·CO₂H. B. Der Äthylester (Kp: 230—240°) entsteht beim Erhitzen von N-Methyl-pyrrol mit Diazoessigester auf 120°: man verseift ihn durch Kochen mit Barytwasser (PICCININI, R. A. L. [5] 8 I, 314; vgl. Nenitzescu, Solomonica, B. 64 [1931], 1924, 1930). — Blättchen (aus Petroläther). F: 113—114° (P.), 112° (N., Sol.). Leicht löslich in Wasser (P.).

- 2-Methyl-pyrrol-carbonsaure-(3) $C_6H_7O_5N = \frac{HC-C\cdot CO_2H}{HC\cdot NH\cdot C\cdot CH_2}$. B. Beim Erhitzen der Kaliumverbindung des 2-Methyl-pyrrols im Kohlendioxyd-Strom auf 180—200° (Стамістан, В. 14, 1056; G. 11, 230; vgl. Benary, B. 44 [1911], 495). — Krystalle (aus Wasser). F: 169,5° (Ста.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei der Destillation des Calciumsalzes mit Calciumhydroxyd 2-Methyl-pyrrol (Cia.). — Bleisalz. Leicht löslich (CIA.).
- ch (Cia.).

 3. 4-Methyl-pyrrol-carbonsäure-(2 oder 3) $C_6H_7O_2N = \frac{CH_3 \cdot C CH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO_6H}$ oder CH₃·C-----C·CO₂H HC·NH·CH

 B. Beim Erhitzen der Kaliumverbindung des 3-Methyl-pyrrols im Kohlendioxyd-Strom auf 180-200° (CIAMICIAN, B. 14, 1058; G. 11, 230). - Krystalle (aus Ather). F: 142,4°. — Zersetzt sich teilweise beim Kochen mit Wasser. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei der Destillation des Calciumsalzes mit Calcium-

3. Carbonsauren C₂H₂O₂N.

hydroxyd 3-Methyl-pyrrol. — Bleisalz. Schwer löslich.

1. 2.4 - Dimethyl-pyrrol-carbonsäure - (3) $C_7H_9O_2N = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CO_2H}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$ Zur Konstitution vgl. MAGNANINI, B. 22, 40; G. 19, 80; PILOTY, HIRSCH, A. 395 [1913], 70. — B. Beim Kochen des zugehörigen Äthylesters mit Alkalilauge (KNORR, A. 236, 325, 326). — Krystalle (aus Benzol). Schmilzt bei 1830 unter Zerfall in 2.4-Dimethyl-pyrrol und Kohlendioxyd (K.); F: 186° (Angeli, G. 22 II, 12). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,5×10⁻⁷ (A.). — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2.4-Dimethylpyrrol (K.). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 2.4-Dimethyl-5-acetyl-pyrrol (M., B. 21, 2875; G. 18, 550).

Äthylester $C_0H_{13}O_2N=HNC_4H(CH_2)_2\cdot CO_3\cdot C_2H_4$. B. Beim Erhitzen des 3.5-Dimethylpyrrol-dicarbonsäure-(2.4)-monoäthylesters-(4) über den Schmelzpunkt (Knorg, A. 236, 325). Beim Eintragen von Zinkstaub in eine Lösung von äquimolekularen Mengen Acetessigester und Isonitrosoaceton in 70% iger Essigsäure (Knorr, Lange, B. 35, 3007). — Krystalle (aus Äther-Ligroin). F: 75—76% (K.; K., L.). Kp: 291% (korr.) (K.); Kp₁₀: 225—230% (K., L.); Kp₂₅: 181—182% (FEIST, B. 36, 1652). Ziemlich sehwer flüchtig mit Wasserdampf (K.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (K.). — Liefert beim Behandeln mit warmer konzentrierter Schwefelsäure 2.4-Dimethyl-pyrrol (K.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Kaliumdisulfat bei 90—100° zu 5.5'-Benzal-bis-[2.4-dimethyl-pyrrol-carbonsaure-(3)-athylester] (Syst. No. 3674), mit Anisaldehyd zu einer analog konstituierten, bei 171-1720 schmelzenden, nicht näher untersuchten Verbindung (F.).

Anilid $C_{12}H_{14}ON_2 = HNC_4H(CH_2)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsāure-(2.4)-monoanilid-(4) beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (KNORR, A. 236, 329). — Amorph. F: 80°. Läßt sich bei gewöhnlichem Druck nicht ohne Zersetzung destillieren. Zeigt die Fichtenspanreaktion.

2. 3.5-Dimethyl-pyrrol-carbonsaure-(2) $C_7H_9O_2N = \frac{HC-C\cdot CH_9}{CH_9\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_9H}$. B.

Beim Kochen von 1-[3.5-Dimethyl-pyrroyl-(2)]-3.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(2) mit 17°/ciger Kalilauge (Magnanini, B. 22, 38; G. 19, 88). — Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 137° (Zers.); sehr schwer löslich in kaltem Wasser (M.). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Angeli, G. 22 II, 12. — Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser teilweise in 2.4-Dimethylpyrrol und Kohlensäure (M.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 2.4-Dimethylpyrol und Tetramethylpyrokoll (Syst. No. 3593) (M.).

1-[3.5-Dimethyl-pyrroyl-(2)]-3.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{10}O_{3}N_{3} = HC - C \cdot CH_{3}$

C(CO₃H):C·CH₃

C(CO₃H):C·CH₃

B. Beim Kochen von 2 g Tetramethylpyrokoll (Syst. No. 3593) mit alkoh. Kalilauge (2 g KOH in 40 cm³ 90—95°/oigem Alkohol) (Magnanini, B. 22, 36; G. 19, 82). — Niederschlag. Schmilzt bei ca. 145° unter Entwicklung von Kohlendioxyd. — Liefert beim Kochen mit 17°/oiger Kalilauge 3.5-Dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(2). Die Salze zersetzen sich leicht in warmer wäßriger Lösung unter Bildung von Tetramethyl-pyrokoll. — Ba(C₁₄H₁₆O₃N₂)₃. Tafeln.

Methylester C₁₈H₁₈O₂N₂ = HNC₄H(CH₂)₂·CO·NC₄H(CH₂)₂·CO₂·CH₃. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 1-[3.5-Dimethyl-pyrroyl-(2)]-3.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(2) mit überschüssigem Methyljodid (Magnanini, B. 22, 36; G. 19, 84). — Tafeln (aus Essigester + Petroläther). Monoklin prismatisch (Negri, B. 22, 37; G. 19, 85; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 529). F: 163—163,5°; leicht löslich in Chloroform, schwerer in Essigester und Benzol, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser (M.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen in wäßrig-alkoholischer Lösung oder beim Erwärmen mit Soda-Lösung Tetramethylpyrokoll.

3. 2.5-Dimethyl-pyrrol-carbonsaure-(3) $C_7H_9O_2N = \frac{HC---C\cdot CO_2H}{CH_2\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CH_3}$. B.

Beim Kochen des zugehörigen Äthylesters mit wäßr. Alkalilauge (KNORR, B. 18, 1564) oder mit alkoh. Kalilauge (Hantzsch, B. 23, 1475). — Nadeln (durch Fällen der alkal. Lösung mit Mineralsäure). Schmilzt bei 213° (Angell, G. 22 II, 14) unter Zerfall in Kohlendioxyd und 2.5-Dimethyl-pyrrol (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,1×10⁻⁶ (A.). — Wird durch Säuren in 2.5-Dimethyl-pyrrol und Kohlendioxyd zersetzt (K.). Das Ammoniumsalz gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine kirschrote Färbung (K.). Das Silbersalz zersetzt sich beim Erwärmen unter Spiegelbildung (K.).

Methylester C₈H₁₁O₂N = HNC₄H(CH₃)₂·CO₂·CH₃. B. Bei der Einw. von wäßr. Ammoniak auf ein Gemisch aus 1 Mol Acetessigsäuremethylester und 2 Mol Chloraceton bei —1° (Korschun, B. 37, 2196). — Krystalle (aus Alkohol). F: 119,5°. Kp₁₈: 170°.

Äthylester C₂H₁₈O₂N = HNC₄H(CH₃)₂·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-monoäthylester über den Schmelzpunkt (Knorr, B. 18, 1563, 1564). Beim Versetzen eines Gemisches aus Acetessigester und Chloraceton mit überschüssigem konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Hantzsch, B. 23, 1474; vgl. Korschun, B. 37, 2196) oder, neben 2.4-Dimethyl-furan-carbonsäure-(3)-äthylester und einer Verbindung C₇H₁₄O₄ (Bd. III, S. 653), beim Einleiten von Ammoniak in die äther. Lösung eines Gemisches von Acetessigester und Chloraceton (Feist, B. 35, 1539, 1545). Bei der Einw. von alkoholischem oder wäßrigem Ammoniak auf β.ε-Dioxo-hexan-γ-carbonsäure-äthylester (Ossipow, Korschun, H. 35, 633; C. 1903 II, 1281). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (Pjatnizki, H. 35, 633; C. 1903 II, 1281). F: 117—118° (Kn.), 117° (O., Ko.), 116—117° (H.). Kp₇₈₁: 290° (Kn.); Kp₁₈: 130° (Ko.). Flüchtig mit Wasserdampf (Kn.). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser, verd. Säuren und Alkalien (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd in Gegenwart von Kaliumdisulfat auf 120° 4.4′-Benzal-bis [2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] (Syst. No. 3674) (F., B. 35, 1651).

1.2.5-Trimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_3H_{11}O_2N=CH_2\cdot NC_4H(CH_3)_3\cdot CO_3H$. B. Durch Verseifen des zugehörigen Äthylesters (Korschun, H. 35, 635; C. 1903 II, 1281). — Krystalle. Zersetzt sich bei ča. 175°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Benzol. Die Salze sind in Wasser löslich.

Äthylester $C_{10}H_{18}O_2N = CH_3 \cdot NC_4H(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bei der Einw. von Methylsmin auf $\beta.s$ -Dioxo-hexan- γ -carbonsäure-äthylester (Korschun, \mathcal{H} . 35, 635; C. 1903 II,

1281). Beim Erhitzen der Kaliumverbindung des 2.5-Dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)äthylesters mit überschüssigem Methyljodid (K., Trefiljew, H. 35, 636; C. 1903 II, 1281).

— Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 48°; Kp₇₄₆: 282—283° (unkorr.); flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Benzol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (K.).

1-Äthyl-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3) C₃H₁₈O₃N = C₂H₅·NC₄H(CH₂)₂·CO₂H.

B. Durch Verseifen des zugehörigen Äthylesters (Konschun, Ж. 35, 636; C. 1903 II, 1281).

Zersetzt sich beim Erwärmen, ohne zu schmelzen.

Äthylester $C_{11}H_{17}O_2N = C_2H_5 \cdot NC_4H(CH_4)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Korschun, Ж. 35, 635; C. 1903 II, 1281). — B. Bei der Einw. von Äthylamin auf β . ε -Dioxo-hexan- γ -carbonsäure-äthylester (K.). — Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 286° (unkorr.). D_{14}^{n} : 1,0122.

1-Butyl-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{11}H_{17}O_{5}N=CH_{6}\cdot[CH_{4}]_{6}\cdot NC_{4}H(CH_{4})_{6}\cdot CO_{2}H$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Korschun, Ж. 35, 636; C. 1903 II, 1281). — B. Durch Verseifen des aus $\beta.\epsilon$ -Dioxo-hexan- γ -carbonsäure-äthylester und Butylamin erhaltenen Reaktionsprodukts (K.). — Krystalle. F: 154°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol.

1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{18}H_{13}O_2N = C_0H_0 \cdot NC_4H(CH_0)_1 \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des zugehörigen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Frist, B. 35, 1547). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 205° (Zers.).

Äthylester $C_{15}H_{17}O_2N = C_0H_5 \cdot NC_4H(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen äquimole-kularer Mengen Acetessigester und Chloraceton mit überschüssigem Anilin (Frist, B. 35, 1546). — Krystalle. F: 43°; Kp_{40} : 225°; sehr leicht löslich in organischen Solvenzien, außer in Ligroin (F., B. 35, 1547). — Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von Kalium-disulfat bei 120—130° zu 4.4′-Benzal-bis-[1-phenyl-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] (Syst. No. 3674) (F., B. 35, 1653). Zeigt in verd. Schwefelsäure erst nach langem Kochen die rote Fichtenspanreaktion (F., B. 35, 1547).

1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_7H_8O_8N = HO \cdot NC_4H(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Kochen einer Lösung von 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester in überschüssiger Natronlauge (KNORR, A. 236, 300). Beim Kochen des zugehörigen Athylesters (s. u.) mit Natronlauge (K., A. 236, 301). — Nadeln. Zersetzt sich bei 138°. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol (Bd. XX, S. 175). Spaltet bei längerem Kochen mit Wasser Kohlensäure ab. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

Äthylester $C_9H_{18}O_3N = HO \cdot NC_4H(CH_9)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Beim Erhitzen von 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-monoäthylester auf ca. 190° (Knorr, A. 236, 301). — Flüssigkeit.

1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester (P) $C_9H_{14}O_8N_8=H_2N\cdot NC_4H(CH_3)_8\cdot CO_2\cdot C_9H_5(?)$. B. Aus $\beta.\epsilon$ -Dioxo-hexan- γ -carbonsäure-äthylester und essigsaurem Hydrazin in Alkohol (Korsohun, B. 37, 2191; \mathcal{H} . 36, 1325; 37, 33). — Krystalle (aus Ligroin). F: 87—88°. An der Luft beständig. Leicht löslich außer in kaltem Ligroin, Petroläther und Wasser. Löst sich in schwach verdünnten Mineralsäuren. — Bleibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unverändert.

4. Carbonsäuren C₈H₁₁O₂N.

1. 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-nicotinsäure, N.y-Dihydro-a.a'-lutidin- β -carbonsäure $C_{\bullet}H_{11}O_{\bullet}N$ $HC \cdot CH_1 \cdot C \cdot CO_{\bullet}H$

= CH₃·C·NH·C·CH₃. B. Beim Kochen des zugehörigen Äthylesters (s. u.) mit konz. Kalilauge (SCHIFF, PROSIO, G. 25 II, 75). — $C_8H_{11}O_2N + HCl$. Krystalle (aus Methanol + Ather). — $2C_8H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangerote Prismen, die bei 120° das Krystallwasser verlieren.

Äthylester $C_{10}H_{15}O_2N = HNC_5H_2(CH_2)_2 \cdot CO_2 \cdot C_5H_5$. Beim Lösen von 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester in alkoh. Chlorwasserstoff und Eindampfen der Lösung auf dem Wasserbad (SCHIFF, Prosio, G. 25 II, 73). — Hellgelbes, stark

riechendes Öl. Kp: 235°. In kaltem Wasser leichter löslich als in warmem. — $C_{10}H_{15}O_2N + HgCl_2$. Hellgelbes Pulver. Unlöslich in Wasser. — $2C_{10}H_{15}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. F: 140°.

2. **3.4.5-Trimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)** $C_8H_{11}O_2N = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CO_2H}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$

Methylester C₂H₁₃O₂N = HNC₄(CH₃)₃·CO₂·CH₃. B. Beim Erhitzen von Acetessigsäuremethylester mit Methyl-α-chlorăthyl-keton wäßr. Ammoniak unter Einleiten von Ammoniak (Korschun, B. 38, 1129; R. A. L. [5] 14 I, 396). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 124,5—126°. Fast unlöslich in warmem Wasser, Ligroin und Petroläther, sonst leicht löslich.

Äthylester $C_{10}H_{15}O_2N=HNC_4(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von β .s-Dioxo- δ -methyl-hexan- γ -carbonsäure-äthylester mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak oder beim Erhitzen von Acetessigester mit Methyl- α -chloräthyl-keton in wäßr. Ammoniak unter Einleiten von Ammoniak (Korschun, B. 38, 1128; \mathcal{H} . 37, 227; R. A. L. [5] 14 I, 394). — Nadeln (aus Petroläther). F: 101,5—102,5° (korr.). Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigester, Aceton und Chloroform, schwer in Ligrcin, Petroläther und heißem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—125° 2.3.5-Trimethyl-pyrrol.

3. Nortropen-(2)-carbonsdure-(2),
Anhydronorekgonin, Norekgonidin
C₂H₁₁O₂N, Formel I.

H₂C-CH-C·CO₂H
II. | N·CH₃ CH
H₂C-CH-CH₂

H₂C-CH-CH₂

H₃C-CH-CH₃

H₄C-CH-CH₃

H₄C-CH-CH₄

Tropen - (2) - carbonsäure - (2), An- H₂C-CH-CH₂ H₂C-CH-CH₂ hydroekgonin, Ekgonidin C₂H₁₃O₂N, Formel II. Zur Konstitution vgl. Willstätter, Bormer, A. 422 [1920], 22; Gadamer, John, Ar. 259 [1921], 227. — B. Beim Erhitzen von 1-Ekgonin mit Eisessig-Chlorwasserstoff im Rohr auf 140° (Einhorn, Marquardt, B. 23, 472; Gadamer, Amenomiya, Ar. 242, 2) oder mit 25°/0 iger Schwefelsäure auf 140° bis 160° (Hesse, A. 271, 183), ferner aus salzsaurem 1-Ekgonin beim Kochen mit Phosphoroxychlorid (Ein., B. 20, 1221), beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Chloroform im Rohr auf 100° (Merok, B. 19, 3003) oder mit rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure auf 140° (Ein., B. 21, 3035 Anm.). Beim Erhitzen von d-Pseudoekgonin (Ein., Ma., B. 23, 471; Ga., A., Ar. 242, 2, 9) oder von 1-Cocain (Ein., B. 21, 3035) mit Eisessig-Chlorwasserstoff im Rohr auf 140°.

Krystalle (aus Methanol oder Methanol + Ather). F: 235° (Zers.) (EINHORN, B. 20, 1223). Viel schwerer löslich in Alkohol als l-Ekgonin (Liebermann, Giesel, B. 21, 3199); sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin (Ern., B. 20, 1223). Elektrolytische Dissoziationskonstante des Anhydroekgonins als Base (kb) bei 14°: 3,68×10-11 (bestimmt durch den colorimetrisch mit Methylorange ermittelten Hydrolysengrad des Hydrochlorids) (Velley, Soc. 95, 4). — Beim Behandeln der sodaalkalischen Lösung mit Kaliumpermanganat entstehen je nach Versuchsbedingungen l-Ekgonin, Nor-1-ekgonin, 2.3-Dioxy-tropan-carbonsaure-(2) (Syst. No. 3347), Bernsteinsaure und Oxalsaure (EIN., B. 21, 49, 3036, 3038; EIN., RASSOW, B. 25, 1395). Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Amylalkohol erhält man Hydroekgonidin (Gemisch von Stereoisomeren) (S. 17) (WILLSTÄTTER, B. 80, 711; D. R. P. 94175; C. 1898 I, 228; Frdl. 4, 1214; GADAMER. AMENOMIYA, Ar. 242, 10; vgl. v. Braun, E. Müller, B. 51 [1918], 240; Ga., John, Ar. 259 [1921], 229). Beim Erhitzen von salzsaurem Anhydroekgonin mit Eisessig-Bromwasserstoff im Rohr auf 100° wird das Hydrobromid der 2-Brom-tropan-carbonsäure-(2) (S. 18) gebildet (EICHENGEÜN, EIN., B. 28, 2888; GA., A., Ar. 242, 16; vgl. GA., Jo., Ar. 259 [1921], 231). Uber Einw. von Brom auf salzsaures Anhydroekgonin in Eisessig vgl. EIN., B. 20, 1226; EICHENGRÜN, EIN., B. 23, 2873; GA., A., Ar. 242, 14; LINDEMANN, HEINEMANN, A. 447 [1926], 85. Beim Erhitzen von Anhydroekgonin mit Wasser im Rohr auf 1500 wird Methylamin abgespalten (EIN., B. 21, 3040); beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 280° entstehen Ammoniak, Methylamin, Methylchlorid, Pyridin, Tropidin (Bd. XX, S. 177) und andere Zersetzungsprodukte (Em., B. 22, 401, 1362; 28, 1339).

 $C_9H_{13}O_9N+HCl.$ Krystalle mit 1 H_2O (aus Alkohol) (Hesse, A. 271, 183); wasserhaltige rhombisch bipyramidale (Lehmann, B. 21, 3036; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 866) Tafeln (aus Wasser), die beim Erhitzen in wasserfreie(?) Nadeln zerfallen (Lehmann). F: 240—241° (Einhorn, B. 20, 1223). [α_{19}^{16} : -62.7° [Wasser; c=3 (bezogen auf wasserfreie Substanz)] (Hesse, A. 271, 184; vgl. Ein., B. 22, 1495). $-C_9H_{13}O_9N+HBr.$ Krystalle (aus Alkohol). F: 222° (Zers.) (Ein., B. 20, 1224). $-C_9H_{13}O_9N+HBr+2Br.$ Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 154—155° (Zers.); bei der Destillation mit Wasserdampf oder beim Lösen

in verschiedenen Lösungsmitteln, z. B. Essigester entsteht bromwasserstoffsaures Anhydroekgonin (Ein., B. 20, 1224). — $C_9H_{18}O_2N+HI$. Krystalle (aus Alkohol) (Ein., B. 20, 1222). — $C_9H_{18}O_2N+HI+2I$. Braunviolette Blättchen (aus Eisessig). F: 185—186°; liefert beim Kochen mit Wasser jodwasserstoffsaures Anhydroekgonin; gibt auch bei der Einw. von schwefliger Säure, von wäßr. Ammoniak oder von Quecksilber in siedendem Alkohol das addierte Jod ab (Ein., B. 20, 1222). — $C_9H_{18}O_2N+HCl+AuCl_2$ (Meron, B. 19, 3003). Schwefelgelbe Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich (Ein., B. 20, 1223). — $2C_9H_{18}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Prismen. F: 223° (Zers.) (Ein., B. 20, 1223).

Anhydroekgonin - äthylester, Ekgonidin - äthylester $C_{11}H_{17}O_{2}N = CH_{2} \cdot NC_{7}H_{6} \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Beim Kochen von jodwasserstoffsaurem Anhydroekgonin mit absolut-alkoholischer Salzsäure (Einhobn, B. 20, 1225). Beim Kochen von (bei 120—130° getrocknetem) salzsaurem Anhydroekgonin mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (Willstätter, A. 317, 234; vgl. Ein., W., A. 280, 122). — Öl von schwachem Pyridingeruch (Liebermann, B. 40, 3602). Kp_{cs.18}: 136—139° (korr.) (W., A. 317, 235); Kp_{cs.18}: 130—132° (L.). D^a: 1,064; [α]^a: —51,9° (L.). Sehr leicht löslich in kaltem, schwer löslich in warmem Wasser (W., B. 30, 715). Resgiert stark alkslisch (L.). — $C_{11}H_{17}O_{2}N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 243—244° (Ein.). — $C_{11}H_{17}O_{2}N + HCl + AuCl_{3}$. Citronengelbe Körner. F: 124° (L.). — $2C_{11}H_{17}O_{2}N + 2HCl + PtCl_{4}$. Gelbe Prismen (aus Wasser) (Ein.); blaßgelbe Nadeln (L.). F: 211° (Ein.), 217° (L.). Schwer löslich in Wasser (Ein.). — Pikrat $C_{11}H_{17}O_{2}N + C_{6}H_{2}O_{7}N_{3}$. Gelbe Blättchen. F: 168°; sehr schwer löslich (L.).

Anhydroekgonin-hydroxymethylat, Ekgonidin-hydroxymethylat, Ammonium-base des Anhydroekgonin-methylbetains $C_{10}H_{17}O_2N = (HO)(CH_2)_2NC_7H_3 \cdot CO_2H$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von l-Cocain-jodmethylat mit Eisessig-Chlorwasserstoff im Rohr auf 140° (Einhorn, B. 21, 3042). Das Jodid bezw. Chloroaurat entstehen beim Behandeln von Anhydroekgonin-methylbetain mit Jodwasserstoffsäure bezw. salzsaurer Goldchlorid-Lösung (Ein., Tahara, B. 26, 327, 328 Anm.). — Jodid $C_{10}H_{10}O_2N \cdot I + H_2O$. Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 207—208° (Zers.) (Ein.; Ein., T.; Ein., Willstätter, B. 27, 2451). — $C_{10}H_{10}O_2N \cdot Cl + AuCl_2$. Bernsteingelbe Nadeln (aus Wasser). F: 217° (Ein., T.)

Anhydrid, Anhydroekgonin-methylbetain, Ekgonidin-H₂C CH-C·C·O·O methylbetain C₁₀H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Anhydroekgonin-äthylester-jodmethylat mitfeuchtem H₂O CH-OH₂ Silberoxyd (Einhorn, Tahara, B. 26, 327) oder gelbem Quecksilber-oxyd (Einhorn, Tahara, B. 27, 2448). — Wasserhaltige (Ein., W.) Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 169° unter Zersetzung (Ein., T.; Ein., W.). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin (Ein., W.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral und schmeckt bitter (Ein., W.). — Wird durch Kochen mit Natronlauge zersetzt unter Bildung von Dimethylamin und der bei 32° schmelzenden Cycloheptatriencarbonsäure (Bd. IX, S. 430) (Ein., T.; Ein., W.; vgl. W., B. 31, 1546, 2503). Liefert beim Behandeln mit Methyljodid in siedendem Methanol Anhydroekgonin-methylester-jodmethylat (Ein., T.; Ein., W.). Beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr auf 100° entsteht neben geringen Mengen Anhydroekgonin-jodmethylat (Ein., W.), beim Kochen mit äthylalkoholischer Salzsäure Anhydroekgonin-äthylester-chlormethylat (Ein., T.; vgl. Ein., W.). Diese Verbindung erhält man auch durch Kochen mit Athylalkohol und Schwefelsäure, Behandlung des Reaktionsprodukts mit Kaliumcarbonat unter starker Kühlung und Einw. von Salzsäure auf die Base; macht man das Reaktionsgemisch ohne Kühlung alkalisch, so entsteht unter Abspaltung von Dimethylamin der Athylester der bei 32° schmelzenden Cycloheptatriencarbonsäure (Bd. IX, S. 431) (Ein., W.).

Anhydroekgonin - methylester - hydroxymethylat, Ekgonidin - methylester-hydroxymethylat $C_{11}H_{19}O_2N = (HO)(CH_4)_2NC_2H_4 \cdot CO_3 \cdot CH_4 - Jodid <math>C_{11}H_{19}O_2N \cdot I$. Beim Erwärmen der währ. Lösung von 1-Cocain-jodmethylat (Eineorn, B. 21, 3042). Beim Behandeln der äther. Lösung von (nicht näher beschriebenem) Anhydroekgonin-methylester mit Methyljodid (Ein., Tahara, B. 26, 326). Beim Kochen von Anhydroekgonin-methylbetain mit Methyljodid in Methanol (Ein., T., B. 26, 328; Ein., Willstätter, B. 27, 2449, 2450). — Prismen (aus Alkohol). F: 195—196 (Ein.; Ein., W.). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol (Ein., T.). — Geht bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd in Anhydroekgonin-methylbetain fiber (Ein., W.). Beim Kochen mit absol. Alkohol entsteht Anhydroekgonin-äthylester-jedmethylat (Ein., W.).

Anhydroekgonin-äthylester-hydroxymethylat, Ekgonidin-äthylester-hydroxymethylat $C_{12}H_{41}O_2N = (HO)(CH_4)_2NC_1H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_4$. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf Anhydroekgoninathylester in Ather (Einhorn, Tahara, B. 26, 327; Ein., Willstätter, A. 280, 123; W., A. 317, 235). Salze entstehen ferner aus Anhydroekgonin-methylbetain beim Kochen mit äthylalkoholischer Salzsäure (Ein., T., B. 26, 329; vgl. Ein., W., B. 27, 2444), mit Äthylalkohol und Schwefelsäure (Ein., W., B. 27, 2452).

beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (EIN., W., B. 27, 2451). Das Jodid entsteht beim Kochen von Anhydroekgonin-methylester-jodmethylat mit absol. Alkohol (EIN., W., B. 27, 2450). — Das Jodid geht bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd oder gelbem Quecksilberoxyd in Anhydroekgonin-methylbetain über (EIN., T.; EIN., W., B. 27, 2448). Beim Kochen des Jodids mit verd. Natronlauge entstehen Cycloheptatriencarbonsäure vom Schmelzpunkt 32° (Bd. IX, S. 430) und Dimethylamin (EIN., T.; EIN., W., A. 280, 123; W.). — Jodid C₁₂H₂₀O₂N·I. Blättehen (aus Alkohol). F: 177°; leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther (EIN., T.). — C₁₂H₂₀O₂N·Cl+AuCl₃. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 167° (EIN., T.). — Chloroplatinat. Rotgelbe Blätter. F: 218° (EIN., T.).

5. Carbonsäuren C₉H₁₃O₂N.

1. α - [1.2 - Dihydro - pyridyl - (2)] - isobuttersäure $C_9H_{13}O_2N = HC \cdot CH \cdot CH$

HC.NH.CH.C(CH3)2.CO.H.

- α [1 Isobutyryl 1.2 dihydro pyridyl (2)] isobuttersäure $C_{13}H_{19}O_3N = HC$ ——CH——CH——CH

 B. Beim Behandeln einer kalten ätherischen $HC \cdot N[CO \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ Lösung des Reaktionsprodukts aus Pyridin und Dimethylketen mit verd. Salzsäure (STAU-DINGER, KLEVER, B. 40, 1152; vgl. ST., KL., KOBER, A. 374 [1910], 23). Prismen (aus verd. Methanol). F: 94—95°; leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser und Petroläther (ST., KL., KO.). Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure in Pyridin und Isobuttersäure (ST., KL., KO.).
- 2. 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-nicotinsäure, 1.4-Dihydro-kollidin-carbonsäure-(3) $\begin{array}{c} \text{HC} \cdot \text{CH}(\text{CH}_2) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2 \text{H} \\ \text{C}_3 \text{H}_{13} \text{O}_3 \text{N} = \begin{array}{c} \text{HC} \cdot \text{CH}(\text{CH}_2) \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \text{NH} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \end{array}$

Äthylester $C_{11}H_{17}O_2N=HNC_6H_2(CH_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Beim Erhitzen von 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure (Hantzsch, A. 215, 40) oder mit $60-75^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge (Cohnheim, B. 31, 1034). Beim Kochen von 2.4.6-Trimethyl-5-acetyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge (Knoevenagel, Rusohhaupp, B. 31, 1032; vgl. C.). — Krystalle, die nach wiederholtem Umkrystallisieren aus Ligroin an der Luft beständig sind und in weniger reinem Zustande zu einem Öl zerfließen (C.). F: 89-90° (C.). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser; löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in verd. Säuren (C.). Schwache Base (H.). — Reduziert kalte Permanganat-Lösung (C.). Liefert bei der Oxydation mit nitrosen Gasen in alkoh. Lösung 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (H.). — $2C_{11}H_{17}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Hellbraune Nadeln (H.).

3. 2.5 - Dimethyl - 4 - āthyl - pyrrol - carbonsāure - (3) $C_9H_{13}O_9N = C_9H_3 \cdot C - C \cdot CO_9H$ $CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3$

Äthylester $C_{11}H_{17}O_2N = HNC_4(CH_2)_2(C_2H_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von β -Aminocrotonsäure-äthylester und Methyl- $[\alpha$ -chlor-propyl]-keton in konzentriertem wäßrigem Ammoniak am Rückflußkühler (Korschun, Bl. [4] 3, 594). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 74—75. Leicht löslich in Methanol, Äthylalkohol, Aceton, Benzol, Chloroform, Äther und Resigester, ziemlich schwer in Petroläther.

6. 2-n-Hexyl-pyrrol-n-caprylsäure-(5), η -[5-n-Hexyl-pyrryl-(2)]-n-caprylsäure $C_{1e}H_{2l}O_{2}N=\frac{HC-CH}{CH_{2}\cdot[CH_{2}]_{2}\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot[CH_{2}]_{2}\cdot CO_{2}H}$. Vgl. darüber Bd. III, 8. 762 unter $\theta.\lambda$ -Diketo-stearinsäure.

4. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-7}O₂N.

1. Carbonsauren CaHsOsN.

1. Pyridin-carbonsäure-(2), Pyridin-a-carbonsäure, a-Picolinsäure, gewöhnlich schlechtin Picolinsäure genannt, C₂H₃O₂N, s.

Bei der Oxydstion von a-Picolin mit Kaliumpermanganat (Weidel, B. 12, 1992; vgl. Mende, B. 29, 2887; Camps, Ar.

240, 345; H. Meyer, M. 23, 438 Anm. 1; Pinner, B. 33, 1226). Beim Kochen von
Beilsteine Handbuch. 4. Aust. XXII.

2-Phenyl-pyridin mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure (SKRAUP, COBENZL, M. 4, 477). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmeckt fade, sauer, nachträglich etwas bitter (W.). F: 134,5—136° (W.), 137° (C.), 137—139° (LADENBURG, B. 24, 640 Anm.). Sublimiert oberhalb des Schmelzpunkts, langsam schon unterhalb 100° in Nadeln (W.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff (W.). 10 cm³ der gesättigten alkoholischen Lösung enthalten bei 25° 0,54 g Picolinsäure (Kailan, M. 28, 706). Elektrische Leitfähigkeit und Dissoziationskonstante: Ostwald, Ph. Ch. 3, 385; vgl. Ladenburg, B. 24, 640 Anm. Einfluß auf die Elektrocapillarkurve des Quecksilbers: Gouy, A. ch. [8] 8, 334. Läßt sich mit Barytwasser gegen Phenolphthalein scharf titrieren (K.). — Picolinsaures Kupfer liefert bei der trocknen Destillation Pyridin und α.α-Dipyridyl (Syst. No. 3485) (Blau, M. 10, 375; vgl. B. 21, 1077); picolinsaures Calcium gibt beim Erhitzen mit Calciumoxyd Pyridin und γ.γ-Dipyridyl (Syst. No. 3485) (Weidel, B. 12, 2000). Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol entsteht Pipecolinsäure B. 12, 2000). Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol entsteht Pipecolinsaure (LADENBURG, B. 24, 640; MENDE, B. 29, 2887), bei der Einw. von Natriumamalgam in alkal. Lösung α-Oxy-adipinsäure (Weil, M. 11, 522; vgl. B. 12, 2001). Beim Erwärmen mit Zinkstaub und Eisessig erhält man α-Picolin, beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 250—270° außerdem Piperidin (Severerth, J. pr. [2] 34, 242, 247). Picolinsäure ist beständig gegen Chlor in Eisessig und gegen Antimonpentachlorid in der Hitze (Sev., J. pr. [2] 34, 249). Erhitzt man Picolinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid bei Gegenwart von Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250—270° und kocht das Reaktionsprodukt mit 80% iger Schwefelsäure, so erhält man 4-Chlor-picolin-säure und 4-Chlor-6-oxy-picolinsäure (SEY., J. pr. [2] 34, 250; vgl. GRAF, J. pr. [2] 133 [1932], 37). Gibt bei 20 Min. langem Kochen mit Thionylchlorid Picolinsäurechlorid, das bei Anwesenheit von Feuchtigkeit durch überschüssiges Thionylchlorid leicht in sein Hydrochlorid verwandelt wird (SPÄTH, SPITZER, B. 59 [1926], 1480; vgl. H. MEYER, M. 22, 112; M., Graf, B. 61 [1928], 2203). Picolinsaure wird durch konzentrierte alkoholische Kalilauge bei 240° in Pyridin und Kohlendioxyd gespalten (Wei., B. 12, 2001). Beim Erhitzen von picolinsaurem Kalium mit Methyljodid auf dem Wasserbad entsteht Picolinsäure-methylbetain (S. 36) (HANTZSCH, B. 19, 37); dieses bildet sich auch beim Erhitzen von Picolinsaure mit Methyljodid ohne Losungsmittel oder in Wasser oder Alkohol auf 100° (TURNAU, M. 26, 538, 543). Analog entsteht beim Erhitzen mit Äthyljodid in Soda-Lösung Picolinsäureäthylbetain (M., M. 24, 199; vgl. T., M. 26, 560), während man bei Einw. von Allyljodid Picolinsäure-hydrojodid $2C_6H_8O_2N + HI$ erhält (T., M. 26, 560). Beim Erhitzen von Picolins säure mit methylalkoholischer bzw. alkoholischer Salzsäure erhält man den Methylester bezw. Äthylester (ENGLEB, B. 27, 1785; vgl. a. CAMPS, Ar. 240, 346). Geschwindigkeit der Veresterung durch alkoh. Salzsäure: Kailan, M. 28, 706. — Die Lösungen der Picolinsäure geben mit Ferrosulfat eine gelbe (WEI., B. 12, 1994) bis gelbrote Färbung (SKRAUP, M. 7, 211; vgl. a. Wolff, A. 322, 372 Anm.).

NH₄C₆H₄O₂N. Tafeln (aus Wasser). Triklin pinakoidal (DITSCHEINER, B. 12, 1995; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 684). Verflüchtigt sich schon unterhalb 100° längsam; sehr leicht lösvgl. Groth, Ch. Kr. 5, 684). Verflüchtigt sich schon unterhalb 100° langsam; sehr leicht löslich in Wasser (Weidel, B. 12, 1995). — Natriumsalz und Kaliumsalz bilden äußerst hygroskopische Schuppen und Nadeln (W.). — $Cu(C_0H_4O_2N)_2 + 2H_2O$ (E. Fischer, Hrss, Stahlschmidt, B. 45 [1912], 2463). Blauviolette Nadeln (W.). Verliert das Krystallwasser im Exsiccator über Schwefelsäure (F., H., St.). — $Mg(C_0H_4O_2N)_2 + 2H_2O$. Monoklin prismatisch (D.; Jander, Z. Kr. 20, 245; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 684). — $Ca(C_0H_4O_2N)_2 + 1^1/2 H_2O$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (W.). — $Ba(C_0H_4O_2N)_2 + H_2O$. Mikroskopische Prismen. Schwerer löslich als das Calciumsalz (W.). — $Cd(C_0H_4O_2N)_2$ (bei 120°). Süß schmeckende Tafeln (W.). — $C_0H_2O_2N + HCl$. Rhombische Krystalle (D.; W., B. 12, 1998; Jander, Z. Kr. 20, 246; v. Lang, Z. Kr. 40, 640; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 682). F: $210-212^{\circ}$ (H. Meyer, M. 15, 164). — $2C_0H_2O_2N + HI$. B. Beim Eindampfen von Pioclinsäure mit Jodwasserstoffsäure (Turnau. M. 26, 549). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $190-200^{\circ}$ (Zers.). Jodwasserstoffsäure (TURNAU, M. 26, 549). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190-2000 (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. — Chloroaurat. Gelbe Blättchen. F: 200°; zersetzt sich bei 204° (H. MEYER, M. 23, 441). Ziemlich leicht löslich Wasser. — $2C_0H_0O_2N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangerote Krystalle. Monoklin prismatisch (D.; vgl. J.; Groth, Ch. Kr. 5, 683). F: 215—216° (unkorr.) (M., M. 15, 168). D_{HS}^{HS} : 2,0672 (W.).

Picolinsäure-methylester $C_7H_7O_2N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von Picolinsäure mit Methanol im Chlorwasserstoff-Strom auf dem Wasserbad (Ergun, B. 27, 1785). Beim Erhitzen von picolinsaurem Kalium mit methylschwefelsaurem Kalium unter Druck auf 110—120° (H. MEYER, M. 15, 182). — Sehr hygroskopische Krystalle. F: 14° (E.). Kp: 232° (unkorr.) (E.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Bensel, fast unlöslich in Ligroin (E.). — Hydrochlorid. Sehr hygroskopisch (E.). — 2C, H, O, N + 2HCl+PtCl₄+2H₂O. Orangegelbe Prismen (E.).

Picolinsäure-äthylester C₂H₃O₂N = NC₃H₄·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erhitzen von Picolinsäure mit alkoh. Salzsäure (Engler, B. 27, 1785; H. Meyer, M. 23, 438) oder mit Alkohol + konz. Schwefelsäure (Camps, Ar. 240, 347). Entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen von picolinsaurem Kalium mit äthylschwefelsaurem Kalium und wenig Alkohol unter Druck auf 150° (M., M. 15, 165). — Öl, das an der Luft gelblich wird. Erstarrt bei —65° zu Krystallen und schmilzt dann wieder zwischen 0° und +2° (M., M. 15, 167). Kp: 240—241° (M., M. 15, 167), 243° (E.); Kp₁₃: 122—122,5° (Sobecki, B. 41, 4103). Mit Wasserdampf flüchtig (M.). Ist mit Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln in jedem Verhältnis mischbar (M., M. 15, 167). — Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol: M., M. 15, 181; Willstätter, B. 29, 390 Anm. 1. Liefert beim Behandeln mit 3¹/4 Mol Methylmagnesiumjodid in Äther und Zerlegen des Reaktionsprodukts mit konz. Kaliumcarbonat·Lösung 2·[α·Oxy·isopropyl]·pyridin (S.). — Hydrochlorid. Hygroskopische Krystalle (M., M. 15, 167). — 2C₃H₉O₂N +2 HCl + PtCl₄. Rotgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 154° (unkorr.; Zers.) (M., M. 15, 168). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Beim Kochen mit Wasser entsteht das Chloroplatinat der Picolinsäure.

Picolinsäure-propylester $C_9H_{11}O_9N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. Gelbliches Öl. Kp: 255° (Engler, B. 27, 1785). — $2C_9H_{11}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Blätter (aus Wasser).

Picolinsäure-isobutylester $C_{10}H_{13}O_2N = NC_5H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$. Flüssig. Kp: 261,5° (Engler, B. 27, 1786). — $2C_{10}H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol).

Picolinsäure-isoamylester $C_{11}H_{15}O_2N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. Unangenehm riechendes gelbliches Öl. Kp: 278—279° (geringe Zers.) (Engler, B. 27, 1786). — $2C_{11}H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

Picolinsäure - chlorid C₈H₄ONCl = NC₈H₄·COCl. B. Bei 20 Min. langem Kochen von Picolinsäure mit Thionylchlorid (Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1481; vgl. H. Meyer, M. 22, 112; M., Graf, B. 61 [1928], 2204). — Farblose Krystalle (durch Sublimation im Hochvakuum). F: 46° (M., G.), 45—47° (Sp., Sp.). Kp₁₀: ca. 160° (geringe Zers.) (Sp., Sp.). Leicht löslich in Thionylchlorid und in organischen Lösungsmitteln (M., G.). — Die Krystalle gehen beim Aufbewahren rasch in eine grünschwarze Masse über; die Benzol-Lösung ist auch in der Hitze unverändert haltbar (M., G.). — Wird durch Thionylchlorid bei Anwesenheit von Feuchtigkeit in das Hydrochlorid übergeführt (M., G.). — C₈H₄ONCl+HCl. Blätter. F: 118—122° (Zers.) (M., G.). Äußerst hygroskopisch; zerfällt an der Luft rasch, allmählich auch im Exsiccator über Kaliumhydroxyd, in Picolinsäure-hydrochlorid und Chlorwasserstoff (M., G.).

Picolinsäure - amid C₅H₆ON₂ = NC₅H₄·CO·NH₂. B. Aus Picolinsäure-methylester bezw. - āthylester durch Behandeln mit alkoh. Ammoniak (H. Meyer, M. 15, 172, 182; Engler, B. 27, 1786) oder konzentriertem wäßrigem Ammoniak (E.; Camps, Ar. 240, 347). Beim Auflösen von Picolinsäure-chlorid in konzentriertem wäßrigem Ammoniak (M., M. 23, 438). — Nadeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Stengel, M. 15, 183; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 685). F: 103,5° (unkorr.) (M., M. 15, 172), 105° (C.), 107° (unkorr.) (E.). Ist sublimierbar, destillierbar und mit Wasserdampf flüchtig (M., M. 15, 173). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser (E.), fast unlöslich in Ligroin (M., M. 15, 173). — Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd (C., Ar. 240, 367) oder mit Thionylchlorid auf 100° (M., M. 23, 439, 900) Picolinsäure-nitril. Beim Erhitzen mit Brom und verd. Kalilauge entstehen 2 · Amino · pyridin und geringe Mengen bromfreier, gelblicher Nadeln, die bei ca. 92° schmelzen (M., M. 15, 173); Camps (Ar. 240, 347) erhielt bei Anwendung von überschüssigem Brom neben 2-Amino-pyridin 5-Brom-2-amino-pyridin und 3.5-Dibrom-2-amino-pyridin (Syst. No. 3393) (vgl. Tschitschirabin, Tjashelowa, Ж. 50, 484; C. 1923 III, 1021). — Hydrochlorid. Blättchen. Verwittert rasch an der Luft (E.). — Chloroaurat. Hellgelbes Krystallpulver. Sintert bei 215°, schmilzt erst bei viel höherer Temperatur (M., M. 23, 441). Schwer löslich. — 2C₆H₆ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbenes Krystallpulver (E.).

Picolinsaure-anilid C₁₂H₁₂ON₂ = NC₅H₄·CO·NH·C₅H₅. B. Durch Erhitzen von Picolinsaure mit Anilin auf 120° (Engl. R. B. 27, 1786). — Krystalle (aus Alkohol). F: 76°. Löslich in Wasser.

Picolinsaure-o-toluidid C₁₈H₁₈ON₂ = NC₅H₄·CO·NH·C₆H₄·CH₂. B. Durch Erhitzen von Picolinsaure mit o-Toluidin auf 130° (Englas, B. 27, 1787). — Nadeln (aus Alkohol). F: 64.5°.

Picolinsäure-p-toluidid C₁₈H₁₈ON₂ = NC₂H₄·CO·NH·C₂H₄·CH₃. B. Durch Erhitzen von Picolinsäure mit p-Toluidin auf 140° (ENGLER, B. 27, 1787). — Tafeln (aus Alkohol). F: 104°.

N-[Pyridin- α -carboyl]-glycin, ,, α -Pyridinursäure", ,,Picolinursäure" $C_0H_0O_0N_0$ = NC_0H_0 -CO·NH·CH $_2$ -CO $_2$ H. B. Tritt im Harn von Kaninchen nach subcutaner Injektion

von α-Picolin auf (Cohn, H. 18, 119; B. 27, 2907). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 164—165° (Zers.). Schwer löslich in Äther und in kaltem Wasser, leicht in kochendem Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in Aminoessigsäure und Pyridin-α-carbonsäure. — AgC₂H₇O₂N₂. Nadeln. — Ba(C₂H₇O₂N₂)₂ + 2H₂O. Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.

Picolinsäure-nitril, 2-Cyan-pyridin, α-Pyridyleyanid C₆H₄N₂ = NC₅H₄·CN. B. Aus Picolinsäureamid durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd unter 20 mm Druck (CAMPS, Ar. 240, 367; vgl. H. Meyer, M. 23, 901) oder mit Thionylchlorid auf 100° (M., M. 23, 439, 900). — Nadeln (aus Äther) oder Prismen. F: 26° (M., M. 23, 440), 29° (C.). Kp: 212° bis 215° (M.). Riecht angenehm (C.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, leichter in Äther, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin (C.; vgl. M.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder mit Natronlauge Picolinsäure (M.; C.). — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (C.). — C₆H₄N₂ + HCl + AuCl₃. Citronengelbe, wasserhaltige Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 190° (M., M. 23, 440). Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Salzsäure. — 2C₆H₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle (aus verd. Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in Wasser (M., M. 23, 440).

Picolinsäure - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Picolinsäure - methylbetains $C_7H_9O_8N := (HO)(CH_9)NC_8H_4 \cdot CO_9H$.

B. der Salze bezw. des Anhydrids (Picolinsäure-methylbetains). Das neutrale bezw. basische Hydrojodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf picolinsaures Kalium (Hantzsch, B. 19, 37) oder auf Picolinsäure ohne Lösungsmittel oder in wäßriger oder alkoholischer Lösung im Rohr bei 100° (Tubnau, M. 26, 538); aus den Salzen erhält man das Betain durch Schütteln mit Silberoxyd (H.; T.).

Anhydrid, Picolinsaure-methylbetain $C_7H_7O_2N = CH_3 \cdot NC_8H_4 \cdot CO \cdot O$. Zerfließliche Krystelle (H.).

Salze $C_7H_7O_2N \cdot Ac$ bezw. $C_7H_7O_2N + HAc.$ — $2C_7H_7O_2N + HCl + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). F: ca. 120° (T., M. 26, 546). Ist in wasserfreiem Zustand sehr hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_7H_7O_2N + HCl$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei $165-170^\circ$ (T., M. 26, 541, 547). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $2C_7H_7O_2N + HBr + H_2O$. Nadeln. F: ca. 115° (T., M. 26, 548). — $C_7H_7O_2N + HBr$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich gegen 179° (T., M. 26, 548). — $2C_7H_7O_2N + HI$. Fast farblose Nadeln (aus Methanol oder Alkohol oder aus Alkohol + Essigester). Zersetzt sich bei $154-158^\circ$ (T., M. 26, 539). Leicht löslich in Wasser, schwer in Methanol, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Benzol, Äther und Accton. — $4C_7H_7O_2N + BaI_2 + 4H_2O$. Nadeln. Schmilzt zwischen 130° und 150° (T., M. 26, 556). Leicht löslich in Wasser und Methanol, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Gibt bei 110° 2 Mol Krystallwasser ab. — $2C_7H_7O_2N + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Krystalle (aus Alkohol) (H.; T., M. 26, 548).

Picolinsäure-hydroxyäthylat, Ammoniumbase des Picolinsäure-äthylbetains $C_8H_{11}O_2N = (HO)(C_2H_6)NC_3H_4 \cdot CO_2H$. — $2C_8H_{10}O_2N \cdot Cl + PtCl_4$. B. Beim Eindunsten von Picolinsäure-äthylbetain (s. u.) mit Salzsäure und überschüssigem Platinchlorid (H. Meyer, M. 15, 171). Gelbe Blätter (aus Alkohol). Schmilzt rasch erhitzt bei 176° (unkorr.; Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol.

Anhydrid, Picolinsäure-äthylbetain $C_8H_9O_2N = C_2H_5 \cdot \mathring{N}C_2H_4 \cdot CO \cdot O$. B. Man erwärmt Picolinsäure mit Äthyljodid und verd. Soda-Lösung und schüttelt das Reaktionsprodukt mit Silberoxyd (H. Meyer, M. 24, 199; vgl. s. Turnau, M. 26, 560). Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von Picolinsäure-äthylester-jodäthylat (s. u.) mit überschüssigem Silberoxyd (M., M. 15, 170). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 54—55° (M., M. 15, 170). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin (M., M. 15, 170). — Wird beim Aufbewahren an der Luft rötlich (M., M. 15, 170). Beim Erhitzen in Gegenwart von Wasser entsteht Pyridin-hydroxyäthylat (M., M. 15, 171).

Picolinsäure-äthylester-hydroxyäthylat $C_{10}H_{18}O_2N=(HO)(C_2H_5)NC_3H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. Beim Erhitzen von Picolinsäure-äthylester mit Athyljodid auf 90° erhält man das Jodid (H. Meyer, M. 15, 168). — Jodid $C_{10}H_{14}O_2N\cdot I$. Gelbe Blättchen und Säulen (aus Alkohol). Rhombisch (Stengel, M. 15, 186; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 685). F: 104—105° (unkorr.) (M.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, etwas schwerer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Ather (M.). Beim Schütteln mit Silberoxyd und Wasser entsteht Picolinsäure-äthylbetain (M.).

4-Chlor-pyridin-carbonsäure-(2), 4-Chlor-picolinsäure C₆H₄O₂NCl, Cl.s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4-Chlor-2-methyl-pyridin mit Kaliumpermanganat-Lösung (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 406). Entsteht neben 4-Chlor-6-oxy-picolinsäure, wenn man Picolinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid im Rohr auf 250—270° erhitzt und das Reaktionsprodukt mit 80°/oiger Schwefelsäure kocht (Seyfferth, J. pr. [2] 34, 250; vgl. Graf, J. pr. [2] 133 [1932], 37). — Krystalle (aus Wasser), Nadeln und Prismen. F: 180° (Zers.) (Sey.). Schwärzt sich bei 185°; F: 194—195° (korr.) (Sedg., C.). Verflüchtigt sich schon bei 100° merklich (Sey.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (Sey.). Gibt mit verd. Mineralsäuren keine Salze (Sey.). — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 160° Picolinsäure, bei Gegenwart von Phosphor außerdem α-Picolin (Sey., J. pr. [2] 34, 256). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd erhält man eine Säure vom Schmelzpunkt 275—276° (korr.) (4-Oxy-picolinsäure?) (Sedg., C.). — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine schwache Rotgelbfärbung (Sey.). — KC₆H₃O₂NCl (Sedg., C.). — Ca(C₆H₃O₂NCl)₂ + H₂O. Prismen. Zersetzt sich bei 140° (Sey.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Bariumsalz. Krystalle (aus Wasser) (Sey.). — Weitere Metallsalze s. bei Sedg., C.)

5-Chlor-pyridin-carbonsäure-(2), 5-Chlor-picolinsäure C₆H₄O₂NCl, Cl.
s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GRAF, J. pr. [2] 133 [1932],
31, 32. — B. Beim Erhitzen von 4.5-Dichlor-picolinsäure mit Eisessig-Jodwasserstoff auf 140—150° (Osr, J. pr. [2] 27, 284). — Nadeln oder Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 168° (O.). Sublimiert bei 100°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Äther, leicht in heißem Wasser und Alkohol; verbindet sich nicht mit verd. Mineralsäuren (O.). — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 160° Pipecolinsäure und 5-Chlor-2-methyl-pyridin (O.). — Ba(C₆H₂O₂NCl)₂+2H₂O. Blättchen (aus Wasser) (O.).

8.5 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (2), 3.5-Dichlor-picolinsäure Cl-C₀H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Man leitet Chlor in mit Chlor-wasserstoff gesättigtes α-Picolin bei 105—110° ein und erhitzt die bei 12 mm

Druck zwischen 153° und 168° siedende Fraktion des Reaktionsprodukts mit 80°/ajger Schwefelsäure auf 130° (Sell, Soc. 93, 1994). — Nadeln (aus Wasser). F: 153—154° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen in Glycerin entsteht 3.5-Dichlor-pyridin.

Methylester $C_7H_5O_2NCl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Nadeln (aus Wasser oder Methanol). F: 78—79° (unkorr.) (Sell., Soc. 93, 1996). Ist mit Wasserdampf flüchtig.

Amid $C_0H_4ON_2Cl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Aufbewahren des Methylesters mit konz. Ammoniak (Sell, Soc. 93, 1996). — Nadeln (aus Wasser). F: 175—176° (unkorr.). — Gibt beim Behandeln mit Brom und Natronlauge 3.5-Dichlor-2-amino-pyridin (S., Soc. 93, 2003).

4.5 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (2), 4.5 - Dichlor-picolinsäure Cl C₂H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GRAF, J. pr. [2] 183 [1932], 38, 49. — B. Aus 4.5 - Dichlor-2 - trichlormethyl-pyridin durch langes Kochen mit Wasser, schneller beim Kochen mit 80% (aus Wasser). F: 180% (Zers.) (O.). Verflüchtigt sich beträchtlich bei 100%; ist mit Wasserdampf schwer flüchtig (O.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, leicht in heißem Wasser, Alkohol und heißem Chloroform (O.). Verbindet sich nicht mit verd. Mineralsäuren (O.). — Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung wird Ammoniak abgespalten (O.). Gibt beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure 4(oder 5)-Chlor-x.x.x.x-tetrahydro-picolinsäure (S. 14) (O.). Einw. von Eisesig-Jodwasserstoff führt bei 140—150% zu 5-Chlor-picolinsäure, bei 155—160% außerdem zu Picolinsäure und Pipecolinsäure, in Gegenwart von Phosphor bei 160% zu Pipecolinsäure und 5-Chlor-2-methyl-pyridin (O.). — NaC₆H₂O₂NCl₂. Blättchen und Spieße. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Natronlauge (O.). — KC₆H₂O₂NCl₂. Krystalle (O.).

4.6 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (2), 4.6 - Dichlor - picolinsäure Cl C₆H₂O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.6 - Dichlor 2-methyl-pyridin mit verd. Kaliumpermanganat-Lösung (Sedewick, Collie, Cl. N. CO₂H Soc. 67, 408). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 101—102°. Schwer löslich in Wasser. — Geht bei 150—160° anscheinend in ein Anhydrid über. Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung 4.6 - Diäthoxy-pyridin-carbonsäure-(2). — Ba(C₆H₂O₂NCl₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle.

· CO₂H

. 8.4.5-Trichlor-pyridin-carbonsäure-(2), 8.4.5-Trichlor-picolinsäure $C_6H_2O_2NCl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3.4.5-Trichlor-2-trichlormethyl-pyridin mit 80% giger Schwefelsäure auf 120—130% (Sell, Soc. 87, 802). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 184—165% (unkorr.; Zers.); schwer löslich in kaltem Wasser und Eisessig, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln (S., Soc. 87, 802). — Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 95, 299. — Liefert bei der Destillation mit Glycerin 3.4.5-Trichlor-pyridin (8., Soc. 87, 802).

Methylester $C_7H_4O_2NCl_3 = NC_5HCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Sättigen einer methylalkoholischen Lösung der Säure mit Chlorwasserstoff (Sell, Soc. 87, 803). — Tafeln (aus Methanol oder Wasser). F: 84—85° (unkorr.) (S.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich schwer in heißem Wasser (S.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: PURVIS, Soc. 95, 299.

Amid $C_6H_3ON_3Cl_3 = NC_5HCl_3 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei Einw. von wäßrig-methylalkoholischem Ammoniak auf den Methylester (SELL, Soc. 87, 803). - Nadeln (aus Alkohol). F: 184-1850 (unkorr.) (S.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in siedendem Wasser (S.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 95, 298. — Gibt beim Behandeln mit Brom und Kalilauge 3.4.5-Trichlor-2-amino-pyridin (S.).

2. Pyridin-carbonsäure-(3), Pyridin-β-carbonsäure, Nicotin-

 saure C₈H₅O₂N, s. nebenstehende Formel.
 B. Bei der Oxydation von β-Picolin mit Kaliumpermanganat-Lösung (Weidel, B. 12, 1992, 2004; Ost, J. pr. [2] 27, 286; Seyfferth, J. pr. [2] 34, 258), von 3-Athyl-pyridin mit Kaliumpermanganat-Lösung (WEIDEL, HAZURA, M. 3, 783; LADENBURG, A. 301, 152) oder mit Chromschwefelsäure (Wyschnegradski, B. 12, 1480; 3K. 11, 185), von 3-Phenyl-pyridin in verd. Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat (Skraup, COBENZL, M. 4, 458). Aus Trigonellin (S. 42) bei der Destillation im Chlorwasserstoffstrom (HANTZSCH, B. 19, 34) oder beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 250-2700 (JAHN, B. 20, 2842; Thoms, B. 31, 276). Beim Behandeln von 6-Chlor-nicotinsäure mit Zinn + Salzsäure (v. Pechmann, Welsh, B. 17, 2392). Beim Behandeln von 2-β-Pyridylbenzoesäure (V. Fechmann, Weish, B. 11, 2352). Beim Benandem von 2-p-1 yfidyfbenzoesäure (S. 96) mit Chromschwefelsäure (Sk., Co., M. 4, 453). Aus Pyridindicarbonsäure-(2.3) (Chinolinsäure, Syst. No. 3279) beim Erhitzen auf 150—160° (Hoogewerff, van Dorr, R. 1, 122), auf 190—210° (Camps, Ar. 240, 353), mit Salzsäure auf 180° (Ost, J. pr. [2] 27, 286) oder beim Kochen mit Eisessig (Ho., v. D., B. 14, 974; R. 1, 123). Durch Erhitzen von saurem chinolinsaurem Kalium auf 230—240° (Sk., M. 2, 150). Aus Durch in diensbengemen (25) (Personalem auf 230). Pyridin-dicarbonsaure-(2.5) (Isocinchomeronsaure) beim Erhitzen auf 245—250° (Wei., HERZIG, M. 1, 16; AHRENS, GORKOW, B. 37, 2063) oder mit essigsäureanhydridhaltigem Eisessig im Rohr auf 230° (WEL., HE., M. 6, 982). Aus Pyridin-dicarbonsaure-(3.4) (Cinchomeronsaure) bei der Destillation (Ho., v. D., A. 204, 117; 207, 219, 226; Camps, Ar. 240, 359), beim Erhitzen mit Essigsäure + Essigsäureanhydrid oder beim Erhitzen des sauren Natriumsalzes (R. MAYER, M. 13, 351). Bei der thermischen Zersetzung von Pyridin-tri-carbonsäure-(2.4.5) (Berberonsäure, Syst. No. 3310) oder ihrem Dikaliumsalz (FÜETH, M. 2, 420, 423). Durch Destillation des Natriumsalzes der Pyridin-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 3378) mit Kaliumeyanid und Erhitzen des entstandenen Nitrils mit konz. Salzsaure auf 110—120° (O. FISCHER, B. 15, 63). Bei der Oxydation von Nicotin (Syst. No. 3470) mit rauchender Salpetersäure (Wei., A. 165, 331), mit Chromschwefelsäure (Huber, A. 141, 271; B. 3, 849; Wei., A. 165, 346) oder mit Kaliumpermanganat-Lösung (Laiblin, B. 10, 2136; A. 196, 135). Bei der Oxydation von Dipyridyl-(3.3') (Syst. No. 3485) in verd. Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat (Sk., Vortmann, M. 4, 595).

Darst. Eine Lösung von 10 g Nicotin in 100 cm³ Wasser und 20 g konz. Salpetersäure gießt man in 250 g konz. Salpetersäure, erhitzt im Wasserbad, bis die Entwicklung roter Dämpfe aufgehört hat, und dampft zur Trockne ein; das so erhaltene Nitrat kann durch Destillation, durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder über das Kupfersalz in die freie Säure verwandelt werden (Piotet, Sussborff, C. 1898 I, 677; vgl. Organic Syntheses, Coll. Vol. I [New York 1932], S. 378). Darstellung durch Oxydation des β -Picolin enthaltenden, bei 135—142° siedenden Teerbasengemisches mit Kaliumpermanganat: Pinner, B. 83, 1227; durch Permanganatoxydation der bei 132—140° siedenden Fraktion des Knochenteerols: Weidel, B. 12, 1992.

Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 228-229 (Whidel, B. 12, 2004), 231-2320 (LADENBURG, A. 301, 152), 232° (CAMPS, Ar. 240, 353). Sublimiert unzersetzt (WEI., A. 165, 333) von 150° an (Orchsner de Conince, Bl. [2] 42, 100). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, sehr schwer in Äther (WEI., A. 165, 333). Einfluß auf die Elektrocapillarkurve des Quecksilbers: Gouy, A. ch. [8] 8, 334. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,4×10⁻⁶ (OSTWAID, Ph. Ch. 3, 386; vgl. Ph. Ch. 2, 902).

Nicotinsäure gibt bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol Hexahydronicotinsäure (S. 8) (Ladenburg, B. 25, 2768). Wird in alkal. Lösung durch Natriumamalgam in α-[Oxymethyl]-glutarsäure (Bd. III, S. 449) übergeführt (Weidel, M. 11, 502; Fighter, Beisswenger, B. 36, 1202). Bei der Einw. von 1 Mol Phosphorpentachlorid auf 1 Mol nicotinsaures Kalium unter Kühlung entsteht salzsaures Nicotinsäurechlorid (Laiblin, A. 196, 168; vgl. Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1482). Erhitzt man Nicotinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid im Rohr auf 250—270°, destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf und behandelt das überdestillierte Öl mit siedender Schwefelsäure, so erhält man eine x.x.Dichlor-nicotinsäure vom Schmelzpunkt 138° (S. 44), 5-Chlor-6-oxy-nicotinsäure und ein (nicht näher beschriebenes) Trichlorpyridin (Nadeln; F: 64—65°; leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Ligroin) (Seyffferth, J. γr. [2] 34, 259; vgl. Guthzeit, Laska, J. γr. [2] 58, 426; H. Meyer, Graf, B. 61 [1928], 2213). Die Einw. von Thionylchlorid führt je nach den Versuchsbedingungen zu salzsaurem Nicotinsäurechlorid oder den Chloriden von 5-Chlorund 5.6-Dichlor-nicotinsäure (Spä., Spi., B. 59, 1479, 1482; M., Gr., B. 61, 2203, 2210; vgl. M., M. 22, 111, 113). Nicotinsäure wird durch Erhitzen mit Bromwasser im Rohr auf 120° zersetzt unter Bildung von Pyridin, Bromoform und Kohlendioxyd (Weil, A. 165, 343; Lai., B. 10, 2140; A. 196, 157). — Beim Erhitzen von Nicotinsäure mit Methyljodid auf 150° (M., M. 21, 927 Anm.; Turnau, M. 26, 551) oder mit überschüssiger Soda-Lösung und Methyljodid (M., M. 24, 199, 200) erhält man Nicotinsäure-jodmethylat. Erhitzt man nicotinsäure durch alkoh. Salzsäure: Kailan, M. 28, 711. — Die wäßr. Lösung der Nicotinsäure wird durch Bleiacetat nicht gefällt (Weil, B. 12, 2007). Zeigt keine Färbung mit Ferrosalzen (Weidel, Herzig, M. 1, 41). Gibt in wäßr. Lösung mit Kupferacetat einen lichtblaugrünen Niederschlag, der auch in viel Wasser unlöslich ist (Weil, B. 12, 2007).

KC₆H₄O₂N (bei 110°). Zerfließliche Blättchen. Löslich in absol. Alkohol in jedem Verhältnis; aus der alkoh. Lösung mit Äther fällbar (Laiblin, A. 196, 148). — Cu(C₆H₄O₂N)₂ (bei 105°). Blaugrüner Niederschlag (Kaas, M. 23, 686). — HO·CuC₆H₄O₂N. Hellblauer, in Wasser unlöslicher Niederschlag (Obohsneb de Coninck, Bl. [2] 42, 100). — AgC₆H₄O₂N. Nadeln (aus Wasser) (L., A. 196, 145). — Ca(C₆H₄O₂N)₂ + 5 H₂O. Prismen. Monoklin prismatisch (Ditscheiner, A. 165, 339; Arzhuni, R. 1, 125; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 686). Sehr schwer löslich in Wasser (Weil, A. 165, 338; B. 12, 2004; L., A. 196, 147). — C₆H₅O₂N + HCl. Prismen oder Tafeln (Weil, A. 165, 335; B. 12, 2005; L., A. 196, 151). Rhombisch bipyramidal (Jander, Z. Kr. 20, 248; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 685). F: 252—256° (J.). — C₆H₅O₂N + HBr. Gekrümmte Tafeln (L., A. 196, 152). F: 275°; sublimierbar; läßt sich aus Wasser oder Alkohol umkrystallisieren (Claus, Pychlau, J. pr. [2] 47, 416). — C₆H₅O₂N + HI. Fast farblos; sehr unbeständig; spaltet beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Äther Jod ab (Turnau, M. 29, 851). — C₆H₅O₂N + HNO₂ + H₂O. Blätter oder Prismen (Weil, A. 165, 334). F: 185° (Pictet, Sussdorff, C. 1898 I, 677). — 2C₆H₅O₂N + 2HCl + AuCl₃. Gelbe Blättchen. Leicht löslich (L., A. 196, 150). — C₆H₆O₂N + HCl + AuCl₃. Blättchen oder flache Nadeln. F: 207° (Jahns, B. 20, 2842; H. Meyer, M. 23, 906). — 2C₆H₆O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangerote Krystalle. Monoklin prismatisch (Di., A. 165, 336; Březina, M. 1, 17, 44; 2, 421; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 686). Wird beim Aufbewahren über Schwefelsäure (L., A. 196, 149) oder beim Erhitzen auf 100° (Seraup, Cobenzil, M. 4, 454) wasserfrei. D^{n.5}: 2,1297 (Weil, B. 12, 2005). — Piperidinsalz C₆H₅O₂N + C₆H₁₁N. Nadeln. F: 122° (Pr., Su., C. 1898 I, 678).

Nicotinsäure-methylester $C_7H_7O_2N=NC_3H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die heiße methylalkoholische Lösung von Nicotinsäure (Engler, B. 27, 1787). Beim Erhitzen von Chinolinsäure- α -methylester auf 140° (Kirpal, M. 20, 768; vgl. K., M. 21, 957) oder von Chinolinsäure- β -methylester auf 120° (K., M. 27, 365). — Krystalle. F: 38°; Kp: 204° (unkorr.); löslich in Wasser, Alkohol und Benzol; gibt beim Stehenlassen mit methylalkoholischem Ammoniak Nicotinsäure-amid (E.).

Nicotinsäure-äthylester C₈H₉O₂N = NC₅H₄·CO₂·C₅H₅. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende alkoholische Lösung von Nicotinsäure (ENGLER, B. 27, 1787; POLLAK, M. 16, 46). Beim Erhitzen von Nicotinsäure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure im Wasserbad (CAMPS, Ar. 240, 353). — Flüssigkeit. Erstarrt unterhalb 0° (E.; C.). Kp: 224° (unkorr.); Kp₁₇: 107—108° (Po.); Kp: 223—224° (C.); Kp₇₈₄: 220—221° (Piotet, Susadorff, C. 1898 I, 677). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (Po.). — Liefert beim Stehenlassen mit 30°/cigem wäßrigem Ammoniak (C.) oder Erhitzen

mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° (Po.) Nicotinsäure-amid. Bei der Einw. von Essigester in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht β-Pyridoylessigsäure-äthylester (Syst. No. 3366) (Pinner, B. 84, 4247). — Bewirkt auf der Haut starkes Brennen und Ekzembildung (Po.). — C₈H₂O₂N + HCl. Zerfließliche Nadeln. F: 118—120° (Po.), 126—127° (Pic., S.). Wird durch Erwärmen mit Wasser unter Bildung von salzsaurer Nicotinsäure und Alkohol zersetzt (Po.). — Nitrat. F: 185° (Pic., S.). — C₈H₂O₂N + HCl + AuCl₂. Hellgelbe Blättchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 117° (Po.). — 2C₈H₂O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 161° (Po.).

Nicotinsäure-propylester $C_0H_{11}O_2N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff durch die heiße Lösung von Nicotinsäure in Propylalkohol (Engler,

B. 27, 1787). — Flüssigkeit. Kp: 232°.

Nicotinsäure-isoamylester $C_{11}H_{18}O_2N = NC_5H_4 \cdot CO_3 \cdot C_5H_{11}$. B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff durch die heiße Lösung von Nicotinsäure in Isoamylalkohol (Engler, B. 27, 1787). — Flüssigkeit. Kp: 259°.

Nicotinsäure-chlorid C₆H₄ONCl = NC₅H₄·COCl. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf nicotinsaures Kalium unter Kühlung (LAIBLIN, A. 196, 168) oder bei gelindem Erwärmen von Nicotinsäure mit Thionylchlorid (Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1479, 1482); durch längeres Kochen mit Thionylchlorid wird das salzsaure Salz in Nicotinsäure-chlorid und Salzsäure gespenten (H. Meyer, Graf, B. 61 [1928], 2205; vgl. M., M. 22, 113). — Krystalle. F: 15—16⁶; Kp₁₂: 85⁶ (M., G.). — C₈H₄ONCl + HCl. Sublimiert in Nadeln (L.). F: 155,5—156,5⁶ (Spä., Spi.). Fast unlöslich in absol. Ather, Chloroform, Benzol und Petroläther (L.). Löst sich in Wasser unter Bildung von salzsaurer Nicotinsäure (Spä., Spi.).

Nicotinsäure-amid $C_8H_6ON_2 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Nicotinsäure-methylester in methylalkoholischer Lösung beim Einleiten von Ammoniak (Engler, B. 27, 1787). Aus Nicotinsäure-äthylester beim Stehenlassen mit $30^{\circ}/_{0}$ igem wäßrigem Ammoniak (Camps, Ar. 240, 354) oder beim Erhitzen mit bei —10° gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 150° (Pollar, M. 16, 53). — Nadeln (aus Benzol). F: 121° (unkorr.) (P.), 122° (C.). — Wird durch Destillation mit Phosphorpentoxyd bei ca. 25 mm Druck (C.) oder durch Erhitzen mit Thionylchlorid auf 100° (H. Meyer, M. 23, 900) in Nicotinsäure-nitril übergeführt. Durch Einw. von Brom + Kallauge wurden erhalten: 3-Amino-pyridin (Syst. No. 3393), eine Verbindung $C_6H_6ON_2$ (?) vom Schmelzpunkt 129—131° (s. u.) (P.) und ein x.x-Dibrom-3-amino-pyridin (Syst. No. 3393) (C.). — Chloroaurat. F: 205° (M., M. 23, 906).

Verbindung C₅H₆ON₂(?). B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 1 Mol Nicotinsäure-amid mit 1 Mol Brom und 2 Mol Kalilauge (Pollak, M. 16, 59; vgl. Camps, Ar. 240, 355). — Blättchen (aus Benzol). F: 129—131° (unkorr.); löslich in Wasser und Alkohol; leichter löslich in heißem Äther und in heißem Benzol als Nicotinsäure-amid; wird durch Kalilauge nur schwierig angegriffen und in Nicotinsäure umgewandelt (P.).

Nicotinsäure-methylamid $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Beim Stehenlassen von Nicotinsäure-äthylester mit 33% ager Methylamin-Lösung (Piotet, Sussborff, Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 118; C. 1898 I, 677). — Nadeln (aus Benzol oder aus Chloroform + Ligroin). F: 104-105%.

Nicotinsäure-isoamylamid $C_{11}H_{16}ON_2 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_{11}$. B. Beim Stehenlassen von Nicotinsäure-äthylester mit Isoamylamin in wäßr. Lösung (P., S., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 122; C. 1898 I, 677). — Dicke Flüssigkeit. Kp_8 : 191—193°. Löslich in Ather. Leicht verseifbar.

Nicotinsäure-allylamid $C_0H_{10}ON_2 = NC_0H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Aus Nicotinsäure-athylester und Allylamin (P., S., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 122; C. 1898 I, 677). — Nicht rein erhalten.

Nicotinsäure-methylallylamid $C_{10}H_{12}ON_2 = NC_5H_4\cdot CO\cdot N(CH_8)\cdot CH_2\cdot CH: CH_8$. Bei der Einw. von Allyljodid auf die Kaliumverbindung von Nicotinsäure-methylamid [hergestellt aus Nicotinsäure-methylamid und Kalium in Benzol] (P., S., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 127; C. 1898 I, 678). — Dicke Flüssigkeit.

Nicotinsäure-anilid $C_{12}H_{10}ON_2 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Nicotinsäure mit Anilin auf 150° oder besser durch Behandeln von Nicotinsäure mit Phosphorpentachlorid im Wasserbad, Verjagen des Phosphoroxychlorids und Versetzen des entstandenen Nicotinsäure-chlorids mit Anilin (P., S., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 124; C. 1898 I, 677). — Nadeln mit 2 H_2O (aus Wasser); wasserfreie Nadeln (aus Ligroin + Benzol oder Ligroin + Chloroform). Die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei 85°, die wasserfreie bei 132°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser und in Ligroin.

Nicotinsäure-p-toluidid C₁₃H₁₃ON₂ = NC₅H₄·CO·NH·C₆H₄·CH₃. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (P., S., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 125; C. 1898 I, 678). — Wasserfreie Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 150°.

Nicotinsäure-nitril, 3-Cyan-pyridin, β-Pyridyleyanid $C_6H_4N_2 = NC_5H_4 \cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Nicotinsäure-amid mit Thionylchlorid auf 100° (H. Meyer, M. 23, 901). Bei der Destillation von Nicotinsäure-amid mit Phosphorpentoxyd unter ca. 25 mm Druck (Camps, Ar. 240, 368). Man destilliert das Natriumsalz der Pyridin-sulfonsäure-(3) mit Kaliumcyanid (O. Fischer, B. 15, 63). — Nadeln (aus ätherhaltigem Petroläther). F: $48-49^\circ$ (F.), $49-50^\circ$ (C.), 50° (M.). Kp: $240-245^\circ$ (M.). Verflüchtigt sich schon bei Zimmertemperatur (F.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin (F.). — Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf $110-120^\circ$ in Nicotinsäure übergeführt (F.). — $C_6H_4N_3+HCl+AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln. F: $196-198^\circ$; leicht löslich (M.). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (F.), leicht in Salzräure (M.).

Nicotinsäure-amidoxim, Nicotenylamidoxim $C_6H_7ON_3 = NC_5H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $NC_5H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Nicotinsäure-nitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in konzentrierter wäßriger Lösung unter Druck auf 70° (MICHAELIS, B. 24, 3439). — Krystalle (aus Chloroform). F: 128°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Alkalien und Säuren. Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung, mit Fehlingscher Lösung einen schmutzig braungrünen Niederschlag. — Gibt beim Erhitzen mit Bernsteinsäure-anhydrid auf 100° 3- β -Pyridyl-1.2.4-oxdiazol-[β -propionsäure]-(5)

 $NC_5H_4\cdot C \stackrel{N\cdot O}{\sim} C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_5H$ (Syst. No. 4674). Beim Erwärmen mit Phenylsenföl

entsteht 5-Phenylimino-3- β -pyridyl-1.2.4-thiodiazol-dihydrid $NC_8H_4 \cdot C < N \cdot S > C: N \cdot C_9H_8$ (Syst. No. 4673). — $C_9H_7ON_8 + 2HCl$. Zerfließliche Nadeln. F: 171°. Löslich in Wasser und Alkohol. — $C_9H_7ON_8 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. Löslich in Wasser und Alkohol.

Nicotinsäure-[ω -phenyl-ureid]-oxim $C_{12}H_{12}O_2N_4 = NC_5H_4 \cdot C(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_5)$: N·OH bezw. desmotrope Formen. B. Aus Nicotinsäure-amidoxim und Phenylisocyanat (M., B. 24, 3444). — Nadeln (aus Chloroform). F: 167°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther, Aceton und Benzol, unlöslich in Ligroin.

Nicotinsäure-amidoximbensyläther, O-Bensyl-nicotenylamidoxim $C_{13}H_{13}ON_3 = NC_3H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_3H_5$ bezw. $NC_3H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot CH_3 \cdot C_3H_5 \cdot B$. Beim Erwärmen von Nicotinsäure-amidoxim mit Benzylchlorid in Natriumäthylat-Lösung (M., B. 24, 3446). — Nadeln (aus Ligroin). F: 80°. Löslich in Äther, Alkohol, Chloroform, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser.

Nicotinsäure - amidoximacetat, O - Acetyl - nicotenylamidoxim $C_8H_8O_8N_8 = NC_8H_4\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$ bezw. $NC_8H_4\cdot C(NH_8):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$. B. Aus Nicotinsäure-amidoxim und Essigsäureanhydrid (M., B. 24, 3441). — Krystalle (aus Chloroform). F: 143°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol, etwas schwerer in Wasser, Äther und Ligroin. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser 5-Methyl-3- β -pyridyl-1.2.4-oxdiazol $NC_8H_4\cdot C \stackrel{N\cdot O}{\sim} C\cdot CH_8$ (Syst. No. 4671).

Nicotinsaure-amidoximbensoat, O-Bensoyl-nicotenylamidoxim $C_{19}H_{11}O_9N_3=NC_9H_4\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5$ bezw. $NC_9H_4\cdot C(NH_9):N\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5$. B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf die Lösung von Nicotinsaure-amidoxim in Natronlauge (M., B. 24, 3442). — Blättchen (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Ligroin. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser 5-Phenyl-3- β -pyridyl-1.2.4-oxdiazol (Syst. No. 4671).

Nicotinsäureamidoxim - O - carbonsäure - äthylester, O-Carbäthoxy-nicotenylamidoxim $C_2H_{11}O_2N_3 = NC_2H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $NC_2H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_5$. Beim Eintragen von 2 Mol Chlorameisensäureäthylester in die absolut-ätherische Lösung von 3 Mol Nicotinsäure-amidoxim (M., B. 24, 3444). — Krystallmasse (aus Benzol + Ligroin). F: 136°. Unlöslich in Äther und Ligroin, löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und Chloroform.

Nicotinaëure-hydrasid $C_0H_7ON_2 = NC_3H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_6$. B. Bei kurzem Erwärmen von Nicotinaëure-äthylester mit Hydrazinhydrat (Currus, Mohr, B. 31, 2493). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder viel Benzol). F: 158—159°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol. — $C_2H_7ON_2 + 2HCl$. Nadeln (aus alkoh. Salzzäure + Äther). F: 227°.

CH₂

Nicotinsäure-bensalhydrazid $C_{13}H_{11}ON_3 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von Benzaldehyd auf die wäßr. Lösung von Nicotinsäure-hydrazid (C., M., B. 31, 2493). - Krystalle (aus Benzol). F: 149-152°.

Nicotinsäure-azid $C_6H_4ON_4 = NC_5H_4\cdot CO\cdot N_3$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf die wäßr. Lösung von salzsaurem Nicotinsäure-hydrazid (C., M., B. 31, 2493). — Krystallmasse von stechendem Geruch. F: $47-48^{\circ}$ (Gasentwicklung). Verbrennt beim Anzünden mit helleuchtender Flamme ohne Knall. — Gibt beim Erwärmen mit Wasser N.N'-Di-pyridyl-harnstoff (Syst. No. 3393). Beim Kochen der äther. Lösung mit absol. Alkohol entsteht β-Pyridyl-urethan (Syst. No. 3393).

Nicotinsäure - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Nicotinsäure - methyl-

Nicotinsaure - nydroxymetnyiat, Ammoniumbase des Nicotinsaure - methylbetains, Ammoniumbase des Trigonellins C₇H₂O₃N = (HO)(CH₃)NC₅H₄·CO₃H.

Bildung der Salze bezw. des Anhydrids (Trigonellins). Die Salze entstehen beim Erhitzen von Nicotinsaure mit Methyljodid auf 150° (Turnau, M. 26, 551; vgl. H. Meyer, M. 21, 927 Anm.) oder mit überschüssiger Soda-Lösung und Methyljodid (M., M. 24, 196, 200); beim Erhitzen von Chinolinsaure mit Methyljodid und Methylalkohol auf 100° (Kurpau, M. 22, 365); beim Behandeln von Trigonellin mit Säuren (Jahns, B. 18, 2521; Hantzsch, M. 23). Das frie Trigonellin arkält man heim Behandeln des indexes des Nicotinsaures - methyl
betains, Ammoniumbase des Trigonellin auf Saluren (Jahns, B. 18, 2521; Hantzsch, M. 23). Das frie Trigonellin arkält man heim Behandeln des indexes des Nicotinsaures - methyl
betains, Ammoniumbase des Trigonellin auf Saluren (Jahns, B. 18, 2521; Hantzsch, M. 21, 22, 23). Das frie Trigonellin arkält man heim Behandeln des Nicotinsaures - methyl
sentration of the Salure statement of the Salure statemen B. 19, 33). Das freie Trigonellin erhalt man beim Behandeln des jodwasserstoffsauren Salzes in wäßr. Lösung mit Silberoxyd (M., M. 21, 927 Anm.; 24, 200; K., M. 22, 366); durch Behandeln von Nicotinsäure-methylester-chlormethylat (Hantzsch, B. H₂C 19, 32) oder Nicotinsäure-methylamid-jodmethylat (Pictet, Sussborff, -HC_N_CH2 C. 1898 I, 677) mit Silberoxyd in Wasser und Eindampfen der Lösung; bei der Oxydation der durch Einw. von Silberoxyd auf Nicotin-isojodmethylat (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3470) erhaltenen Hydroxymethylat-Lösung mit Kaliumpermanganat (Pl., Genequand, B. 30, 2122).

Anhydrid, Nicotinsaure-methylbetain, Trigonellin C,H,O,N = CH, TC,H, CO·O. V. In den Früchten von Avena sativa (Hafer) (in sehr geringer Menge) (SCHULZE, FRANKFURT, WINTERSTEIN, L. V. St. 46, 48). In den Samen von Cannabis sativa (Hanf) (Sch., Fr., B. 27, 769). In den Samen von Trigonella foenum graecum (Jahns, B. 18, 2521; 20, 2840; Ar. 225, 986). In den Samen (SCH., H. 15, 152; SCH., Fr., B. 27, 769) und Schoten (Sch., H. 60, 167) von Pisum sativum. In den Fruchthülsen von Phaseolus vulgaris (Pfen-KINGER, C. 1909 II, 636). In den Samen (Thoms, B. 31, 276) und der Wurzelrinde (Karsten, C. 1902 II, 1514) von Strophantus hispidus. In den Samen von Strophantus Kombe (Th., B. 31, 404). In den Knollen von Stachys Sieboldii (St. tuberifera) (v. Planta, Sch., B. 26, 939; Ar. 231, 307, 313; vgl. Sch., Trier, H. 67 [1910], 65). In den Knollen von Solanum tuberosum (Kartoffel) (Sch., L. V. St. 59, 340). Im Samen von Coffea arabica und Coffea liberica (Polstorff, Görte, C. 1909 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 105; Graf, C. 1904 II, 2014; vgl. Paladino, G. 25 I, 837; Gorter, A. 372 [1910], 242). Zum Vorkommen von Trigonellin im Harn vgl. Kutscher, Lohmann, H. 49, 85; Linneweh, Reinwein, H. 207 [1932], 51. — Isolierung aus Pflanzensaften und Trennung von anderen organischen Basen: Sch., L. V. St. 59, 344; H. 60, 155. - Prismen mit 1 H₂O (aus 96%) igem Alkohol) (J., B. 18, 2521; Ar. 225, 989). Verliert das Krystallwasser bei 1000 (J., B. 18, 2521; Ar. 225, 990; Hantzsch, B. 19, 33). Die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 130°, die wasserfreie Verbindung färbt sich bei ca. 200⁸ dunkel und schmilzt bei 218° unter Zersetzung (H., B. 19, 33). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (J., B. 18, 2521; Ar. 225, 989). Die Lösungen reagieren neutral; verbindet sich mit Säuren (J., B. 18, 2521; Ar. 225, 990; H.). Bleibt beim Kochen mit konz. Schwefelsäure unverändert (H.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn + Salzsäure Arecaidin (S. 15) (H. MEYER, M. 21, 927 Anm.). Wird durch Destillation im Chlorwasserstoffstrom (H.) oder Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 250—270° (J., B. 20, 2842; Ar. 225, 993; THOMS, B. 31, 276) unter Bildung von Nicotinsaure und Methylchlorid zersetzt. Beim Kochen mit Kalilauge oder Barytwasser entweicht Methylamin (H.; J., B. 20, 2841; Ar. 225, 992). - Trigonellin wird in wäßr. Lösung durch Spuren Eisenchlorid rötlich gefärbt; wird aus saurer Lösung durch Kaliumquecksilberjodid gefällt, nicht aber aus neutraler; in wäßr. Lösung erzeugt Kaliumwismutjodid und verd. Schwefelsäure einen krystallinischen, roten Niederschlag, Phosphormolybdänsäure eine reichliche Fällung (J., B. 18, 2521; Ar. 225, 990). Wird in 5% iger Schwefelsäure durch Phosphorwolframsäure fast quantitativ gefällt; das salzsaure Salz gibt in alkoh. Lösung mit Quecksilberchlorid ein krystallinisches, in kaltem Wasser und kaltem Alkohol schwer lösliches Doppelsalz (Trennung von Cholin) (Son., L. V. St. 59, 344, 345; H. 60, 159, 174). — Verhalten im Organismus: Kohlbauson, C. 1909 II, 465.

Salze $C_7H_8O_2N\cdot Ac$ bezw. $C_7H_7O_2N+HAc$. $C_7H_7O_2N+HCl$. Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 245—250° (Zers.) (Turnau, M. 26, 552). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Jahns, B. 18, 2521; Ar. 225, 991). 1 g löst sich bei Zimmertemperatur in 344 cm³ wasserfreien Alkohol (Schulze, H. 60, 174). Unlöslich in Äther und Benzol (T.). — $C_7H_7O_2N+HI$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Schwärzt sich bei 180°, schmilzt bei ca. 220°; bräunt sich bald am Licht (T.). — $4C_7H_7O_2N+3HCl+3AuCl_2$. Nadeln (aus heißem Wasser). F: 186° (J., B. 18, 2522; 20, 2841; Ar. 225, 992). — $C_7H_7O_2N+HCl+AuCl_2$. Vierseitige Blättehen oder flache Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 198°; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (J.). — $2C_7H_7O_2N+2HCl+PtCl_4$. Prismen (aus Wasser); sehr schwer löslich in Alkohol (J.; vgl. Hantzsch, B. 19, 33). — $2C_7H_7O_2N+2HCl+PtCl_4+H_2O$ (H., B. 19, 33). — $2C_7H_7O_2N+2HCl+PtCl_4+H_2O$ (Schulze, Frankfurt, B. 27, 770).

Coffearin. Die unter diesem Namen von Paladino, G. 251, 105 beschriebene, aus den Kaffeebohnen isolierte Verbindung ist nach Gobter, A. 372 [1910], 242 identisch mit Trigonellin.

Gynesin. Die unter diesem Namen von Kutscher, Lohmann, H. 49, 85 beschriebene, aus Frauenharn isolierte Verbindung ist nach Linnewen, Reinwein, H. 207 [1932], 51 wahrscheinlich identisch mit Trigonellin.

Nicotinsäure-methylester-hydroxymethylat $C_9H_{11}O_9N = (HO)(CH_9)NC_8H_4 \cdot CO_9 \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von nicotinsaurem Kalium mit Methyljodid auf 150°; zur Überführung in das Chlorid schüttelt man die wäßr. Lösung des Jodids mit Silberchlorid (Hantzsch, B. 19, 31). — Bei der Reduktion des Chlorids mit Zinn + Salzaäure entstehen Arecaidin (S. 15) und Dihydroarecaidin (S. 9) (Jahns, Ar. 229, 691). Durch Behandeln des Chlorids mit Silberoxyd in Wasser und Eindampfen der Lösung erhält man Trigonellin (H.). — $2C_8H_{10}O_2N\cdot Cl + PtCl_4$. Krystallisiert zuweilen auch mit $1H_2O$ (H.).

Nicotinsäure-methylamid-hydroxymethylat $C_8H_{12}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_8H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von Nicotinsäure-methylamid mit Methyljodid in Methylalkohol (Piotet, Sussdorff, Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 5, 119; C. 1898 I, 677). — Durch Behandeln des Jodids mit Silberoxyd in Wasser und Eindampfen der Lösung erhält man Trigonellin. — Jodid $C_8H_{11}ON_2 \cdot I$. Hellgelbe Nadeln. F: 174°. Leicht löslich in Wasser. — Nitrat $C_8H_{11}ON_2 \cdot O \cdot NO_2$. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 155—156°.

Nicotinsäure-hydroxyäthylat, Ammoniumbase des Nicotinsäure-äthylbetains $C_8H_{11}O_8N=(HO)(C_9H_5)NC_8H_4\cdot CO_2H$. — $2C_8H_{10}O_2N\cdot Cl+PtCl_4$. B. Wird aus der Lösung von Nicotinsäure-äthylbetain (s. u.) in verd. Salzsäure durch Platinchlorid ausgeschieden (Pollak, M. 16, 52). — Hellgelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 205° (Zers.). Sehr sehwer löslich in Wasser.

Anhydrid, Nicotinsäure-äthylbetain $C_0H_0O_0N=C_0H_5\cdot NC_5H_4\cdot CO\cdot O$. B. Beim Behandeln von Nicotinsäure-äthylester-chlor- oder jodäthylat mit Silberoxyd in Wasser (Pollar, M. 16, 51). — Hygroskopische Tafeln. F: 84—86°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und den üblichen Lösungsmitteln.

Nicotinsäure-äthylester-hydroxyäthylat $C_{10}H_{15}O_3N = (HO)(C_2H_5)NC_5H_4 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Nicotinsäure-äthylester mit Äthyljodid; durch Behandeln mit Silberohlorid in Wasser wird es in das Chlorid übergeführt (POLLAK, M. 16, 49). — $C_{10}H_{14}O_3N \cdot Cl + AuCl_5$. Blättohen (aus verd. Alkohol). F: 59°. — $2C_{10}H_{14}O_3N \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Tafeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 176° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser.

5-Chlor-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Chlor-nicotinsäure C₂H₄O₃NCl, Cloght s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5.6-Dichlor-nicotinsäure mit Kaliumjodid, rotem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (v. Pechmann, Mills, B. 87, 3834). — Nadeln (aus Wasser). F: 170—171°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Eisessig, schwer in Äther und Chloroform, sehr schwer in Benzol. — Beim Erhitzen des Silbersalzes im Wasserstoffstrom entsteht 3-Chlor-pyridin.

6-Chlor-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Chlor-nicotinsäure C₀H₄O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 6-Oxy-nicotinsäure (Syst. No. 3331) Cl. N mit 3 Mol Phosphorpentachlorid in Gegenwart von etwas Phosphoroxy-chlorid auf 120—130° und trägt das Reaktionsprodukt in Eiswasser ein (v. Pechmann, Weish, B. 17, 2392). — Blättchen (aus Wasser). F: 199° (Zers.); sublimierber; leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Chloroform und Benzol; leicht löslich in konz. Salzsäure (v. P., W.). — Wird durch Einw. von Zinn + Salzsäure in Nicotinsäure übergeführt (v. P., W.). Gibt mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei 170° 6-Amino-nicotinsäure (Syst. No. 3434) (Marchwald, B. 27, 1319). Liefert beim Erhitzen mit 50°/oiger wäßriger Hydrazinhydrat-Lösung auf 120—125° 6-Hydrazino-nicotinsäure-hydrazid (Syst. No. 3447) und in kleinerer Menge 6-Hydrazino-nicotinsäure (M., Rudzik, B. 36, 1111). Geht beim Kochen mit alkoh. Natronlauge in 6-Äthoxy-nicotinsäure (Syst. No. 3331) über (Reissert, B. 28, 122). Beim Erhitzen mit Anthranilsäure auf 170—180° entstehen 4-Oxo-2.3-benzo-1.4-dihydro-1.8-naphthyridin-carbonsäure-(6) nebenstehender Formel (Syst. No. 3696) bezw. deren 2-Carboxy-anilid (Rei., B. 28, 123; vzl. Räth. A. 486 [1931], 284).

Methylester $C_7H_6O_2NCl = NC_8H_6Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid auf 6-Oxy-nicotinsäure und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Methylalkohol (Reissert, B. 28, 121). — Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 86—89° unter Sublimation. Mit Wasserdampf flüchtig. Äußerst leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, sehr leicht in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

Amid C₆H₆ON₂Cl = NC₃H₃Cl·CO·NH₂. B. Man erhitzt 6-Oxy-nicotinsäure mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid, zuletzt auf 120°, destilliert das Phosphoroxychlorid im Vakuum ab und leitet in die kalte Lösung des so erhaltenen 6-Chlornicotinsäure-chlorids in Benzol Ammoniak ein (Mills, Widdows, Soc. 93, 1379). — Nadeln (aus Wasser). F: 210—211°. — Gibt bei der Einw. von Brom + Kalilauge 6-Chlor-3-aminopyridin (Syst. No. 3393).

2.6 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (3), 2.6 - Dichlor - nicotinsäure C₈H₈O₈NCl₈, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2.6 - Dioxy-pyridin-carbonsäure · (3)-åthylester (Syst. No. 3349) mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250—260° und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eis (Guthzeit, Laska, J. pr. [2] 58, 425). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 144°. — Ba(C₈H₈O₈NCl₈)₈. Leicht löslich.

5.6 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (3), 5.6 - Dichlor - nicotinsäure Cl. C₂H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 5-Chlor-Cl. Schwy-pyridin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3331) mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid bei 100—120° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser, zuletzt mit Soda-Lösung (v. Pechmann, Mills, B. 37, 3833). — Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 162—163° und zersetzt sich bei 170° unter Entwicklung von Chlorwasserstoff. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, ziemlich sehwer in kaltem Benzol und Eisessig.

x.x-Dichlor-pyridin-carbonsäure-(3), x.x-Dichlor-nicotinsäure $C_6H_3O_3NCl_3=NC_8H_3Cl_3\cdot CO_3H$ (vielleicht identisch mit 2.6-Dichlor-nicotinsäure?; vgl. Guthzeit, Laska, J. pr. [2] 58, 426). B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Nicotinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid im Rohr auf 250—270° erhitzt, das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf destilliert und das überdestillierte Öl mit $80^\circ/_0$ iger Schwefelsäure erhitzt (Sexeserh, J. pr. [2] 34, 259, 262). — Nadeln (aus Wasser). F: 138° (S.). — Calciumund Bariumsalz sind in Wasser leicht löslich (S.).

Äthylester $C_0H_7O_2NCl_9=NC_5H_2Cl_9\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus x.x-Dichlor-nicotinsāure und alkoh. Salzsāure (Seyefferth, J. pr. [2] 34, 262). — Nadeln. Schmilzt bei 50° zu einer anisartig riechenden Flüssigkeit. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin.

5 - Brom - pyridin - carbonsäure - (3), 5 - Brom - nicotinsäure Br. Co₂H C₄H₄O₂NBr, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Claus, Howitz, J. pr. [2] 50, 239. — B. Beim Kochen von 3.Bz.Bz.Tribrom-6-methoxy-chinolin (Bd. XXI, S. 90) mit konz. Salpetersäure (Sepek, M. 10, 710). Beim Schmelzen von 5-Brom-chinolinsäure (Claus, Collischonn, B. 19, 2768). — Platten oder Säulen mit 2 H₂O (aus Wasser); verliert das Wasser beim Erhitzen auf 100° (Claus, Pychlau, J. pr. [2] 47, 414). F (der wasserfreien Verbindung): 182° (S.), 183°, sublimiert ohne Zersetzung (Cl., P.). Löslich in 70 Tln. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (S.), — NH₂C₄H₃O₂NBr. Mikroskopische Blättchen. Leicht löslich in Wasser (Cl., P.). — KC₄H₃O₂NBr + H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (Cl., P.). — AgC₄H₃O₂NBr. Krystallinischer Niederschlag (Cl., P.). Schwer löslich in Wasser (S.). — Ca(C₄H₃O₂NBr)₂ + 2H₄O (Cl., P.). Säulen und Prismen. 1 Tl. (des wasserfreien Salzes) löst sich in 50 Tln. heißem Wasser (S.). — Ba(C₄H₃O₂NBr)₂ + 4H₄O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Cl., P.). — Co(C₄H₃O₂NBr)₂ + 4H₄O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Cl., P.). — Co(C₄H₃O₂NBr)₂ + 4H₄O. Rote Plättehen und Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser

CO₂H

(CL., P.). — Ni(C₆H₃O₂NBr)₂ + 2H₂O. Hellgrüne Oktaeder. Leicht löslich in Wasser (CL., P.). — C₆H₄O₂NBr + HBr. Nadeln (aus Wasser). F: 243°; sublimierbar; schwer löslich in kaltem Wasser (CL., P.).

3. Pyridin-carbonsäure-(4), Pyridin-y-carbonsäure, Isonicotin-säure $C_0H_5O_2N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Ladenburg, B.18, 2968.

B. Bei der Oxydation von γ-Picolin (Behemann, Hofmann, B. 17, 2698; Seraup, M. 17, 369) oder 4-Äthyl-pyridin (Ladenburg, A. 247, 19; B. 25, 2772; 32, 46) mit Kaliumpermanganat-Lösung. Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 170—180° (Behrmann, Hofmann, B. 17, 2696). Aus Pyridin-dicarbonsäure-(2.4) (Lutidinsäure) beim Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 245° (Weidel, Herzig, M. 1, 28) oder durch Sublimation oberhalb 200° (Böttinger, B. 14, 68). Aus Pyridin-dicarbonsäure-(3.4) (Cinchomeronsäure) bei der Destillation (Hoogewerff, van Dorf, B. 13, 64; A. 204, 113), beim Erhitzen mit 10°/o Essigsäureanhydrid enthaltendem Eisessig im Rohr auf 215° (Ternájgó, M. 21, 446) oder mit Chinolin (R. Mayer, M. 13, 351). Durch Destillation des Silbersalzes des Pyridin-dicarbonsäure-(3.4)-methylesters-(4) im Wasserstoffstrom und Verseifung des entstandenen Isonicotinsäure-methylesters mit Kalilauge (Te., M. 21, 450, 452). Beim Erhitzen von Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (Sk., B. 12, 2332; M. 1, 184). Bei der thermischen Zersetzung von Pyridin-tricarbonsäure-(2.4.5) (Berberonsäure) oder ihres Monokaliumsalzes (Fübth, M. 2, 422, 428). Bei der Sublimation von entwässerter Pyridin-tricarbonsäure-(2.4.6) (Voigt, A. 228, 49). Bei der Oxydation von γ.γ-Dipyridyl (Syst. No. 3485) oder von Isonicotin (Syst. No. 3470) in verd. Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat (Weil, Russo, M. 3, 864, 874).

Darst. Man erhitzt kleine Mengen Cinchomeronsäure vorsichtig bis zum Nachlassen der Kohlendioxyd-Entwicklung, destilliert dann rasch über und krystallisiert das übergegangene Gemisch von Isonicotinsäure und Nicotinsäure aus viel heißem Wasser um; die schwerer lösliche Isonicotinsäure krystallisiert zuerst aus (Camps, Ar. 240, 359). Darstellung durch Oxydation des γ -Picolin enthaltenden, bei 135—142° siedenden Gemisches der Pyridinbasen aus Steinkohlenteer: Pinner, B. 33, 1226; durch Behandeln der bei 150—170° siedenden Fraktion des Knochenteeröls mit Kaliumpermanganat: Weidel, Herzig, M. 1, 2, 41, 46.

Nadeln (aus Wasser). F (im zugeschmolzenen Rohr): 317° (Skraup, M. 17, 369), 315° (Camps, Ar. 240, 359). Sublimiert beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck, ohne vorher zu schmelzen, in Täfelchen (Sk., B. 12, 2333) bei ca. 315° (Koenigs, Haffe, B. 86, 2912). Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, fast unlöslich in siedendem Alkohol (Weidel, Herzig, M. 1, 28), schwer löslich in Äther und Benzol (Hoodewerff, van Dorf, A. 207, 222). Elektrolytsche Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,1×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 387). — Bei der Sublimation von Isonicotinsäure erfolgt teilweise Zersetzung in Pyridin und Kohlendioxyd (Ladenburg, B. 32, 46). Bei Reduktion mit Natrium in heißem Amylalkohol erhält man Hexahydroisonicotinsäure (La., B. 25, 2772). Bei der Einw. von Natriumamalgam entsteht unter Ammoniak-Entwicklung [β-Oxy-āthyl]-bernsteinsäure (Bd. III, S. 452) (Weidel, M. 11, 517). Die Destillation des Calciumsalzes mit Kalium hydroxyd führt zu Pyridin (W., He., M. 1, 34). Bei kurzem gelindem Kochen von Isonicotinsäure mit Thionylchlorid entsteht das salzsaure Salz des Isonicotinsäure-chlorids (Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1479, 1484), bei mehrtägigem Kochen das freie Isonicotinsäure-chlorid (H. Meyer, Graf, B. 61 [1928], 2206; vgl. M., M. 22, 114). — Beim Erhitzen mit Methyljodid auf 150° (Turnau, M. 26, 553) oder mit Methyljodid und überschüssiger Natriumcarbonat-Lösung (H. Meyer, M. 24, 199, 200; vgl. T., M. 26, 554) erhält man jodwasserstoffsaures Isonicotinsäure-methylbetain 2C₇H₇O₂N + HI (S. 47). Geschwindigkeit der Veresterung durch alkoh. Salzsäure: Kahlan, M. 28, 731. — Die heiße konzentrierte Lösung der Isonicotinsäure gibt mit Kupferacetat einen grünen krystallinischen, in Wasser fast unlöslichen Niederschlag (W., He., M. 1, 29); beim Fällen einer neutralisierten Lösung der Säure mit Kupferacetat entsteht ein himmelblauer Niederschlag (Sk., M. 17, 369).

NH₄C₆H₄O₂N. Nadeln (Weidel, Herzig, M. 1, 29). — Cu(C₆H₄O₂N)₂+4H₂O. Blaugrüne, sechsseitige Blättchen (Böttinger, B. 17, 94). — Ca(C₆H₄O₂N)₂+4H₂O. Nadeln; ziemlich leicht löslich in Wasser; verliert das Krystallwasser erst bei 170° (W., He.). — C₆H₅O₂N + HCl (Hoogewerff, van Dorp, A. 207, 222). Säulen. Triklin pinakoidal (Březina, M. 1, 31; vgl. *Groth*, Ch. Kr. 5, 687). — C₆H₅O₂N + HI. Gelbe Nadeln (aus Alkohol-Äther). Bräunt sich gegen 180°, zersetzt sich über 200° (Turnau, M. 29, 851). — Chloroaurat. F: 219° (H. Meyer, M. 23, 906). — 2C₆H₅O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellorangegelbe

Krystalle. Monoklin prismatisch (Březina, M. 1, 33, 42; Feussner, A. 207, 233; Lang, M. 21, 453; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 687). Distribution 2,1568; ziemlich schwer löslich in Wasser (W., He.).

Isonicotinsäure-methylester $C_7H_7O_2N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. s. bei Isonicotinsäure. — Flüssigkeit von krauseminzähnlichem Geruch. F: ca. 8,5°; Kp_{21} : 104° (unkorr.); Kp: 207—209° (geringe Zersetzung); löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (Ternájgó, M. 21, 451). — Liefert beim Erhitzen auf 160° Isonicotinsäure-methylbetain (Kirpal, M. 24, 525). Gibt mit methylalkoholischem Ammoniak bei 140—150° Isonicotinsäure-amid (T.). — $C_7H_7O_2N+HCl$. Tafeln und Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sich bei 257° (T.). — $2C_7H_7O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Methylalkohol). F: 174—175° (T.).

Isonicotinsäure-äthylester $C_8H_9O_2N=NC_5H_4\cdot CO_2\cdot C_9H_5$. B. Beim Erhitzen von Isonicotinsäure mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (Camps, Ar. 240, 360). — Flüssigkeit von eigentümlichem, esterartigem Geruch, die in einer Kältemischung zu Nadeln erstarrt (C.). Kp: 219—220°; Kp₁₅: 110° (Pinner, B. 34, 4248); Kp: 218° (C.). D¹⁵: 1,0091; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol (P.). — Wird durch konz. Ammoniak in Isonicotinsäure übergeführt (C.). Durch Einw. von Athyljodid, Behandlung des entstandenen Jodäthylats mit Silberoxyd in Wasser und Eindampfen der Lösung erhält man Isonicotinsäure-äthylbetain (C.). Bei der Einw. von Essigester in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht γ -Pyridoylessigsäure-äthylester (Syst. No. 3366) (P.). — $C_8H_9O_2N+HCl$. Nadeln. F: 165°; wird durch Wasser leicht zersetzt (P.). — $2C_8H_9O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangegelber Niederschlag. Schwer löslich (P.).

Isonicotinsäure-chlorid C₆H₄ONCl = NC₅H₄·COCl. B. Das salzsaure Salz entsteht bei kurzem gelindem Kochen von Isonicotinsäure mit Thionylchlorid (Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1479, 1484). Das freie Chlorid erhält man bei mehrtägigem Kochen von Isonicotinsäure mit Thionylchlorid (H. Meyer, Graf, B. 61 [1928], 2206; vgl. M., M. 22, 114). — Krystalle. F: 15—16° (M., G.). — C₆H₄ONCl+HCl. Krystalle. F: 164—165° (Spä., Spi.).

Isonicotinsäure-amid C₅H₆ON₂ = NC₅H₄·CO·NH₂. B. Aus Isonicotinsäure-methylester oder -āthylester und wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak (Ternájgó, M. 21, 459; Camps, Ar. 240, 361). — Wasserfreie Blättchen (aus Benzol + Alkohol) (T.), wasserfreie Prismen (aus Alkohol), wasserhaltige Nadeln (aus Wasser) (C.). Schmilzt wasserhaltig bei 117—120° unter Aufschäumen (C.), wasserfrei bei 155° (C.), 155,5—156° (T.). — Liefert bei der Einw. von Brom + Kalilauge 4-Amino-pyridin (Syst. No. 3393) und geringe Mengen von 3.5-Dibrom-4-amino-pyridin (Syst. No. 3393) (C.; vgl. Dohen, Diedelch, A. 494 [1932], 301; den Herzog, Wibaut, R. 51 [1932], 944, 948). Beim Erhitzen mit Thionylchorid auf 100° (H. Meyer, M. 23, 903) oder Destillieren mit Phosphorpentoxyd unter 25 mm Druck (Camps, Ar. 240, 368) entsteht Isonicotinsäure-nitril. — Chloroaurat. F: 185° (M.).

Isonicotinsäure-nitril, 4-Cyan-pyridin, γ-Pyridyleyanid C₆H₆N₈ = NC₅H₄·CN. B. Beim Erhitzen von Isonicotinsäure-amid mit Thionylchlorid auf 100° (H. Meyer, M. 23, 903). Beim Destillieren von Isonicotinsäure-amid mit Phosphorpentoxyd unter 25 mm Druck (Camps, Ar. 240, 368). — Nadeln (aus ätherhaltigem Ligroin) von nicht unangenehmem, an Pyridin erinnerndem Geruch (C.). F: 79° (C.), 83° (M.). Unzersetzt flüchtig (M.). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, schwieriger in Ligroin (C.). Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 110—120° (M.) oder Kochen mit Natronlauge (C.) zu Isonicotinsäure verseift. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 199° (Zers.) (C.). — C₆H₄N₂ + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 185° (C.), 208—210° (M.). Schwer löslich in heißer Wasser (C.), leicht in heißer verd. Salzsäure (M.). — C₆H₄N₂ + HgCl₃. Nadeln (aus Wasser) (C.). — Chloroplatinat. Goldgelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure). F: 293° (Zers.) (C.), 300° (Zers.) (M.).

Isonicotinsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Isonicotinsäure-methylbetains $C_7H_9O_3N=(HO)(CH_2)NC_5H_4\cdot CO_2H$.

Bildung der Salze bezw. des Anhydrids (Isonicotinsäure-methylbetains). Die Salze entstehen beim Erhitzen von Isonicotinsäure mit Methyljodid auf 150° (TURNAU, M. 26, 553), mit Methyljodid in überschüssiger wäßriger Soda-Lösung (H. MEYER, M. 24, 199, 200; vgl. Tu., M. 26, 554) sowie beim Eindampfen des Methylbetains mit Halogenwasserstoffsäuren (M., M. 24, 201; Tu., M. 26, 554). Das freie Methylbetain erhält man beim Behandeln des jodwasserstoffsauren Salzes mit Silberoxyd in Wasser (M., M. 24, 201), beim Erhitzen von Isonicotinsäure-methylester auf 160° (KIEPAL, M. 24, 525), bei der Einw. von Silberoxyd

in Wasser auf Isonicotinsäure-methylester-halogenmethylat (Ternájgó, M. 21, 456) und beim Kochen von Pyropapaverinsäure-methylbetain (Syst. No. 3372) mit Barytwasser (Goldschmiedt, Hönigschmid, M. 24, 703).

Anhydrid, Isonicotinsäure-methylbetain $C_7H_7O_2N = CH_3 \cdot NC_5H_4 \cdot CO \cdot O$. Nadeln mit $1H_2O$; verliert das Krystallwasser bei 105° ; F: 264° ; sehr leicht löslich in Wasser

(TERNÁJGÓ, M. 21, 457).

Salze $C_7H_8O_2N\cdot Ac$ bezw. $C_7H_7O_2N+HAc$. Salzsaures Salz. Nadeln. F: 265° (Zers.); leicht löslich in heißem Wasser (H. MEYER, M. 24, 201). — $2C_7H_7O_2N+HI$. Gelbe Nadeln oder Prismen und Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 245° und 250°; leicht löslich in Wasser, schwer in säurehaltigem Wasser, in Methyl- und Äthylalkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Eisessig (Tu., M. 26, 553). — $2C_7H_7O_2N+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Orangerote Nadeln und Tafeln (aus Wasser) (Te., M. 21, 458). Triklin pinakoidal (Lang, M. 21, 458; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 689).

Isonicotinsäure - methylester - hydroxymethylat $C_8H_{11}O_2N = (HO)(CH_3)NC_5H_4$. $CO_2 \cdot CH_3$. — Jodid $C_8H_{10}O_2N \cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf Isonicotinsäuremethylester (Ternájgó, M. 21, 455). Scharlachrote Nadeln und Prismen (aus Wasser). Bräunt sich bei 179°, zersetzt sich vollständig bei 183—184° (unkorr.).

Isonicotinsäure-äthylbetain $C_8H_9O_2N=C_2H_5\cdot NC_5H_4\cdot CO\cdot O$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf Isonicotinsäure-äthylester und Eindampfen des Reaktionsprodukts in wäßr. Lösung mit Silberoxyd (Camps, Ar. 240, 361). — Nadeln. Bräunt sich bei 180° und schmilzt bei 241° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.

2.6 - Dichlor - pyridin - carbonsäure - (4), 2.6 - Dichlor - isonicotinsäure $C_6H_3O_2NCl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen CO₂H von 2.6 - Dioxy - isonicotinsaure (Citrazinsaure; Syst. No. 3349) mit ca. 3 Mol Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250º (BEHR-MANN, HOFMANN, B. 17, 2694), besser im Rohr auf 170°, oder bei anhaltendem Kochen am MANN, HOFMANN, B. 17, 2094), besser im Rohr auf 170°, oder bei annaltendem Rochen am Rückflußkühler (Sell, Dootson, Soc. 71, 1070, 1071); das Chlorid wird durch Wasser zersetzt. Man erhitzt 1 Tl. Citrazinsäure mit 3 Tln. Phosphoroxychlorid im Rohr auf 210° (Bittner, B. 35, 2933). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 210° (Be., H.). Verflüchtigt sich beim Erhitzen, ohne zu verkohlen (S., D., Soc. 71, 1075). Nicht flüchtig mit Wasserdampf (Be., H.). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol, sehr leicht in Äther, unlöslich in Salzsäure (Br., H.). — Gibt beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure 2.6-Dijod-isonicotinsäure (S., D., Soc. 77, 238). Erhitzt man mit konz. Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 170—180°, so entsteht Isonicotinsäure (Br., H.); setzt man dem Gemisch etwas Phosphor zu, so erhält man γ-Picolin (Br., H.). Liefert bei der Einw. von Phosphorpentachlorid 2.6-Dichlor-isonicotinsaure-chlorid; durch Behandeln mit überschüssigem Phosphorpentachlorid im Rohr bei 300° entsteht Pentachlorpyridin (S., D., Soc. 71, 1076, 1082). Beim Eindampfen mit wäßr. Natronlauge erhält man 6-Chlor-2-oxyisonicotinsaure (Syst. No. 3331), beim Erhitzen mit Natriumhydroxyd auf 170° Citrazinsaure (S., D., Soc. 71, 1075). Erhitzen mit konzentrierter alkoholischer Kaliumhydrosulfid-Lösung im Rohr auf 135° führt zu 2.6-Dimercapto-pyridin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3349) (Br., B. 35, 2935). Durch Einw. von wäßr. Ammoniak im Rohr bei 2000 entsteht 6-Chlor-2-aminopyridin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3434) (S., D., Soc. 71, 1075). Das Silbersalz liefert beim Erhitzen auf 100° im Kohlendioxyd-Strom 2.6-Dichlor-pyridin (Bd. XX, S. 231) (S., D., Soc. 77, 239). 2.6-Dichlor-pyridin-carbonsaure-(4) wird durch alkoh. Salzsaure leicht esterifiziert (S., D., Soc. 71, 1072, 1077). Beim Kochen mit Anilin entstehen 2.6-Dianilino-pyridin-carbonsaure-(4) (Syst. No. 3434) und deren Anilid (BI.). — AgCaH2O2NCl2. Nadeln (aus heißem Wasser) (BE., H.).

Äthylester $C_8H_7O_2NCl_2 = NC_5H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen der alkoh. Lösung von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit Chlorwasserstoff oder aus 2.6-Dichlor-isonicotinsäure-chlorid und absol. Alkohol (Sell, Dootson, Soc. 71, 1077). — Nadeln (aus Wasser und Alkohol). F: 65—66° (unkorr.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther und Aceton. — Wird durch Erhitzen mit 50—80°/ciger Schwefelsäure verseift.

Chlorid $C_8H_8ONCl_8=NC_8H_8Cl_2\cdot COCl.$ B. s. bei 2.6-Dichlor-isonicotinsäure. Entsteht auch bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf 2.6-Dichlor-isonicotinsäure (Sell, Doorson, Soc. 71, 1076). — Farblose, bewegliche Flüssigkeit. Kp₂₅: 156—157°. — Gibt mit Ammoniak das entsprechende Amid, mit Äthylalkohol den entsprechenden Äthylester.

Amid $C_6H_4ON_2Cl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Chlorid und konz. Ammoniak (Sell, Doorson, Soc. 71, 1076). — Nadeln (aus Wasser). F: 200° (unkorr.). Verflüchtigt

sich, ohne zu verkohlen. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in siedendem Wasser und in Äther, unlöslich in kaltem Wasser und in Chloroform. — Wird durch 80% ge Schwefelsäure verseift.

2.3.5-Trichlor-pyridin-carbonsäure-(4), 2.3.5-Trichlor-isonicotinsäure C₆H₂O₂NCl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3.5-Trichlor-4-methyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (Sell, Dootson, Soc. 83, 400). — Krystalle. F: 188—189° (unkorr.). Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Wasser.

Tetrachlorisonicotinsäure C₆HO₃NCl₄, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Citrazinsäure mit 5—6 Mol Phosphorpentachlorid im Rohr auf 170° cl und führt das entstandene Chlorid durch längeres Kochen mit Wasser oder durch Behandeln mit methylalkoholischem Ammoniak und Verseifung des so gewonnenen Amids mit 70°/oiger Schwefelsäure in Tetrachlorisonicotinsäure über (Sell, Dootson, Soc. 71, 1071, 1078). — Würfel (aus Wasser oder Alkohol). F: 224—225° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Nitrobenzol, unlöslich in Ligroin. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 180° oder bei der Destillation mit Glycerin unter Kohlendioxyd-Entwicklung 2.3.5.6-Tetrachlor-pyridin. Gibt beim Erhitzen mit Ammoniak im Rohr 3.5.6-Triehlor-2-amino-pyridin (Syst. No. 3393) und 3.5-Dichlor-2.6-diamino-pyridin (Syst. No. 3406). Wird durch alkoh. Salzsäure nicht esteriisert. Versetzt man die Lösung des Ammoniumsalzes in der Kälte mit Kupfersulfat-Lösung, so erhält man ein blaues Kupfersalz mit 8 H₂O, während sich oberhalb 60° ein farbloses Kupfersalz mit 2 H₂O bildet. — Cu(C₆O₂NCl₄)₂ + 8 H₂O. Blaue Tafeln.

Äthylester $C_8H_5O_2NCl_4 = NC_6Cl_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen des Chlorids (s. u.) mit Alkohol (S., D., Soc. 71, 1080). — Nadeln. F: 66—67°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. Wird durch Kochen mit 50°/eiger Schwefelsäure verseift.

Chlorid C_6 ONCl $_5$ = NC $_5$ Cl $_4$ ·COCl. B. s. o. bei Tetrachlorisonicotinsäure (S., D., Soc. 71, 1077). — Nadeln (aus Äther). Triklin pinakoidal (HUTOHINSON). F: 47—48° (unkorr.); mit Wasserdampf flüchtig; löslich in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Benzol; wird von kaltem Wasser kaum, von siedendem langsam zersetzt; gibt mit Alkohol langsam in der Kälte, rascher beim Erwärmen den Äthylester, mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak das Amid (S., D.).

Amid $C_6H_9ON_2Cl_4=NC_6Cl_4\cdot CO\cdot NH_9$. B. Beim Erwärmen des Chlorids mit wäßrigmethylalkoholischem Ammoniak (S., D., Soc. 71, 1079). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 235—236° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich leicht in siedendem, schwer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Benzol. — Wird durch Behandeln mit Natriumnitrit + Schwefelsäure oder Erhitzen mit 70°/0 iger Schwefelsäure verseift.

2.6 - Dijod - pyridin - carbonsäure - (4), 2.6 - Dijod - isonicotinsäure C₀H₂O₂NI₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure (S., D., Soc. 77, 238). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 195—196° (unkorr.). — Ammonium-, Natrium-und Kaliumsalz. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Kupfersalz. Blaue Nadeln (aus Wasser). — Calciumsalz. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser.

2. Carbonsäuren $C_7H_7O_2N$.

1. γ -Pyridylessigsäure $C_7H_7O_2N$, Formel I. $CH_2\cdot CO_2H$ $CH_3\cdot CO_2H$ [2.3.5 - Trichlor - pyridyl - (4)] - essigsäure I. $C_7H_4O_2NCl_2$, Formel II. B. Aus [2.3.5-Trichlor-pyridyl-(4)]-malonester (Syst. No. 3280) beim Kochen mit ca. 80^9 /oiger Schwefelsäure (Sell, Dootson, Soc. 83, 399). — Tafeln (aus Wasser). F: 144° bis 145° (unkorr.; Zers.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. — Liefert beim Erhitzen auf ca. 160° unter 20—25 mm Druck 2.3.5-Trichlor-4-methyl-pyridin.

2. 3-Methyl-pyridin-carbonsdure-(2), 3-Methyl-picolinsdure, β -Picolin-a-carbonsdure $C_7H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Modem Lacton der 3-Oxymethyl-picolinsdure (Syst. No. 4278) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsdure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 150—160° (Zinore, Winz. Heimer, A. 290, 355). — Prismen (aus Alkohol). F: 111°. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $2C_7H_7O_2N + HCl + PtCl_4 + 2H_2O$ (?). Gelbe Prismen. F: 202°. —

 $2C_7H_7O_2N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). Erweicht oberhalb 100° und schmilzt bei 192° unter Aufschäumen. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol; löslich in Salzsäure.

- 3. 4-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2), 4-Methyl-picolinsäure, γ -Picolinacarbonsäure C,H,O,N, Formel I.
- |6-Chlor-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(2), CH₃ CH₃
 |6-Chlor-4-methyl-picolinsäure, α'-Chlor-γ-picolin-α-carbonsäure C₇H₆O₃NCl, Formel II. B. Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin durch Oxydation mit Kalium-permanganat in siedender wäßriger Lösung, neben 6-Chlor-2-methyl-pyridin-carbonsäure-(4); läßt sich auf Grund ihrer größeren Löslichkeit in Wasser von der isomeren Säure trennen (Aston, Collie, Soc. 71, 653, 655). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 98° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Gibt mit Ferrosulfat ein orangebraunes Eisensalz, das sich mit orangeroter Farbe in heißem Wasser löst. Liefert beim Erhitzen im Wasserstoffstrom 2-Chlor-4-methyl-pyridin.
- 4. 2-Methyl-pyridin-carbonsäure-(4), 2-Methyl-isonicotinsäure, CO₂H α-Picotin-y-carbonsäure C₇H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. V. In gewissen unfruchtbaren Ackerböden (SCHBEINER, SHOREY, Am. Soc. 30, 1295). B. Beim Erhitzen von Uvitoninsäure (S. 161) auf 274° (Böttinger, B. 14, 67; 17, 92; Altar, A. 237, 201). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Sublimierbar (B., B. 14, 67; SCH., SH.). Schmilzt nicht beim Erhitzen im Capillarrohr auf 300° (SCH., SH.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther (B., B. 14, 67; SCH., SH.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-dicarbonsäure-(2.4) (B., B. 14, 68). Stimulierende Wirkung auf Weizenkeimlinge: SCH., SH. Cu(C₇H₆O₂N)₂ + aq. Dunkelblaue Krystalle. Das Krystallwasser entweicht beim Erhitzen auf 160° (B., B. 14, 68). Ca(C₇H₆O₂N)₂ + H₂O. Krystalle. Verliert bei 120° kein Wasser; schmilzt bei höherer Temperatur unter Zersetzung (B., B. 17, 93). Ba(C₇H₆O₂N)₂ + 11 H₃O. Nadeln. Verwittert an der Luft; verliert bei 120° 10 Mol Wasser (B., B. 17, 92). Sehr leicht löslich in Wasser. C₇H₇O₂N + HCl. Krystalle (B., B. 14, 68).
- 6-Chlor-2-methyl-pyridin-carbonsäure (4), 6-Chlor-2-methylisonicotinsäure, α'-Chlor-α-picolin-γ-carbonsäure C₇H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in siedender wäßriger Lösung, neben 6-Chlor-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(2); läßt sich auf Grund ihrer geringeren Löslichkeit in Wasser von der isomeren Säure trennen (Aston, Collie, Soc. 71, 656). Krystallpulver (aus Alkohol). F: 214° (korr.). Fast unlöslich in siedendem Wasser. Gibt mit Ferrosulfat einen rötlichgelben Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure ein Produkt, das bei der Destillation mit Kalk in 2-Methyl-pyridin übergeht.
- 5. 2-Methyl-pyridin-carbonsäure-(5), 6-Methyl-nicotin-sdure, α-Picolin-β'-carbonsäure C₇H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2-Methyl-5-āthyl-pyridin beim Behandeln mit Kaliumpermanganat anfangs in der Kälte, dann bei 60° (Dürkopf, B. 18, 928, 3432; Ladenburg, A. 247, 42).—Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 207°; sehr leicht löslich (D., B. 18, 3432; L.).—Liefert bei der Destillation mit Calciumhydroxyd α-Picolin (L.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Pyridin-dicarbonsäure-(2.5) (L.; vgl. D., B. 18, 3434).—Cu(C₇H₄O₂N)₂ + Cu(C₃H₂O₂)₂. Blaugrünes, krystallines Pulver (D., B. 18, 3432; L.; Benary, Psille, B. 57 [1924], 833).— Chloroaurat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: ca. 202° (D., B. 18, 3433).—2C₇H₇O₄N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 240° (Zers.) (D., B. 18, 3433). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol-Äther (D., B. 18, 3433; L.).
- 6. 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2), 6-Methyl-picolin-säure, α-Picolin-α'-carbonsäure C₇H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2.6-Dimethyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung bei 50—60° (Ladenburg, Scholtze, B. 33, 1081; vgl. Pinner, B. 33, 1226; P., Lewin, B. 33, 1230). Beim Erwärmen von 2-Methyl-6-[β-oxy-āthyl]-pyridin mit Salpetersäure auf dem Wasserbad (Koenigs, Happe, B. 36, 2908). Krystalle mit 1H₂O (aus Benzol oder Alkohol). F: 95° (La., Sch.; K., H.; Turnau, M. 29, 846); die wasserfreie Substanz krystallisiert aus Benzol und schmilzt bei 129° (T., M. 29, 846), 128—129° (K., H.). Sehr leicht löslich in Wasser (La., Sch.; P., Le.) und Alkohol (P., Le.) Beim Behandel Methyljodid erhält man das Hydrojodid 2C₇H₇O₂N + HI (T., M. 26, 559; 29, 847). Cu(C₇H₆O₂N)₂ + H₂O. Blaue Krystalle. Zersetzt sich bei 252—253° (La., Sch.). Schwer löslich in Wasser (La., Sch.; P., Le.). Cu(C₇H₆O₂N)₂ + 2H₂O. Bläulichgrüne Prismen.

Schwer löslich in Wasser (P., Le.). — $Ba(C_7H_6O_2N)_2$. Blättchen. Leicht löslich in warmem Wasser, unlöslich in Alkohol (P., Le.). — $C_7H_7O_2N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Åther). Zersetzt sich bei 201° (T., M. 29, 848). — $2C_7H_7O_2N + HI$. B. Aus α -Picolin- α -carbonsäure bei Einw. von Jodwasserstoffsäure oder Methyljodid (T., M. 26, 559; 29, 846). Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 230°. — $C_7H_7O_2N + H_2SO_4$. Prismen. Schwer löslich in kaltem Alkohol (P., Le.).

- 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2)-äthylester $C_9H_{11}O_9N=NC_8H_8(CH_8)\cdot CO_9\cdot C_9H_8$. Flüssigkeit. Kp: 245°; Kp₂₈: 133° (Pinner, B. 34, 4252).
- 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2)-chlorid C₇H₆ONCl = NC₈H₆(CH₈)·COCl. B. Aus 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2) bei Einw. von Thionylchlorid (Turnau, M. 29, 848). Nadeln (aus Thionylchlorid + Benzol). F: ca. 195° (Zers.). Geht bei längerem Aufbewahren an der Luft in das Hydrochlorid der 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2) über.
- 4-Chlor-6-methyl-pyridin-carbonsäure-(2), 4-Chlor-6-methyl-picolinsäure, γ-Chlor-α-picolin-α'-carbonsäure C₇H₈O₈NCl, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Chlor-pyridin-dicarbonsäure-(2.6) aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin beim Kochen mit einer verd. Lösung von Kalium-permanganat (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 401, 404). Nadeln mit ½H₂O (aus Wasser). F: 93—94°. Löslich in Alkohol und Äther. Liefert beim Erhitzen 4-Chlor-2-methyl-pyridin. Einw. von Brom in Eisessig: S., C. Ba(C₇H₈O₂NCl)₂. Krystalle. Wird beim Erhitzen auf 105° unter Zersetzung rot.
- 4-Methyl-pyridin-carbonsäure-(3), 4-Methyl-nicotinsäure, γ-Picolin-β-carbonsäure, Homonicotinsäure C,H,O,N, s. nebenstehende · CO.H Formel. B. Bei monatelanger Einw. von Kaliumpermanganat auf 4-Methyl-3-äthyl-pyridin in Gegenwart von Natriumdicarbonat (OECHSNER DE CONINCK, A. ch. [5] 27, 491; Bl. [2] 43, 106; Kornigs, B. 27, 1503; A. 347, 215). Aus 4-Methylpyridin-dicarbonsäure-(2.3) beim Erhitzen für sich auf 160-1700 (Hoogewerff, van Dorp, B. 14, 645; R. 2, 21) oder beim Erhitzen mit Eisessig (H., van D., R. 2, 21). Neben anderen Produkten beim Behandeln von Cinchomeronimidin (s. nebenstehende Formel; H.C. NH Syst. No. 3567) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 1270) und rotem Phosphor im Rohr -do bei 180° (Gabriel, Colman, B. 85, 2847, 2849). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211° bis 212° (H., van D., R. 2, 21), 212° (OE. de Con.), 213—214° (K., B. 27, 1503; A. 347, 216), 215—2160 (Zers.) (G., Col.). Verflüchtigt sich bei höherer Temperatur unter teilweiser Zersetzung (H., van D.). Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol (OB. DE CON.; H., van D.), fast unlöslich in Ather und Benzol (H., van D.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Pyridin-dicarbonsäure-(3.4) (H., van D.; Oe. de Con., Bl. [2] 43, 106). Bei der Destillation mit Kalk entsteht 4-Methylpyridin (G., Col.; Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 496); dabei bildet sich anscheinend auch etwas Pyridin (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 497). Beim Erhitzen von 4-Methyl-nicotinsäure mit Formaldehyd im Rohr auf dem Wasserbad erhält man das Lacton der 4-[\beta.\beta'.\beta''.\beta''.\text{Trioxytert.}-butyl]-pyridin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 4300); mit Acetaldehyd oder Paraldehyd und Wasser im Rohr bei 140—150° bilden sich das Lacton der 4-[\beta-Oxy-propyl]-pyridin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 4300); carbonsaure-(3) (Syst. No. 4278) sowie das Lacton der 4-[β-Oxy-γ-pentenyl]-pyridin-carbonsaure-(3) (Syst. No. 4279) (K., B. 34, 4337).

 $KC_2H_4O_2N$. Blättchen (Öechsner de Conince, A. ch. [5] 27, 498). — $Cu(C_7H_8O_2N)_2$. Blaue Krystalie (Hoogewerff, van Dorp, R. 2, 22). — $AgC_7H_4O_2N$. Blättchen. Zersetzt sich bei ca. 180° (H., van D., R. 2, 23). Ist am Licht unbeständig; unlöslich in kaltem Wasser (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 498). — $C_7H_7O_2N + HCl$. Prismen (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 495). — $C_7H_7O_2N + HBr$. Tafeln (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 495). — $2C_7H_7O_2N + 2HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 496). — $C_7H_7O_2N + HCl + AuCl_3$. Citronengelbe Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (Gabriel, Colman, B. 35, 2849). — $2C_7H_7O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Prismen (Oe. de Con., A. ch. [5] 27, 496).

8. 5-Methyl-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Methyl-nicotin-CH₃·CO₂H säure, β-Picolin-β'-carbonsäure C₇H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5(oder 3)-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3 oder 2.5) beim Erhitzen mit Eisessig und Acetanhydrid auf 225° (DÜRKOPF, GÖTTSCH, B. 28, 1111). — F: 214—216°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

3. Carbonsauren $C_8H_9O_2N_.$

1. $\beta - [\alpha - Pyridyl] - propions dure$, $\alpha - Picolylessigs dure$ C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus $\beta - [\alpha - Pyridyl]$ -acryle dure (8. 55) beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffs dure (D: 1,96) und rotem Phosphor in Eisessig (Feist, Ar. 240, 185). — Krystalle (aus Benzol oder verd. Alkohol).

F: 141°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — $C_8H_9O_2N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Tafeln. F: 164°. — $2C_8H_9O_2N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Tafeln. F: 177° (Zers.).

β-Brom-β-[α-pyridyl]-propionsäure $C_8H_8O_8NBr=NC_8H_4\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus β-[α-Pyridyl]-acrylsäure beim Erwärmen mit bei 0° gesättigtem Bromwasserstoff-Eisessig im Rohr auf dem Wasserbad (Einhorn, A. 265, 228; vgl. Feist, Ar. 240, 187). — Öl. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (Ei.). — Liefert beim Erwärmen mit Soda-Lösung β-Oxy-β-[α-pyridyl]-propionsäure, β-[α-Pyridyl]-acrylsäure und α-Vinyl-pyridin (Ei.). Einw. von Silbernitrat und von Silberchlorid: F. Bei Einw. von Trimethylamin in kaltem Alkohol entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{14}O_4N_2$ (?), deren Chloroaurat bei 182—184° unter Zersetzung schmilzt; mit wäßriger oder alkoholischer Trimethylamin-Lösung bei höherer Temperatur erhält man in der Hauptsache β-[α-Pyridyl]-acrylsäure (F.). — $C_8H_8O_2NBr+HBr$. Nadeln oder Blättchen. F: 163—164° (Ei.; F.). Geht nach dem Schmelzen in das Hydrobromid der β-[α-Pyridyl]-acrylsäure über (F.). — $C_8H_8O_2NBr+HBr+AuBr_2$. Braunschwarze Krystalle. F: 151—160° (Zers.) (F.).

α-Brom-β-[α-pyridyl]-propionsäure $C_8H_8O_2NBr = NC_5H_4 \cdot CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus α-Oxy-β-[α-pyridyl]-propionsäure beim Erhitzen mit Phosphortribromid im Rohr in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 130—140° (Frist, Ar. 240, 196). — Liefert bei Einw. von Trimethylamin in Alkohol in der Kälte eine Verbindung $C_{16}H_{14}O_4N_2$ (?), deren Chloroaurat bei 185° unter Zersetzung schmilzt. — $C_8H_8O_2NBr + HBr + AuBr_3$. Violette Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen.

α.β-Dibrom-β-[α-pyridyl]-propionsäure $C_8H_7O_8NBr_8=NC_5H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H\cdot B$. Aus β-[α-Pyridyl]-acrylsäure beim Behandeln mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (ΕΙΝΗΟΒΝ, A. 265, 227). — Blaßgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 127°.

- 2. 4-Āthyl-pyridin-carbonsāure-(3), 4-Āthyl-nicotinsāure

 C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4-Dioxy-copyrin (Syst. No. 3535) beim
 Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 170° (GABRIEL,
 COLMAN, B. 35, 1363). Nadeln (aus Essigester). F: 136—136,5°. Sehr leicht
 löslich in Wasser und Alkohol. Liefert bei der Destillation mit Kalk 4-Äthyl-pyridin. —
 Hydrojodid. Prismen. Sehr leicht löslich. C₈H₉O₂N+HCl+AuCl₃. Goldglänzende
 Schuppen. Mäßig löslich in Wasser. Pikrat. Citronengelbe Nadeln. Schmilzt bei ca. 100°,
 erstarrt dann wieder und schmilzt bei 139—140°.
- 3. 3-Āthyl-pyridin-carbonsāure-(4), 3-Āthyl-isonicotinsāure
 C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Āthyl-4-[β.β'-dioxy-isopropyl]pyridin beim Behandeln mit Chromschwefelsāure auf dem Wasserbad (Koenigs,
 B. 35, 1352). Nadeln (aus Alkohol). F: 216—217°. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 250—260°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.
- 4. 2.4 Dimethyl pyridin carbonsäure (3), 2.4 Dimethyl CH₃ nicotinsäure, α.γ Lutidin-β-carbonsäure C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Äthylester (s. u.) durch Erhitzen mit alkoh. Alkalilauge (MICHAEL, B. 18, 2023; COLLIE, Soc. 71, 306). Prismen mit 2H₂O (M.). F: 158° N CH₃ bis 160° (C.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (M.). Liefert beim Erwärmen mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (M.). Bei der Destillation des Kaliumsalzes mit Calciumhydroxyd im Wasserstoffstrom entsteht 2.4-Dimethyl-pyridin (M.). C₈H₉O₂N + HCl. Prismen oder Tafeln. F: 166° (M.). 2C₈H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rotgelbe Prismen. Das wasserfreie Salz sehmilzt bei 216° (M.). Mäßig löslich.
- 2.4-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{13}O_{2}N=NC_{5}H_{4}(CH_{2})_{2}\cdot CO_{3}\cdot C_{3}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Acetessigsäureäthylester mit 1 Mol Acetaldehydammoniak und 1 Mol Acetaldehyd auf 100° (MICHAEL, B. 18, 2022). Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester beim Behandeln mit Zinn und starker Salzsäure auf dem Wasserbad (Collie, Soc. 71, 306). Kp: 246—247° (unkorr.) (M.), 246—248° (C.). Wird beim Aufbewahren dunkler (M.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren (M.). $2C_{10}H_{13}O_{2}N+2HCl+PtCl_{4}$. Braungelbe Prismen. F: 191° (Zers.) (M.), 208—210° (C.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in heißem verdünntem Alkohol (M.).
- 2.4-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-amid $C_8H_{10}ON_8 = NC_8H_2(CH_3)_8 \cdot CO \cdot NH_8$. Aus $\beta \cdot Cyan-\alpha \cdot \gamma \cdot lutidin$ beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 180° (E. v. Meyer, J. pr. [2] 78, 520; C. 1908 II, 593). Nadeln mit $^1/_2H_3O$. F: 191°. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsaure auf 220° 2.4-Dimethyl-pyridin.

- 2.4 Dimethyl pyridin carbonsäure (3) nitril, β Cyan $\alpha\gamma$ lutidin $C_8H_8N_2=NC_8H_8(CH_2)_2\cdot CN$. B. Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril beim Behandeln mit Zink und Salzsäure (E. v. Meyer, J. pr. [2] 78, 519; C. 1908 II, 593). Prismen. F: 53°. Kp: 218°; Kp₁₅: 108°. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 180° 2.4-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-amid. $C_8H_8N_2 + HCl$. F: 187°. $C_8H_8N_2 + HCl + HgCl_2$. F: 178°. $2C_8H_8N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Schmilzt unter Zersetzung. Pikrat $C_8H_8N_2 + C_8H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen. F: 161°. Schwer löslich.
- 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Chlor-2.4-dimethyl-nicotinsäure, α' -Chlor- $\alpha.\gamma$ -lutidin- β -carbonsäure $C_8H_6O_3NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Äthylester (s. u.) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Collie, Lean, Soc. 73, 590). Nadeln (aus Wasser). F: 148° (korr.); zersetzt sich bei ca. 190°.
- 6 Chlor 2.4 dimethyl pyridin carbonsäure (3) äthylester C₁₀H₁₈O₂NCl = NC₂HCl(CH₂)₂·CO₃·C₂H₃. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 180° (Collie, Soc. 71, 305; C., Lean, Soc. 73, 589). Kp: 288—290° (korr.) (C.; C., L.). Unlöslich in Wasser (C., L.). Ziemlich beständig gegen Kalilauge (C.; C., L.). Liefert beim Kochen mit Kaliumpermanganat 6-Chlor-pyridintricarbonsäure-(2.3.4) und 6-Chlor-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4)-äthylester-(3) (C., L.). Gibt beim Erwärmen mit Zinn und starker Salzsäure auf dem Wasserbad 2.4-Dimethyl-pyridincarbonsäure-(3)-äthylester (C.).
- 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 6-Chlor-2.4-dimethyl-8-cyan-pyridin $C_0H_1N_2Cl=NC_0HCl(CH_2)_2\cdot CN$. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril bei Einw. von Phosphorpentachlorid (E. v. Meyer, J. pr. [2] 78, 517; C. 1908 II, 593). Blättchen. Riecht betäubend. F: 65°. Flüchtig mit Wasserdampf. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol 6-Methoxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril. Mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 180° entsteht 6-Amino-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril.
- 5. 3.5-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(2), 3.5-Dimethyl-CH₃
 picolinsäure, β.β'-Lutidin-α-carbonsäure C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-āthyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung bei Zimmertemperatur (Dürkoff, Göttsch, B. 23, 687, 1111). Wurde nicht ganz rein erhalten. F: 150—151°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (D., G., B. 23, 687). Liefert bei der Destillation mit Calciumhydroxyd 3.5-Dimethyl-pyridin (D., G., B. 23, 1111). 2C₈H₂O₂N+2HCl+PtCl₄+C₂H₆O. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei etwa 260°; sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol (D., G., B. 23, 687).
- 6. 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3), 2.6-Dimethyl-nicotinsaure, α.α'-Lutidin-β-carbonsaure C₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5) beim Erhitzen im Wasserstoffstrom (Weiss, B. 19, 1308). Aus dem äthylester (s. u.) durch Verseifung mit alkoh. Kalilauge (Canzoneri, Spica, G. 14, 451). Nadeln mit ½ H₂O. F: 160° (W.). Sehr leicht löslich in Wasser (W.). Liefert bei der Oxydation mit Kalium-permanganat Pyridin-tricarbonsaure-(2.3.6) (W.). AgC₈H₉O₂N. Krystallinisch (W.). C₈H₉O₂N + HCl. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser; zersetzt sich beim Erwärmen (W.). C₈H₉O₂N + HCl + H₂O. F: ca. 220° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol (C., Sp.). 2C₈H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄. Rote Krystalle (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (C., Sp.). 2C₈H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangerote Nadeln. Leicht löslich in Wasser (W.).
- 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3)-athylester C₁₀H₁₂O₂N = NC₂H₄(CH₃)₂·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erhitzen von Acetessigsaure-athylester mit Formamid und Zinkchlorid auf 100° (Canzoneri, Spica, G. 14, 449). Aus 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-monoathylester beim Erhitzen (Weiss, B. 19, 1307). Aus 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester beim Erhitzen mit Palladiummohr im Kohlendioxydstrom (Knoevenagel, Fuchs, B. 36, 2857). Neben anderen Produkten bei der Destillation von 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester (Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440; vgl. Kn., F., B. 35, 1789; 36, 2855). Aus 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester beim Erhitzen auf 340—350°, neben anderen Produkten (Gu., Gr.). Kp: 255—257° (Gu., Gr.); Kp: ca. 260° (C., Sr.); Kp₂₀: 140—142° (Kn., F.).

4 - Chlor - 2.6 - dimethyl - pyridin - carbonsäure - (3), 4 - Chlor-2.6 - dimethyl - nicotinsäure, γ - Chlor - α.α' - lutidin - β - carbonsäure C₈H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid und Phosphoropentachlorid auf 160° (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 407). Aus dem Athylester (s. u.) durch Kochen mit verd. Kalilauge (Michaelis, Hanisch, B. 35, 3159) oder wäßrig-alkoholischer Natronlauge (C., Soc. 59, 176). — Krystalle mit 2 H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 168—170° (M., H.), 183° (korr.) (S., C.). Schwer löslich in Chloroform, unlöslich in vielen anderen organischen Lösungsmitteln (M., H.). — Liefert beim Erhitzen 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin (C.; M., H.). — Kupfersalz. Purpurrot (S., C.). Unlöslich in Wasser. —AgC₈H₇O₂NCl. Niederschlag. Zersetzt sich heftig beim Erhitzen (S., C.).

4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester C₁₀H₁₂O₂NCl = NC₅HCl(CH₃)₂·CO₃·C₄H₅. B. Aus β-Amino-crotonsäure-äthylester beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid in Benzol (Michaelis, v. Arend, B. 34, 2284; M., Hanisch, B. 35, 3156; M., A. 366, 338). Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 160° (Collie, Soc. 59, 175) oder beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid (M., A. 366, 340). — Öl. Kp₂₆₀: 259° (unkorr.; geringe Zersetzung) (M.); Kp: 263—264° (korr.) (C.); Kp₁₂: 132°; D₁₇: 1,155; n¹⁷: 1,5098 (M., v. A., B. 34, 2284; M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser (M.). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 150° 4-Oxy-2.6-dimethyl pyridin (M., H.). Beim Erwärmen mit verd. Alkalilauge entsteht 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (M., H.); vgl. C.), mit konz. Alkalilauge 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (M.). Liefert beim Erhitzen mit Methylbromid im Rohr auf dem Wasserbad 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-brommethylat (M., H.), beim Erwärmen mit Methyljodid im Rohr auf 95—100° 4-Jod-2.6-dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-jodmethylat (M., H.; M.). Erhitzt man mit Dimethylsulfat auf dem Wasserbad und versetzt dann die wäßr. Lösung mit Kaliumhydrosulfid oder Natriumthiosulfat, so erhält man 1.2.6-Trimethyl-thiopyridon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3366) (M.). Beim Erhitzen mit Anilin im Rohr auf 180° entsteht 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin (M., H.). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin und Behandlung des Reaktionsprodukts mit heißem Wasser, Alkohol oder verd. Natronlauge erhält man 4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (M., v. A., B. 36, 517).

C₁₀H₁₂O₂NCl+HCl. Hygroskopisch, krystallinisch. F: ca. 134° (Michaelis, v. Arend, B. 34, 2285; M., Hanisch, B. 35, 3157). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Chloroaurat. F: 116—117° (M., H.). — $C_{10}H_{12}O_2$ NCl+HCl+HgCl₂. Krystalle. F: 112—113° (M., v. A., B. 34, 2285; M., H.). — $2C_{10}H_{12}O_2$ NCl+2HCl+PtCl₄+4H₂O. Rote Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 196—198° (M., v. A., B. 34, 2285). Verliert das Krystallwasser bei 115° (M., H.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (M., v. A.). — Pikrat. Gelbe Krystalle. F: 129° (M., H.).

4 - Chlor - 2.6 - dimethyl -pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{11}H_{16}O_3NCl = (HO)(CH_3)NC_5HCl(CH_3)_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Das Bromid erhält man beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit Methylbromid (Michaelis, Hanisch, B. 35, 3157). Das Jodid entsteht beim Erwärmen von 4-Chlor-2.6-dimethylpyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit Dimethylsulfat auf dem Wasserbad, Lösen des entstandenen Salzes in Wasser und Versetzen der Lösung mit Kaliumjodid (M., A. 366, 341). — Aus dem Jodid oder dem methylschwefelsauren Salz erhält man beim Behandeln mit Kaliumhydrosulfid 1.2.6-Trimethyl-thiopyridon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3366), beim Behandeln mit Natriumdisulfit 2.6-Dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366, 343, 346). — Bromid $C_{11}H_{15}O_2NCl$ -sulfonsäure-(4)-methylbetain (Syst. No. 3383) (M., A. 366,

4-Jod-2.6-dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{11}H_{16}O_5NI=(HO)(CH_5)NC_5HI(CH_3)_5\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ — Jodid $C_{11}H_{16}O_2NI\cdot I.$ B. Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 95—100° (Michaelis, Hanisch, B. 35, 3157; M., A. 366, 342). Nadeln oder blaßgelbe Prismen (aus Wasser). F: 194°. Die wäßr. Lösung wird bei Einw. von Silberoxyd rot.

7. 4.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(2), 4.6-Dimethyl-picolinsäure, a.y-Lutidin-a'-carbonsäure C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in Wasser, anfangs in der Kälte, dann auf dem Wasserbad (Altar, A. 237, 183). Aus 2.4-Dimethyl-6-styryl-pyridin beim Erwärmen mit Salpetersäure auf dem Wasserbad (Koenigs, v. Bentheim, B. 38, 3908). — Krystalle mit ½ H₂O

(aus Alkohol) (A.). F: 157° (K., v. B.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in Äther (A.). — Gibt mit Ferrosulfat eine gelbe bezw. rotgelbe Färbung (K., v. B.; A.). — Kupfersalz. Blaugrüner, krystalliner Niederschlag (K., v. B.). — C₈H₂O₂N + HCl+H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (A.). — 2C₈H₂O₂N + 2HCl+PtCl₄+4C₂H₅O (aus Alkohol). F: 221° (A.). Verliert 2 Mol Alkohol an der Luft, den Rest bei 120° (A.; K., v. B.).

4. Carbonsäuren C.H.11O2N.

1. $\alpha-[6-Methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure$, $\alpha-Pi-_{HO_2C}\cdot_{CH(CH_3)}\cdot_{CH_3CH_3}$ colin - $\beta'-[\alpha-propionsäure]$ C₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

α-Brom-α-[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure, α-Picolin-β'-[α-brom-α-propionsäure] $C_9H_{16}O_2NBr = NC_5H_3(CH_3) \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus α-Oxy-α-[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure beim Behandeln mit Phosphortribromid in Schwefelkohlenstoff, Abdestillieren des Lösungsmittels und Erhitzen des Rückstands auf 130—140° (KNUDSEN, B. 28, 1768). Aus α-Picolin-β'-[α-acrylsäure] bei Einw. von Bromwasserstoffsäure (KN.).— Sehr zersetzlich. — Bei Einw. von Barytwasser entsteht α-Picolin-β'-[α-acrylsäure]. Liefert bei schwachem Erwärmen mit Dimethylamin in Rohr α-Picolin-β'-[α-acrylsäure] sowie 2-Methyl-5-[α-dimethylamino-āthyl]-pyridin. Beim Erwärmen mit überschüssiger Trimethylamin-Lösung entstehen α-Picolin-β'-[α-acrylsäure], eine Verbindung $C_{11}H_{16}N_2$ (s. u.) und eine Verbindung $C_{12}H_{18}O_2N_3$ (s. u.). — $C_9H_{10}O_3NBr + AuBr_3$. Dunkelviolette Tafeln. F: 156—157°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Wasser.

Verbindung $C_{11}H_{18}N_3$. B. Neben anderen Produkten aus α-Picolin-β'-[α-brom-α-propionsāure] beim Erwärmen mit überschüssiger Trimethylamin-Lösung im Rohr (KNUDSEN, B. 28, 1770). — Öl. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Wasser. — $C_{11}H_{18}N_2 + 2$ AuCl₂. Krystalliner Niederschlag. F: 136—138°. — $C_{11}H_{18}N_2 + 2$ HCl + 2 AuCl₃. Blättchen. F: 159—160°.

Verbindung $C_{13}H_{15}O_{2}N_{3}$. B. Neben anderen Produkten aus α -Picolin- β' - $[\alpha$ -brom- α -propionsāure] beim Erwärmen mit überschüssiger Trimethylamin-Lösung im Rohr (KNUDSEN, B. 28, 1770). — Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{13}H_{15}O_{2}N_{2}+2$ AuCl₃. Krystallinisch. F: 141—143°. Zersetzt sich bei 195—200° unter Entwicklung von Kohlendioxyd.

- 2. 6-Methyl-4-āthyl-pyridin-carbonsāure-(2), 6-Methyl-4-āthyl-picolinsāure C₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-4-āthyl-pyridin bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat (Altar, A. 287, 190). 2C₂H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄. Rote Prismen. F: 194° CH₃. N
- 3. 2.3.4 Trimethyl pyridin carbonsäure (5), 4.5.6 Trimethyl nicotinsäure C₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 4.5.6 Trimethyl pyridin dicarbonsäure (2.3) beim Schmelzen oder beim
 Erhitzen mit der 10 fachen Menge Wasser auf 160 170° (Wolff, A. 322,
 373). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 257° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser.
- 4. 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 2.4.6-Trimethyl-nicotinsäure, Kollidin-carbonsäure-(3) C₉H₁₁O₂N,
 s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)
 beim Erhitzen auf hohe Temperatur (MICHAEL, A. 225, 122) oder bei
 vorsichtigem Erhitzen mit Silberpulver (KOENIGS, MENGEL, B. 37, 1336). Aus dem Äthylester (s. u.) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (MI., A. 225, 133). Krystalle mit 2 H₂O
 (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser unterhalb 100° (MI.). Schmilzt wasserhaltig bei
 100°, wasserfrei bei 155° (MI.), 153—155° (K., ME.). Sehr leicht löslich (MI.; K., ME.). —
 Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4.6(oder 2.4)-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3 oder 3.6), 4-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.6) und Pyridin-tetracarbonsäure(2.3.4.6) (MI.). KC₂H₁₀O₂N. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich
 in Alkohol; zerfließt an der Luft (MI.). Ca(C₂H₁₀O₂N)₃ + H₂O. Pulver. Löslich in Wasser
 (MI.). C₂H₁₁O₂N + HCl. Nadeln oder Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol
 (MI.). 2C₃H₁₁O₄N + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelbrote Tafeln. Schmilzt unter Aufschäumen
 bei 198° (MI.), 202° (K., ME.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (MI.).
- 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{11}H_{15}O_2N=NC_5H(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester durch Behandeln mit nitrosen Gasen in Alkohol (Hantzsch, A. 215, 42). Aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-monoäthylester beim Erhitzen (Michael, A. 225, 131).

Öl. Färbt sich beim Aufbewahren gelb (M.). Kp: 255—256° (unkorr.); D¹⁵: 1,0315 (M.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform (M.). — 2C₁₁H₁₅O₂N+2HCl+PtCl₄. Rotgelbe Prismen. F: 193° (M.), 194° (H.). Leicht löslich in Wasser (M.; H.), ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (M.).

2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Kollidin-carbonsäure-(3)-methylbetains $C_{10}H_{15}O_3N = (HO)(CH_3)NC_5H(CH_3)_3 \cdot CO_2H$. B. Das Anhydrid (s. u.) entsteht aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-jodmethylat bei Einw. von Silberoxyd (Hantzson, B. 19, 35). — Chlorid $C_{10}H_{14}O_2N \cdot Cl + H_aO$.

Anhydrid, Kollidin - carbonsäure - (3) - methylbetain $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot H_3H(CH_3)_3\cdot CO\cdot O$. B. s. o. bei 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxymethylat. — Krystalle mit $3H_2O$. Wird bei 86^0 langsam wasserfrei; schmilzt, rasch erhitzt, im Krystallwasser (Hantzsch, B. 19, 35). — Zersetzt sich völlig oberhalb 200^0 . — Ist gegen siedende Kalilauge beständig.

2.4.6 - Trimethyl - pyridin - [carbonsäure - (3) - äthylester] - hydroxymethylat $C_{12}H_{19}O_3N = (HO)(CH_3)NC_5H(CH_3)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. — Jodid $C_{12}H_{19}O_2N \cdot I$. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester bei Einw. von Methyljodid bei Zimmertemperatur (MICHAEL, A. 225, 133). Nadeln. F: 1280 (M.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser (M.). — Liefert beim Behandeln mit Silberoxyd Kollidin-carbonsäure-(3)-methylbetain (Hantzsch, B. 19, 35).

5. 5 - Methyl - 4.5 - dihydro - [bornyleno - 3'.2':2.3 - pyrrol] - carbon-säure - (4) 1), 2.4 - Dimethyl - 4.7 - isopropyliden - 2.3.4.5.6.7 - hexahydro-indol - carbonsäure - (3), ,,2 - Methyl - camphen - $_{\rm H_2C-C(CH_3)-C-CH-CO_2H}$ pyrrolin - carbonsäure - (3)" $_{\rm C_{14}H_{21}O_2N}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Äthylester (s. u.) beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120° (DUDEN, TREFF, A. 313, 55). — $_{\rm Cu(C_{14}H_{20}O_2N)_2}$. Hellgrüne Krystalle (aus Benzol).

Äthylester $C_{16}H_{25}O_2N=NC_{18}H_{20}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2.4-Dimethyl-4.7-isopropyliden-4.5.6.7-tetrahydro-indol-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 61) durch Behandeln mit Zinkstaub in Eisessig (Duden, Treff, A. 313, 54). — Dickflüssiges Öl von pfefferminzartigem Geruch. Kp: 293—295°; Kp₂₀₇: 245—246°. Ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf. — Liefert bei der Destillation mit Silbersulfat 2.4-Dimethyl-4.7-isopropyliden-4.5.6.7-tetrahydro-indol-carbonsäure-(3)-äthylester. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung entstehen Nadeln vom Schmelzpunkt 121° .

5. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_2 N$.

1. Carbonsäuren $C_8H_7O_2N$.

1. β - $[\alpha$ - Pyridyl] - acrylsäure, α - Ptcolylidenessigsäure $C_8H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus $2 \cdot [\gamma.\gamma.\gamma$ -Trichlor- β -oxy-propyl]-pyridin durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Einhorn, Lieb-Recht, B. 20, 1593; Ei., A. 265, 222; Boehringer & Söhne, D. R. P. 42987; Frdl. 1, 194). — Nadeln (aus Wasser). F: 202—203° (Zers.) (Ei.). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser (Ei.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol β -[α -Piperidyl]-propionsäure (Löffler, Kaim, B. 42, 97). Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Eisessig in Gegenwart von rotem Phosphor entsteht β -[α -Pyridyl]-propionsäure (Ei.). Beim Erwärmen mit Brom in Eisessig $\alpha.\beta$ -Dibrom- β -pyridyl-propionsäure (Ei.). Beim Erwärmen mit Bromwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 100° erhält man β -Brom- β -[α -pyridyl]-propionsäure (Ei.). — AgC₈H₆O₂N. Krystalle (aus Wasser) (Ei.). — Ca(C₈H₆O₂N)₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol (Ei.). — C₈H₇O₂N + HCl. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 220° (Zers.) (Ei., L.). Spaltet bei mehrfachem Umkrystallisieren aus absol. Alkohol Chlorwasserstoff ab (F.). —

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

 $C_9H_7O_9N + HBr.$ Krystalle (aus Eisessig). F: 222-223° (Ei.). — $C_9H_7O_9N + HCl + AuCl_9$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 194—195° (Ei.). — $2C_9H_7O_9N + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Prismen. F: 209—210° (Ei.), 213° (Zers.) (F., Ar. 240, 193). Mäßig löslich (Ei.).

 β -[α -Pyridyl]-acrylsäure-methylester $C_0H_0O_3N=NC_5H_4\cdot CH\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus β -[α -Pyridyl]-acrylsäure durch Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure (Einhorn, A. 265, 225). — $C_0H_0O_3N+HCl$. Krystalle (aus Methanol). F: 185—186°.

β-[α-Pyridyl]-acrylsäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_2N = NC_5H_4 \cdot CH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus β-[α-Pyridyl]-acrylsäure durch Erhitzen mit alkoh. Salzsäure (Löffler, Flügel, B. 42, 3423; vgl. ΕΙΝΗΟΒΝ, A. 265, 226). — Erstarrt bei ca. 4° zu Nadeln, schmilzt bei Körpertemperatur (L., F.; El.). Kp₂₅: 161° (L., F.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und heißem Alkohol 2-[γ-Oxy-propyl]-piperidin (L., F.). — $C_{10}H_{11}O_2N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 149° (L., F.). — $2C_{10}H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. F: 114° (L., F.).

 β -[α -Pyridyl]-acrylsäure-hydroxymethylat $C_9H_{11}O_3N=(HO)(CH_2)NC_5H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2H.$ — Bromid $C_9H_{10}O_2N\cdot Br.$ Krystalle (aus Eisessig). F: 242° (Zers.) (Einhorn, A. 265, 226). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Eisessig, fast unlöslich in Alkohol. — Jodid $C_9H_{10}O_9N\cdot I$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 219—220° (Zers.) (EI.).

- 2. 2-Vinyl-pyridin-carbonsdure-(3), 2-Vinyl-nicotinsdure C₈H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.
- 2- $[\alpha\beta$ -Dichlor-vinyl]-pyridin-carbonsäure-(8), 2- $[\alpha\beta$ -Dichlor-vinyl]-nicotinsäure $C_8H_5O_2NCl_2 = NC_5H_3(CCl:CHCl)\cdot CO_2H$. B. Aus Dichlorpyrindon (Bd. XXI, S. 301) beim Lösen in verd. Natronlauge oder in Barytwasser (Zincke, Wiederhold, A. 290, 377). Gelbliche Nädelchen oder Körner (aus Benzol). F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther. Löslich in Natriumacetat-Lösung und in Salzsäure.
- 2 Trichlorvinyl pyridin carbonsäure (3), 2 Trichlorvinyl nicotinsäure $C_0H_4O_4NCl_3 = NC_5H_5(CCl:CCl_3) \cdot CO_2H$. B. Man sättigt eine Lösung von Dichlorpyrindon (Bd. XXI, S. 301) in Chloroform mit Chlor und behandelt das entstehende harzige Reaktionsprodukt mit Natronlauge und etwas Alkohol (ZINCKE, WIEDERHOLD, A. 290, 376). Nadeln (aus Benzol). F: 153—154°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Löslich in Natriumacetat-Lösung und in überschüssiger Salzsäure.

2. Carbonsäuren CaHaO2N.

- 1. β-[6-Methyl-pyridyl-(2)]-acrylsäure. α-Picolin-α'-[β-acrylsäure] C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus HO₂C·CH:CH·N CH₃ 2-Methyl-6-[γ.γ.γ-trichlor-β-oxy-propyl]-pyridin durch Kochen mit HO₂C·CH:CH·N cH₃ alkoh. Kalilauge (Einhorn, Gilbody, B. 26, 1419). Tafeln (aus Alkohol). F: 169,5°. Sublimierbar. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in warmem Wasser und in Benzol. C₂H₂O₂N + HCl. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 234° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Benzol und Äther. 2C₂H₂O₂N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 231° (Zers.).
- 2. $\alpha-[6-Methyl-pyridyl-(3)]-acrylsäure, \alpha-Picolin-Ho_2C\cdot Q(:CH_2)\cdot \beta'-[\alpha-acrylsäure]$ C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Bariumsalz der α -Brom- α -[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure durch Erhitzen mit Wasser (Knudsen, B. 28, 1768). Brauner Sirup. Liefert bei der Einw. von Bromwasserstoffsäure α -Brom- α -[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure. C₂H₂O₂N + AuCl₃. Stäbehen. F: 167—168°.
- 3. Indolin carbonsaure (2) $C_9H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel. 1 - Bensoyl - indolin - carbonsaure - (2) $C_{16}H_{12}O_2N$ =

NH OH · CO SH

C₀H₄ CH₂ CH·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Reissert, B. 38, 3417 Anm. — B. Durch Oxydation von N-Benzoyl-dl-tetrahydrochinaldin mit Permanganat in siedender alkalischer Lösung (Walter, B. 25, 1263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 191—193°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, schwer in Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 160—180° oder bei der Kalischmelze Indol, Benzoesäure, Kohlensäure und andere Produkte. Bei der Einw. von Brom erhält man eine Verbindung C_{1e}H₁₂O₂NBr₂ (?), die sich bei 210—220° zersetzt. — Ba(C_{1e}H₁₂O₃N)₂. Nadeln. Zersetzt sich zwischen 220° und 240°. Leicht löslich in heißem Wasser.

3. Carbonsäuren $C_{10}H_{11}O_2N$.

- 1. β -[B-Åthyl-pyridyl-(2)]-acrylsdure $C_{10}H_{11}O_{2}N$, $C_{2}H_{5}$ s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Åthyl-2-[γ . γ - γ -trichlor- β -oxy-propyl]-pyridin durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (SCHUBERT, B. 27, 89). Nadeln (aus Wasser). F: 137°. $C_{10}H_{11}O_{2}N + HCl + H_{2}O$. Tafeln. Schwärzt sich bei 170°. F: 195—197° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. $C_{10}H_{11}O_{2}N + HCl + AuCl_{2}$. Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 98°. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Gelbliche Blättchen (aus Wasser). F: 142°.
- 2. 1.2.3.4 Tetrahydro-chinolin-carbonsäure -(4), 1.2.3.4 Tetrahydro-cinchoninsäure C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch allmähliches Erhitzen von Cinchoninsäure mit überschüssigem Zinn und konz. Salzsäure (Weidel, M. 2, 29; 3, 61). Das Hydrochlorid liefert bei der Destillation mit Zinkstaub in Wasserstoff-Atmosphäre 4-Methylchinolin (W., M. 3, 75). Einw. von Schwefelsäure: W., M. 3, 74. Das Hydrochlorid gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung zuerst eine brauprüne, dann eine grüne Färbung; die Lösung wird bei längerem Aufbewahren farblos (W., M. 2, 31). C₁₀H₁₁O₂N + HCl+ 1,5H₂O. Krystalle (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Březina, M. 2, 30; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 796). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. 2C₁₀H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄. Dunkelgelbe Blättchen (W., M. 2, 32).
- N-Methyl-tetrahydrocinehoninsäure $C_{11}H_{12}O_2N=C_8H_4$ $CH(CO_2H)\cdot CH_2$. B. Aus dem Hydrochlorid der 1.2.3.4-Tetrahydro-cinehoninsäure durch Erhitzen mit Methyljodid und wenig Methanol im Rohr auf 100° (Weidel, M. 3, 66). Bitter schmeckende Prismen mit 2H $_2O$ (aus Alkohol). Gibt 1 Mol Krystallwasser im Exsiccator über Schwefelsäure ab. F: 169—170° (unkorr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Benzol, Äther und Chloroform. Rötet Lackmus sehr schwach. Liefert beim Erhitzen auf ca. 190° das Anhydrid (s. u.) (W., HAZURA, M. 5, 643). $C_{11}H_{13}O_2N + HCl + H_2O$. Krystalle (aus sehr verd. Salzsäure). Monoklin prismatisch (Březina, M. 3, 68; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 797). $C_{11}H_{13}O_2N + HI + H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Bř.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 797). $2C_{11}H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Krystalle (W.).
- [N Methyl tetrahydrocinchoninsäure] anhydrid $C_{22}H_{24}O_3N_2 = (CH_3 \cdot NC_9H_3 \cdot CO)_2O$. B. Durch Erhitzen von N-Methyl-tetrahydrocinchoninsäure auf ca. 190° (Weidel, Hazura, M. 5, 643). Öl. Kp₇₄₄: 297—299° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Säuren. Färbt sich beim Aufbewahren an feuchter Luft blau. Gibt mit Salpetersäure eine blutrote Färbung. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° Methylchlorid und Tetrahydrocinchoninsäure. Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 150—180° erhält man eine Säure $C_{11}H_{13}O_2N$ (s. u.).
- Säure $C_{11}H_{12}O_2N$, Homohydrocinchoninsäure. B. Aus [N-Methyl-tetrahydrocinchoninsäure] anhydrid durch Erhitzen mit Kaliumhydroxyū auf 150—180° (Weidel, Hazura, M. 5, 646). Krystalle (aus Ligroin). F: 125° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Färbt sich beim Aufbewahren an feuchter Luft blaurot; zersetzt sich bei längerem Aufbewahren vollständig. Gibt mit Salpetersäure eine blutrote Färbung. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 170—190° eine Sulfonsäure $C_{10}H_{10}O_3NS+H_{10}O$ (gelbliche Blättchen; zersetzt sich beim Erhitzen; leicht löslich in heißem Wasser). $C_{11}H_{13}O_3N+HCl+H_{10}O$. Rhombisch bipyramidale Krystalle (Březina; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 798). Leicht löslich in Wasser.

Hydroxymethylat $C_{12}H_{16}O_2N\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus der Säure $C_{11}H_{12}O_2N$ (s. o.) durch Erhitzen mit Methyljodid und wenig Methanol im Rohr auf 100° (Weidel, Hazura, M. 5, 649). — Jodid $C_{12}H_{12}O_2N\cdot I + H_2O$. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Menoklin prismatisch (Bř.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 798). Liefert bei der Einw. von Silberoxyd in Wasser das Anhydrid $C_{12}H_{15}O_2N$ (Prismen mit $1H_2O_7$; sehr leicht löslich in Wasser).

N-Acetyl-tetrahydrocinchoninsäure $C_{12}H_{13}O_3N=C_0H_4$ $CH(CO_2H)\cdot CH_2$. B. Aus dem Hydrochlorid der 1.2.3.4-Tetrahydro-cinchoninsäure durch Erhitzen mit viel Acetylchlorid im Rohr auf 100° (Weidel, M. 3, 62). — Krystalle (aus Wasser). Rhombisch bipyramidal (Březina; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 797). Erweicht bei 157°. F: 164,5° (unkorr.). Schwer löslich in Alkohol und Wasser in der Kälte, ziemlich leicht in der Hitze, fast unlöslich in Äther. — $Ca(C_{12}H_{12}O_3N)_2 + 2H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Wasser.

N-Nitroso-tetrahydrocinchoninsäure $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4$ $CH(CO_2H)\cdot CH_2$ dem Hydrochlorid der 1.2.3.4-Tetrahydro-cinchoninsäure durch Einw. von Silbernitrit in heißer wäßriger Lösung (Weidel, M. 3, 73). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 137° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwerer in Äther.

3. 1.2.3.4 - Tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (5)

C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chinolin-carbonsäure-(5)

durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbad (O. FISCHER,
KÖRNER, B. 17, 765; vgl. Lellmann, Alt, A. 287, 317). Aus 8-Bromchinolin-carbonsäure-(5) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbad (L.,
A., A. 287, 315). — Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 146—147° (F., K.; L.,
A.). — C₁₀H₁₁O₃N + HCl + H₂O. Nadeln (L., A.).

1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5), Kairolin-carbonsäure-(5) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C \cdot C_4H_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 140—150° (O. FISCHER, KÖRNER, B. 17, 766). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther, schwer in Wasser.

1 - Nitroso - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (5) $C_{10}H_{10}O_8N_2 = HO_9C \cdot C_6H_9 \cdot CH_9$. B. Aus 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) durch Einw. von Alkalinitrit in saurer Lösung (O. Fischer, Körner, B. 17, 766; Lellmann, Alt, A. 237, 316). — Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 186° (Zers.) (L., A.).

4. 1.2.3.4 - Tetrahydro - chinolin - carbonsaure - (6)
C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Chinolin-carbonsaure-(6) mit Zinn und Salzsaure bei 40—50° (O. FISCHER,
ENDRES, B. 35, 2613). — Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 170°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in kaltem Wasser.

1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(6), Kairolin-carbonsäure-(6) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C \cdot C_0H_3 - CH_2 - CH_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(6) durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2614). — Säulen (aus Benzol). F: ca. 224° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, schwer in kaltem Wasser.

1 - Äthyl - 1.2.8.4 - tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (6) $C_{18}H_{15}O_{8}N = HO_{8}C \cdot C_{6}H_{3} \cdot CH_{2} - CH_{2} \cdot N(C_{8}H_{5}) \cdot CH_{3}$. Blättchen (aus Benzol). F: ca. 200° (Zers.) (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2614).

1 - Acetyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (6) $C_{12}H_{13}O_3N = HO_2C \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Erwärmen von 1-Acetyl-6-chloracetyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin mit Wasserstoffperoxyd in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (Kunckell, Vollhase, B. 42, 3198; K., C. 1910 II, 661). — Nadeln (aus Wasser). F: 187°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwerer in heißem Wasser, unlöslich in Äther und Ligroin. — Physiologisches Verhalten des Natriumsalzes: Kobert, C. 1910 II, 661.

1 - Nitroso - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (6) $C_{10}H_{10}O_5N_5 = HO_5C \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 - CH_5$. Gelbliche Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei ca. 181° (O. Fischer, Endres, B. 35, 2614).

5. 1.2.3.4 - Tetrahydro - chinolin - carbonsäure - (7)

C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Chinolin-carbonsäure-(7) mit Zinn und Salzsäure bei 40—50° (O. FISCHER, ENDRES, B. 85, 2612). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 189°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Benzol, schwer in Wasser.

1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7), Kairolin-carbonsäure-(7) $C_{11}H_{12}O_2N = HO_2C \cdot C_0H_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Aus dem Kaliumsalz der 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7) durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2613). — Säulen (aus Benzol). F: 185°.

- 1 Äthyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolin carbonsäure (7) $C_{12}H_{18}O_{2}N = HO_{2}C \cdot C_{6}H_{3} < CH_{2} CH_{2} < CH_{2} CH_{2} < CH_{2} < CH_{2} CH_{2} < CH_{2} < CH_{2} < CH_{3} < C$
- 1 Nitroso 1.2.3.4 tetrahydro chinolin carbonsäure (7) $C_{10}H_{10}O_3N_2 = HO_2C \cdot C_6H_2 \cdot CH_2 CH_2$. Gelbliche Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 191° (O. F., E., B. 35, 2613).
- 6. 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(8) C₁₀H₁₁O₂N,
 s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Chinolin-carbonsäure-(8) mit Zinn und Salzsäure bei 40—50° (Tafel, B. 27, 825;
 O. Fischer, Endres, B. 35, 2611). Nadeln (aus Ligroin oder verd. HO₂C
 Alkohol). F: 163° (unkorr.) (T.). Sublimierbar (T.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol,
 Chloroform und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer löslich in heißem Wasser (T.). Zeigt in
 neutraler sowie in alkalischer Lösung blaue Fluorescenz (T.). Liefert beim Kochen mit
 Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin (F., E.); beim Erhitzen mit Quecksilberacetat entstehen außerdem noch geringe Mengen Chinolin-carbonsäure-(8) (T.).
- 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(8), Kairolin-carbonsäure-(8) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C \cdot C_0H_3 \cdot CH_2 \cdot B$. Aus dem Kaliumsalz der 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(8) durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2612). Nadeln (aus Benzol). F: 218—219°.
- 1 Äthyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolin carbonsäure (8) $C_{12}H_{18}O_{2}N = HO_{2}C \cdot C_{6}H_{3} \cdot CH_{2} CH_{2} \cdot CH_{2}$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 196—197° (O. F., E., B. 35, 2612).
- 1 Nitroso 1.2.3.4 tetrahydro chinolin carbonsäure (8) $C_{10}H_{10}O_3N_2 = HO_2C \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 CH_2$. Tafeln (aus Benzol). Zersetzt sich bei ca. 124° (O. F., E., B. 35, 2612).
- 7. 1.2.3.4-Tetrahydro-isochinolin-carbonsäure-(1), 1.2.3.4-Tetrahydro-isochinaldinsäure $C_{10}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

 N-Methyl-tetrahydroisochinaldinsäure-nitril, 2-Methyl-1-cyan-CH₂

 1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{11}H_{12}N_2 = C_6H_4$ CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4

(Aus 2-Methyl-3.4-dihydro-isochinoliniumjodid durch Einw. von Kaliumcyanid-Lösung Pyman, Soc. 95, 1750). — Nadeln (aus Äther). F: 77—78° (korr.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

4. Carbonsäuren $C_{11}H_{13}O_2N$.

- 1. 6-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5 oder 7) C₁₁H₁₂O₂N, Formel I CH₃. CH₂ CH₂ II. CH₃. CH₂ CH₂
- 1-Acetyl-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5 oder 7) $C_{19}H_{18}O_{3}N$ = $(HO_{2}C)(CH_{3})C_{6}H_{3}$ CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{3
- 2. 8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsdure-5(oder 6 oder 7) $C_{11}H_{13}O_{2}N$, Formel III oder IV oder V.

 $1-Acetyl-8-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-5(oder 6 oder 7) \\ C_{13}H_{16}O_2N = (HO_3C)(CH_3)C_6H_2 CH_2 CH_3 \cdot B. \text{ Aus 1-Acetyl-8-methyl-5(oder 6 oder 7)-chloracetyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 299) durch Einw. von Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Kunckell, C. 1910 II, 662). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 108°. Löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Äther.$

5. Carbonsauren C12H15O2N.

- 1. β-[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(2)]-propion-săure C₁₂H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-[Chinolyl-(2)]-acrylsăure durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Koenios, B. 33, 221). Harzige Masse. Geht beim Eindampfen der wäßr. Lösung oder beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren in das Lactam der β-[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(2)]-propionsäure (Bd. XXI, S. 319) über. Gibt in verdünnter wäßriger oder mineralsaurer Lösung mit Kaliumdichromat und mit Eisenchlorid dunkelrote Färbungen.
- β [1 Nitroso 1.2.3.4 tetrahydro chinolyl (2)] propionsäure $C_{12}H_{14}O_3N_2 = C_{12}H_{14}O_3N_2 = C_{12}H_1A_1O_3N$
- 2. β -[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(4)]-propionsdure $C_{12}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -[Chinolyl-(4)]-propionsdure durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Koenigs, MÜLLEB, B. 37, 1339). Wurde nicht rein erhalten. Krystalle (aus Methanol oder absol. Alkohol). F: 217—218°.
- $\begin{array}{lll} \beta [1 \text{Nitroso} 1.2.3.4 \text{tetrahydro} \text{chinolyl} (4)] \text{propionsäure} & C_{12}H_{14}O_{2}N_{2} = \\ C_{0}H_{4} & CH_{1} \cdot CH_{2} \cdot CH$

6. Carbonsauren C14H19O2N.

Äthylester $C_{18}H_{23}O_2N=NC_{13}H_{18}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus α -2-Methyl-camphenpyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 61) durch Erhitzen mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Duden, Treff, A. 313, 50). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 124—125°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2. 5-Methyl-[bornyleno-3'.2':2.3-pyrrol]-carbon- H₂C-C(CH₃)-C-C-CO₂H säure-(4)¹), 2.4-Dimethyl-4.7-isopropyliden-4.5.6.7- C(CH₃)₂ camphenpyrrol-carbonsäure-(3)', ,,α-2-Methyl-C-H-C-NH-C-CH₃ stehende Formel. B. Aus dem Äthylester (S. 61) durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Duden, Heynsius, B. 34, 3058). — Prismen (aus Alkohol). Bräunt sich bei 230°; F: ca. 246° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, mäßig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; 0,5 Tle. lösen sich in 100 Tln. Äther bei Zimmertemperatur. — Lagert sich beim Erwärmen mit 40°/0 iger Schwefelsäure in β-2-Methyl-camphenpyrrol-carbonsäure-(3) (s. o.) um. Liefert bei der Vakuumdestillation α-2-Methyl-camphenpyrrol (Bd. XX, S. 302).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Äthylester $C_{16}H_{18}O_2N=NC_{13}H_{18}\cdot CO_2\cdot C_3H_5$. B. Aus $\beta\cdot$ [Campheryl-(3)-imino]-butter-säureāthylester (Bd. XIV, S. 16) durch Behandeln mit 1 Mol alkoh. Natriumāthylat-Lösung bei Zimmertemperatur und Kochen des hierbei erhaltenen Zwischenprodukts mit Alkohol (Duden, Treff, A. 313, 47). — Blättchen (aus Eisessig). F: 198°. Kp: 330° (geringe Zersetzung). Löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ather und Ligroin. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 2.4-Dimethyl-4.7-isopropyliden-2.3.4.5.6.7-hexahydro-indol-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 55) (D., Tr., A. 313, 54). Geht beim Erhitzen mit 40° /oiger Schwefelsäure in β -2-Methyl-camphenpyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 60) über (D., Tr.). Läßt sich durch Kochen mit alkoh. Alkalilauge im Rohr auf 125° erhält man neben der Säure eine Base $C_{13}H_{21}$ ON (Krystalle; F: 136°), deren Pikrat bei 141—142° schmilzt (D., Tr.).

N-Acetylderivat des Äthylesters $C_{16}H_{25}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NC_{13}H_{17}\cdot CO_2\cdot C_9H_5$. B. Aus α -2-Methyl-camphenpyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester durch Kochen mit Acetanhydrid (Duden, Treff, A. 313, 48). — Blättchen (aus Ligroin). F: 63—64°.

N-Nitrosoderivat des Äthylesters $C_{16}H_{23}O_2N_2 = ON \cdot NC_{13}H_{17} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Nådelchen (aus Ligroin). F: 126—127° (Duden, Treff, A. 313, 49).

6. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

1. Carbonsäuren C.H.O.N.

1. Indol-carbonsäure-(2), Indol-α-carbonsäure C₉H₇O₂N,
s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenylbrenztraubensäure mit Zinkstaub und siedender Essigsäure (Reissert,
B. 30, 1045). Der nicht näher beschriebene Indol-α-carbonsäure-äthylester (Prismen aus Alkohol) entsteht neben geringen Mengen der freien Säure beim Erhitzen der höherschmelzenden Form des Brenztraubensäureäthylester-phenylhydrazons mit der gleichen Gewichtsmenge Zinkchlorid auf 195°; man verseift den Ester durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (E. Fischer, B. 19, 1567; A. 236, 142; Höchster Farbw., D. R. P. 38784; Frdl. 1, 154). Indol-α-carbonsäure entsteht in sehr geringer Menge neben Indol-β-carbonsäure beim Erhitzen von Indol mit Natrium im Kohlendioxyd-Strom auf 230—250° und zuletzt auf 300° (Zatti, Ferratini, B. 23, 2296; G. 20, 707). Indol-α-carbonsäure entsteht beim Schmelzen von 2-Methyl-indol (Ciamician, Zatti, B. 21, 1930; G. 18, 387), 1-Acetyl-2-methyl-indol (Magnanini, B. 21, 1938; G. 18, 98) oder 1.2.3.4-Tetrahydro-carbazol (Zanetti, B. 26, 2007; G. 23 II, 297) mit Kaliumhydroxyd. Aus N-Oxy-indol-α-carbonsäure oder N-Methoxy-indol-α-carbonsäure durch Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig oder mit Natriumamalgam in alkal. Lösung (R., B. 29, 655, 656).

Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Benzol). F: 204° (Angell, G. 22 II, 17), 203—204° (Clamician, Zatti, B. 21, 1931; G. 18, 389; Reisser, B. 30, 1045), 200—201° (geringe Zersetzung) (Fischer, A. 236, 144). Destilliert bei raschem Erhitzen ziemlich unzersetzt (F., A. 236, 144). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in heißem Benzol, schwer in kaltem Wasser (F., A. 236, 144), unlöslich in Petroläther (C., Zatti, G. 18, 389); leicht löslich in Alkaliauge und Ammoniak (F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 1,77×10-4 (Angell, G. 22 II, 17). — Indol-α-carbonsäure liefert beim Erhitzen für sich auf ca. 230° oder beim Erhitzen mit Wasser auf 200° Indol und andere Produkte (F., A. 236, 144). Auch beim Erhitzen des Calciumsalzes mit Calciumhydroxyd entsteht Indol (C., Zatti, B. 22, 1976; G. 20, 85). Indol-α-carbonsäure gibt bei Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig gelbe Krystalle, die sich mit roter Farbe in Alkalilauge lösen (F., A. 236, 145). Liefert beim Koohen mit Acetanhydrid die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3602) (C., Zatti, B. 21, 1932; G. 18, 391; R., B. 29, 656). Beim Erhitzen von Indol-α-carbonsäure mit Acetanhydrid im Rohr auf 220° erhält man geringe Mengen 3-Acetyl-indol und 1.3-Diacetyl-indol (C., Zatti, B. 21, 1931; G. 18, 392, 406; Zatti, B. 22, 662; G. 19, 108). — Verhalten von Indol-α-carbonsäure im Organismus des Hundes: Porcher, Hervieux, C. r. 145, 347. — Indol-α-carbonsäure im Granismus des Hundes: Porcher, Hervieux, C. r. 145, 347. — Indol-α-carbonsäure im Viederschlag (C., Zatti, B. 21, 1931; G. 18, 390). Liefert mit Isatin und konz. Schwefelsäure eine violettrote Färbung (C., Zatti, B. 21, 1931; G. 18, 390). Gibt keine Fichtenspan-Reaktion (F., A. 236, 145). — AgC, H₄O₂N. Weißer Niederschlag (C., Zatti, B. 21, 1931; G. 18, 389). — Bariumsalz. Blättohen (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (F., A. 236, 145). — Pikrat. Goldgelbe Nadeln (aus Äther) (F., A. 236 145).

Methylester $C_{10}H_9O_3N=C_0H_4<\underset{NH}{\text{CH}}>C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Indol- α -carbonsäure mit Methyljodid im Rohr auf 100° (CIAMICIAN, ZATTI, B. 21, 1931; G. 18, 389). Durch Sättigen einer Lösung von Indol- α -carbonsäure in Methanol mit Chlorwasserstoff bei 0° (C., Z.). Beim Erhitzen von (nicht näher beschriebenem) Brenztraubensäuremethylester-phenylhydrazon mit Zinkohlorid auf 195° (E. FISCHER, B. 19, 1567; A. 236, 141, 142). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 151—152° (C., Z.).

Hydrazid $C_0H_0ON_3 = C_0H_4 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Indol- α -carbonsaure-methylester beim Behandeln mit Hydrazin (Piccinini, Salmoni, G. 32 I, 252). — Blättchen (aus Alkohol). F: 241°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Salzsaure und Essigsaure. — Reduziert wäßr. Silbernitrat-Lösung.

Azid $C_9H_6ON_4 = C_6H_4 < \stackrel{CH}{NH} > C \cdot CO \cdot N_3$. B. Beim Behandeln einer Suspension von Indol- α -carbonsäure-hydrazid in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit oder Kaliumnitrit (P., S., G. 32 I, 253). — Blättchen. Zersetzt sich heftig bei 140°. Sehr schwer löslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit Alkohol [Indolyl-(2)]-urethan.

N-Methyl-indol- α -carbonsäure $C_{10}H_{0}O_{2}N=C_{6}H_{4}$ $N(CH_{3})$ $C\cdot CO_{2}H$. B. Beim Erwärmen von Brenztraubensäure-methylphenylhydrazon mit $10^{9}/_{0}$ iger Salzsäure auf dem Wasserbad (E. FISCHER, JOURDAN, B. 16, 2245; E. F., Hess, B. 17, 561). — Nadeln (aus Alkohol). F: 212°; ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in kaltem Wasser; sehr leicht löslich in Alkalien und Ammoniak (F., H.). — Destilliert bei raschem Erhitzen teilweise unzersetzt; bei längerem Erhitzen auf den Schmelzpunkt entrachen Natriumanslagam nicht reduziert (F., H.). Gibt beim Behandeln mit überschüssiger Natriumhypochlorit-Lösung 1-Methyl-3.3-dichlor-oxindol (Colman, A. 248, 116). — Löst sich in konz. Mineralsäuren mit roter Farbe (F., H.).

N-Äthyl-indol- α -carbonsäure $C_{11}H_{11}O_2N=C_6H_4$ CH_5 $C\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Brenztraubensäure-äthylphenylhydrazon, erhalten aus α -Äthyl-phenylhydrazin und Brenztraubensäure in verd. Salzsäure, mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure auf dem Wasserbad (E. Fischer, Hrss, B. 17, 565; Michaelis, B. 30, 2811). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 183° (F., H.; M.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol; ist in heißem Wasser und heißem Ligroin viel leichter löslich als N-Methyl-indol- α -carbonsäure (F., H.). — Bei längerem Erhitzen auf 190—195° entsteht N-Äthyl-indol (F., H.; M.). Beim Behandeln mit Natriumhypochlorit-Lösung unter Kühlung entsteht 1-Äthyl-3.3-dichloroxindol (M.).

N-Propyl-indol- α -carbonsäure $C_{12}H_{13}O_2N=C_6H_4$ $N(CH_2\cdot C_2H_6)$ $C\cdot CO_2H$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., B. 30, 2815). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Sublimiert bei höherer Temperatur und zerfällt dann in N-Propyl-indol und Kohlendioxyd.

N-Isopropyl-indol- α -carbonsäure $C_{12}H_{13}O_2N=C_0H_4$ $N[CH(CH_3)_2]$ $C\cdot CO_2H$. B. Analog N-Äthyl-indol- α -carbonsäure (s. o.) (M., B. 30, 2818). — F: 1836.

N-Isobutyl-indol- α -carbonsäure $C_{12}H_{15}O_2N=C_0H_4$ CH_4 CH_6 CH_6

N-Isoamyl-indol- α -carbonsäure $C_{14}H_{17}O_2N=C_4H_4$ $N(C_5H_{11})$ $C\cdot CO_2H$. B. Analog N-Athyl-indol- α -carbonsäure (s. o.) (M., B. 30, 2821). — F: 122°.

N-Allyl-indol- α -carbonsäure $C_{12}H_{11}O_2N=C_6H_4$ CH_4 CH_5 CH_5 $C\cdot CO_2H$. B. Aus Brenztraubensäure-allylphenylhydrazon, erhalten aus α -Allyl-phenylhydrazin und Brenztraubensäure in verd. Essigsäure, durch Erwärmen mit 20^6 /eiger Salzsäure (MICHAELIS, LUXEMBOURG, B. 26, 2176). — Nadeln (aus Alkohol oder Eissesig). F: 182°. Beginnt bei 120° zu sublimieren. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Ather, Benzol und Wasser. — Beim Erhitzen über 185° entsteht N-Allyl-indol. — Ba($C_{12}H_{16}O_2N$)₂ + $+2H_2O$. Blättchen (aus Wasser).

N-Phenyl-indol- α -carbonsäure $C_{18}H_{11}O_8N=C_8H_4$ C_8H_5 $C\cdot CO_8H$. B. Beim Erwärmen einer Lösung von Brenztraubensäure-diphenylhydrazon in Eisessig mit rauchender

Salzsäure auf dem Wasserbad (E. FISCHER, HESS, B. 17, 567). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 176°; sehr schwer löslich in kochendem Wasser, leicht in Äther und Alkohol (F., H.). — Liefert beim Erhitzen auf 200—210° N-Phenyl-indol (F., H.; Pfülf, A. 239, 221). Gibt beim Behandeln mit Natriumhypochlorit-Lösung und nachfolgenden Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Natronlauge N-Phenyl-isatin (Pf.).

N-Benzyl-indol- α -carbonsäure $C_{16}H_{13}O_2N=C_6H_4$ $N(CH_2\cdot C_6H_5)$ $C\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Brenztraubensäure-phenylbenzylhydrazon, erhalten aus α -Benzyl-phenylhydrazin und Brenztraubensäure, mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure auf dem Wasserbad (Antbiok, A. 227, 362). — Nadeln (aus Eisessig). F: 195° (Zers.). Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Chloroform und Ligroin, fast unlöslich in kaltem Wasser und Benzol. — Liefert beim Erhitzen auf 200—205° N-Benzyl-indol. Gibt beim Behandeln mit Natriumhypochlorit-Lösung und nachfolgenden Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Natronlauge N-Benzyl-isatin.

 $\textbf{N-Oxy-indol-}\alpha\text{-carbons\"{a}ure } C_9H_7O_3N = C_6H_4 < \overbrace{N(OH)}^{CH} > C \cdot CO_9H. \quad \textit{B. Aus 2-Nitro-}$ benzylmalonsäure beim Behandeln mit Ammoniumsulfid oder beim Kochen mit Natronlauge; Reinigung über das Calciumsalz (Reissert, B. 29, 646). Beim Schütteln von 2-Nitro-phenylbrenztraubensäure mit Natriumamalgam und Wasser (R., B. 30, 1045). — Fast farblose Prismen (aus wäßr. Aceton). F: 159,5° (Zers.) (R., B. 29, 647). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer in Chloroform, Ligroin und Benzol (R., B. 29, 647). - Färbt sich in reinem Zustand sowohl beim Aufbewahren im geschlossenen Gefäß wie auch in wäßr. Lösung allmählich grün (R., B. 29, 647). Reduziert heiße Fehlingsche Lösung (R., B. 29, 648). Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd Indoxin (s. u.) (R., B. 29, 660). Gibt beim Kochen mit Chromtrioxyd + Essigsaure Isatin (R., B. 29, 657). Liefert beim Oxydieren mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung unter Kühlung o.o'-Azoxybenzoesäure (R., B. 29, 656). Beim Stehenlassen der Lösung in konz. Schwefelsäure entsteht Indigo (R., B. 30, 1046). Beim Reduzieren mit Zinkstaub und Eisessig entsteht Indol- α -carbonsäure (R., B. 29, 655). Durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure erhält man N-Nitro-indol- α -carbonsäure (R., B. 29, 661). N-Oxy-indol- α -carbonsäure liefert beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure N.Oxy-indol-a-carbonsäure-methylester; beim Kochen mit 2 Mol Natriummethylat-Lösung und 2 Mol Methyljodid entsteht N-Methoxyindol-α-carbonsäure (R., B. 29, 648, 651). Beim Behandeln mit Acetanhydrid bei Zimmertemperatur erhält man N-Acetoxy-indol-a-carbonsäure und Essigsäure-[N-acetoxy-indolα-carbonsäure]-anhydrid (S. 64) (R., B. 29, 650). — N-Oxy-indol-α-carbonsäure gibt mit konz. Ammoniak eine kirschrote Färbung; mit Chlorkalk, Bromwasser oder Ferrichlorid erhält man blaue Färbungen; mit Alkalilaugen oder Ammoniak entsteht an der Luft erst eine smaragdgrune, dann eine blaue Färbung (R., B. 29, 647, 648). — Salze: R., B. 29, 648.

Verbindung $C_{18}H_{18}O_4N_8(?)$, Indoxin. B. Aus N-Oxy-indol- α -carbonsaure beim Erwarmen mit verd. Wasserstoffperoxyd (Reisser, B. 29, 660). Beim Schütteln von Essigsaure-[N-acetoxy-indol- α -carbonsaure]-anhydrid mit $33^0/_{\rm eiger}$ Natronlauge (R.). — Blaue, kupferglänzende Nädelchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 223°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, ziemlich leicht in heißem Wasser, sehwer in Eisessig und Ligroin; leicht löslich in Alkalilaugen mit smaragdgrüner Farbe; löslich in Ammoniak; unlöslich in Salzsäure.

N-Methoxy-indol- α -carbonsäure $C_{10}H_{9}O_{3}N=C_{6}H_{4}$ $N(O\cdot CH_{3})$ $C\cdot CO_{3}H$. B. Beim Kochen von N-Oxy-indol- α -carbonsäure mit 2 Mol Natriummethylat-Lösung und 2 Mol Methyljodid (Reisser, B. 29, 652). — Nadeln (aus wäßr, Aceton). F: 185° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig und Benzol, löslich in Chloroform, sehr schwer löslich in Ligroin und Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd + Risessig N-Methoxy-isatin. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht Indol- α -carbonsäure. Beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig erhält man 1-Methoxy-3-bromindol-carbonsäure-(2). — Salze: R.

N-Benzoyloxy-indol- α -carbonsäure $C_{16}H_{11}O_4N = C_6H_4$ C_6H_4 C_6H_5 $C \cdot CO_2H$.

B. Beim Schütteln von N-Oxy-indol- α -carbonsäure mit 1 Mol Benzoylchlorid und 2 Mol Natronlauge (Reisser, B. 29, 649). — Krystalle (aus Benzol). F: 151° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Aceton, heißem Alkohol, Eisessig und Chloroform, schwer in Ligroin und Wasser.

N-Oxy-indol- α -carbonsäure-methylester $C_{10}H_{9}O_{3}N=C_{6}H_{4}$ $N_{1}(OH)$ $C\cdot CO_{3}\cdot CH_{3}$.

B. Aus N-Oxy-indol- α -carbonsäure und methylalkoholischer Salzsäure (Reissert, B. 29, 648). — Angenehm riechende Nadeln. F: 100—101°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Ligroin. — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Essigsäure eine Verbindung $C_{10}H_{9}O_{3}N(?)$ (s. u.) und eine aus Eisessig in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung [F: 224—225°; sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe], die beim Lösen in Natronlauge in N-Nitro-indol- α -carbonsäure, beim Kochen mit Schwefelsammonium-Lösung in N-Amino-indol- α -carbonsäure-methylester(?) (s. u.) übergeht.

Verbindung $C_{10}H_0O_3N(?)$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Fast farblose Nadeln (aus wäßr. Aceton). Wird beim Erhitzen erst rot, dann farblos und schmilzt nicht bis 285° (R., B. 29, 664). Löslich in Alkalilauge mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

N - Methoxy - indol - α - carbonsäure - methylester $C_{11}H_{11}O_8N = C_0H_4 \longrightarrow C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus N-Methoxy-indol- α -carbonsäure und methylalkoholischer Salzsäure (R., B. 29, 653). Beim Kochen äquimolekularer Mengen von N-Oxy-indol- α -carbonsäure-methylester, Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (R.). — Krystalle (aus Ligroin). F: 68°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

N-Oxy-indol- α -carbonsäure-äthylester $C_{11}H_{11}O_3N = C_6H_4 < C_{N(OH)} > C \cdot CO_1 \cdot C_2H_5$. B. Aus N-Oxy-indol- α -carbonsäure und alkoh. Salzsäure (R., B. 29, 649). — Prismen (aus Ligroin). F: ca. 65°. Löslich in Natronlauge mit gelber Farbe.

Essigsäure - [N - acetoxy - indol - α - carbonsäure] - anhydrid $C_{18}H_{11}O_5N = C_8H_4 \bigcirc CH \bigcirc CCO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2$. B. Neben N-Acetoxy-indol- α -carbonsäure beim Behandeln von N-Öxy-indol- α -carbonsäure mit Acetanhydrid bei Zimmertemperatur (R., B. 29, 650). — Nadeln (aus Ligroin oder wäßr. Aceton). F: 107°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Ligroin. — Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt. Beim schwachen Erwärmen mit verd. Natronlauge entsteht N-Oxy-indol- α -carbonsäure; beim Schütteln mit 33°/6iger Natronlauge erhält man Indoxin (S. 63).

N-Methoxy-indol- α -carbonsäure-chlorid $C_{10}H_8O_8NCl = C_6H_4$ CH_8 $C\cdot COCl.$ B. Aus N-Methoxy-indol- α -carbonsäure beim Behandeln mit Phosphoroxychlorid + Phosphorpentachlorid (Reisser, B. 29, 653). — Nadeln (aus Ligroin). F: 61°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

N-Methoxy-indol- α -carbonsäure-amid $C_{10}H_{10}O_2N_2=C_6H_4$ $N(O\cdot CH_2)$ $C\cdot CO\cdot NH_2$.

B. Beim Kochen von N-Methoxy-indol- α -carbonsäure-chlorid mit Ammoniak (R., B. 29, 654). — Blättchen (aus Wasser). F: 108°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und Wasser; löslich in konz. Mineralsäuren. — Beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Chloroform entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 175° [Prismen (aus Alkohol)].

N-Nitro-indol-α-carbonsäure C₉H₆O₄N₃ = C₆H₄ CH N(NO₂) C·CO₃H. B. Beim Behandeln von N-Oxy-indol-α-carbonsäure mit Natriumnitrit und Salzsäure (Reisser, B. 29, 661). Entsteht neben anderen Produkten beim Umsetzen von N-Oxy-indol-α-carbonsäure-methylester mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Essigsäure und Lösen der entstandenen Verbindung vom Schmelzpunkt 224—225° in Natronlauge (R., B. 29, 663). — Gelbes Krystallpulver (aus Methanol). F: 189° (Zers.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonaten und konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe. — Reduziert Fehlingsche Lösung beim Kochen.

N - Amino - indol - α - carbonsäure - methylester (?) $C_{10}H_{10}O_8N_8=C_0H_4 \stackrel{CH}{\sim} C\cdot CO_2\cdot CH_8$ (?). B. Neben anderen Produkten beim Umsetzen von N·Oxyindol- α -carbonsäure-methylester mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Essigsäure und Kochen der entstandenen Verbindung vom Schmelzpunkt 224—225° mit Schwefelammonium-Lösung (R., B. 29, 663). — Krystalle. F: 136°.

- 1-Methoxy-3-brom-indol-carbonsäure-(2) C₁₀H₂O₂NBr=C₀H₄ (N(O·CH₂)) C·CO₂H.

 B. Aus 1 Mol N-Methoxy-indol-α-carbonsäure beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig (Reissert, B. 29, 654). Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. Sehr schwer löslich in Ligroin und Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Aceton, Eisessig und Benzol, leicht in Chloroform, sehr leicht in Äther. Liefert beim Oxydieren mit Chromtrioxyd + Eisessig N-Methoxy-isatin (?).
- 3-Nitro-indol-carbonsäure-(2) $C_9H_6O_4N_2=C_9H_4$ $C(NO_2)$ $C\cdot CO_2H$. B. Aus 3-Nitro-2-methyl-indol (Angelico, Velardi, R. A. L. [5] 13 I, 243; G. 34 II, 65) oder 3-Nitroso-2-methyl-indol (A., V., G. 34 II, 66) bei der Oxydation mit alkal. Kalium-permanganat-Lösung. Gelbe Blättchen (aus Xylol). F: 230° (Zers.). Beim Erhitzen auf 240° entsteht 3-Nitro-indol.
- 2. Indol-carbonsäure-(3). Indol-β-carbonsäure C, H,O,N,
 s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben geringeren Mengen Indolcarbonsäure-(2) beim Erhitzen von Indol mit Natrium im KohlendioxydStrom auf 230—250° und zuletzt auf 300° (ZATTI, FEBRATINI, B. 23, 2296; G. 20, 707), beim Schmelzen von Skatol mit Kaliumhydroxyd (Ciamician, Z., B. 21, 1933; G. 18, 392). Durch Oxydation von Indol-aldehyd-(3) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung bei 50—60° (Ellinger, B. 39, 2519). Krystallpulver (aus Essigester + Petroläther) oder Blättchen (aus wäßr. Aceton). Schmilzt im zugeschmolzenen Röhrehen bei 218° (Zers.) (Z., F.; E.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt; löslich in Alkohol, Äther und Essigester schwer löslich in siedendem Wasser und Benzol, fast unlöslich in Petroläther (C., Z.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 5,6×10—6 (Angell, G. 22 II, 17). Liefert bei raschem Erhitzen (C., Z.; E.) oder beim Kochen mit Wasser (C., Z.) Indol. Gibt mit wäßr. Ferrichlorid-Lösung eine dunkelbraune, mit Isatin und Schwefelsäure eine violettbraune Färbung (C., Z.). AgC₂H₆O₂N. Weißer Niederschlag (C., Z.).

Methylester $C_{10}H_9O_9N = C_6H_4 \xrightarrow{C(CO_3 \cdot CH_2)} CH$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Indol-carbonsäure-(3) mit Methyljodid im Rohr auf 100° (ZATTI, FEBRATINI, B. 23, 2297; G. 20, 708). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147—148°.

2. Carbonsäuren C₁₀H₂O₂N.

- 1. 1.2 Dihydro chinolin carbonsdure (2), 1.2 Dihydro-chinaldinsdure C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.
- 1-Benzoyl-1.2-dihydro-chinaldinsäure-nitril, 1-Benzoyl-2-cyan-1.2-dihydro-chinolin C₁₇H₁₂ON₂ = C₆H₆ CH CH B. Beim Schütteln von Chinolin mit Kaliumcyanid-Lösung und Benzoylchlorid (Reissert, B. 38, 1610). Aus Chinolin, Blausäure und Benzoylchlorid (Dieckmann, Kämmerer, B. 40, 3737 Anm. 2). Prismen (aus Alkohol). F: 154—155° (R.; D., K.). Leicht löslich in heißem Chloroform, Aceton, Eisesig, Essigester und Benzol, ziemlich schwer in Methanol und Alkohol, sehr schwer in Ather, Ligroin, Benzin und Wasser (R.). Beim Behandeln mit 36°/eiger Salzsäure bei Zimmertemperatur erhält man Benzaldehyd, Chinaldinsäure, Chinaldinsäure-desylester und Chinaldinsäure-amid (R.).
- 2. 1.4(?)-Dihydro-chinolin-carbonsäure-(4). 1.4(?)-Dihydro-cinchoninsdure C₁₆H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

 1-Methyl-1.4(?)-dihydro-chinolin C₁₁H₁₆N₂ = C₆H₄ C₁H₄(?). B. Bei Zusatz von
 Kaliumcyanid-Lösung zu einer mit Äther überschichteten wäßrigen Lösung von Chinolin-

jodmethylat (Kaufmann, Albertini, B. 42, 3780). — Nach Blausäure riechende Nadeln. F: 80° (unkorr.). Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform, Aceton und Benzol, leicht in Alkohol, löslich in Ather und Ligroin; leicht löslich in konz. Mineralsäuren, kaum in verd. Mineralsäuren. — Zersetzt sich nach einiger Zeit an der Luft. Läßt sich nicht ohne Zersetzung umkrystallisieren. Einw. von Luft auf Lösungen in konz. Mineralsäuren: K., A. Liefert bei der Einw. von Luft oder Sauerstoff auf die Lösung in Alkohol in Gegenwart von

Platin-Asbest 1-Methyl-4-cyan-chinolon-(2). Gibt mit Pikrinsäure in Alkohol+Äther N-Methyl-chinolinium-pikrat, eine Verbindung vom Schmelzpunkt 209—210° und andere Produkte.

1-Äthyl-1.4(?) - dihydro-cinchoninsäure - nitril, 1-Äthyl-4-cyan-1.4(?)-dihydro-chinolin $C_{12}H_{12}N_2 = C_0H_4$ $N(C_2H_5) \cdot CH$?). B. Bei Zusatz von Kaliumcyanid-Lösung zu einer mit Äther überschichteten wäßrigen Lösung von Chinolin-jodäthylat (KAUFMANN, Albertini, B. 42, 3780). — Nadeln. F: 26°. — Oxydiert sich sehr schnell an der Luft. Bei der Einw. von Sauerstoff auf die Lösung in Alkohol bei Gegenwart von Platin-Asbest entsteht 1-Äthyl-4-cyan-chinolon-(2).

3. 1.2-Dihydro-chinolin-carbonsäure-(4), 1.2-Dihydro-cinchoninsäure $C_{10}H_0O_3N$, s. nebenstehende Formel.

1-Methyl-1.2-dihydro-cinchoninsäure $C_{11}H_{11}O_3N=$ C_0H_4 $C(CO_3H):CH$ C_0H_4 $C(CH_3)\cdot CH_3$ B. Entsteht neben 1-Methyl-chinolon-(2)-carbon-cinchoninsäure $C_{11}H_{11}O_3N$

säure-(4) bei der Einw. von konz. Natronlauge auf Cinchoninsäure-chlormethylat bei Zimmertemperatur (Roser, A. 282, 364). — Unbeständige, gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Hat keinen scharfen Schmelzpunkt. Löslich in Alkohol, Äther und Wasser; die Lösungen zersetzen sich beim Kochen; leicht löslich in Salzsäure, löslich in überschüssiger Soda-Lösung mit gelber Farbe. — Verhalten beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure: R.

4. 1.2-Dihydro-isochinolin-carbonsäure-(1), 1.2-Dihydro-isochinaldinsäure $C_{10}H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel.

2 - Bensoyl - 1.2 - dihydro-isochinaldinsäure - nitril, 2 - Bensoyl - CH CH CH CH CO2H CO2H

B. Beim Schütteln von Isochinolin mit Kaliumcyanid-Lösung und Benzoylchlorid (Reissert, B. 38, 3427). — Prismen (aus Alkohol). F: 125—126°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, leicht in Eisessig, heißem Alkohol und Methylalkohol, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin und Benzin, kaum in Wasser. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol. Liefert beim Behandeln mit 36°/0 iger Salzsäure bei Zimmertemperatur Benzaldehyd, Isochinaldinsäure, Isochinaldinsäure-amid, eine Verbindung vom Schmelzpunkt 151° und eine Verbindung C₃₄H₃₅ON₂ vom Schmelzpunkt 123—124°.

[Indolyl - (3)] - essigsäure, β - Indolylessigsäure, C.CHa.COaH Skatol-ω-carbonsäure C₁₀H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. V.

Kommt im Harn vieler gesunder und kranker Menschen vor (Nenoki, Sieber, J. pr. [2] 26, 333; E. Salkowski, H. 9, 32; Rosin, C. 1893 I, 487; Fr. 32, 516; Herter, J. biol. Chem. 4, 239, 253; C. 1908 I, 1297, 1985). In einem Fall konnte β-Indolylessigsäure auch im Darminhalt eines an intestinaler Gärung leidenden Patienten nachgewiesen werden (H., J. biol. Chem. 4, 256). — B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten bei der Fäulnis von Fleisch, Serumalbumin, Fibrin, Pankreaspepton (E. Salkowski, H. Sal-KOWSKI, B. 13, 191, 2217; E. S., H. 9, 9) und Tryptophan (Hörkins, Cole, C. 1903 II, 1011). Man setzt (nicht näher beschriebenen) β -Formyl-propionsäure-methylester mit Phenylhydrazin um, kocht das entstandene Phenylhydrazon mit alkoh. Schwefelsäure und verseift das Reaktionsprodukt mit siedender alkoholischer Kalilauge (ELLINGER, B. 37, 1806). Man kocht das Phenylhydrazon des β -Formyl-propionsäure-phenylhydrazids (Bd. XV, S. 345) mit alkoh. Schwefelsäure (E.). — Blättchen (aus Benzol). F: 164° (E. S., H. 9, 14), 165° (E.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Benzol, sehr schwer in Wasser (E. S.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Skatol (E. S., H. S., B. 18, 193; E. S., H. 9, 14; E.). — Verhalten von β -Indolylessigsäure im Organismus des Kaninchens: E. S., H. 9, 28, 31. - β -Indolylessigsäure gibt in stark verdünnter wäßriger Lösung beim Kochen mit Salzsäure und wenig Ferrichlorid eine violette Färbung (E. S., H. 9, 16, 25). Die stark verdünnte wäßrige Lösung gibt beim Versetzen mit dem gleichen Volum konz. Salzsäure und einigen Tropfen einer 1—20/oigen Chlorkalk-Lösung eine purpurrote Färbung (E. S., H. 9, 25). Beim Versetzen einer β -Indolylessigsäure enthaltenden Lösung mit Tropfen Salpetersäure (D: 1,2) und einigen Tropfen einer verdünnten wäßrigen Alkalinitrit-Lösung entsteht je nach der Konzentration eine rote Färbung bezw. ein roter Niederschlag (Urorosein, S. 67); zur Ausführung der Reaktion mit Harn genügt oft schon das Ansäuern mit einer starken Säure (N., S.; E. S.; R.; STAAL, H. 46, 246), da in vielen Fällen salpetrige Säure im Harn infolge bakterieller Tätigkeit vorhanden ist (H., C. 1908 I, 1297). — AgC₁₀H₂O₂N (E. S., H. 9, 14).

Urorosein. Zur Konstitution vgl. Ellinger, Flamand, H. 62, 285. Urorosein ist nach Poecher, Hervieux (H. 45, 494) sowie nach Staal (H. 46, 258, 262) mit Skatolrot (Bd. XX, S. 316) identisch, während es nach Herter (C. 1908 I, 1297) davon verschieden ist. Urorosein kann dem angesäuerten Harn durch Amylalkohol oder Essigester entzogen werden, nicht aber durch Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol; die Lösung in Amylalkohol ist rosa und zeigt einen Absorptionsstreifen bei 557 m μ (Nencei, Sieber, J. pr. [2] 26, 334; E. Salkowski, H. 9, 24; Rosin, C. 1893 I, 487). Urorosein löst sich in Ammoniak und Alkalicarbonaten zu farblosen oder gelblichen Lösungen (N., S.; R., Fr. 32, 516). Es läßt sich auf der Wollfaser fixieren (N., S.).

N-Methyl- β -indolylessigsäure, N-Methyl-skatol- ω -carbonsäure $C_{11}H_{11}O_3N=C_0H_4$ C(C_0H_2) CH. B. Beim Erhitzen von N-Methyl-indol mit Diazoessigester auf 200° und Verseifen des Reaktionsprodukts mit Kalilauge (PICOININI, R. A. L. [5] 8 I, 315). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 128—129°. Löslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser. — Beim Erhitzen auf 200—220° entsteht 1.3-Dimethyl-indol. — Ag $C_{11}H_{10}O_2N$. Krystallpulver. — Zersetzt sich beim Erwärmen. — Pikrat. Dunkelrote Prismen. F: 173—174°.

6. 3-Methyl-indol-carbonsäure-(2), Skatol-carbonsäure-(2) C₁₀H₆O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt
Propionylameisensäure-phenylhydrazon mit alkoh. Schwefelsäure und
kocht den gewonnenen Äthylester mit alkoh. Kalilauge (Wislicenus, Arnold, B. 20, 3395;
A. 246, 334). Beim Überleiten von Kohlendioxyd über ein auf 230—240° erhitztes Gemisch
aus Skatol und Natrium (Clamician, Magnanini, B. 21, 1927; G. 18, 60). Entsteht neben
Skatol beim Kochen von N-[2-Acetyl-phenyl]-glycinäthylester mit Natriumdraht in Toluol
(Camps, B. 32, 3234). — Nadeln (aus Wasser), Nadeln und Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 163—164° (W., A.), 165—167° (Cia., M.), 166° (Ca.), 167° (Angell, G. 22 II, 19).
Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol, sehr schwer löslich in Ligroin und
Wasser (W., A.; Cia., M.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°:
4,7×10-6 (Ang.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit
Wasser Skatol (W., A.). Verhalten beim Erhitzen mit Acetanhydrid: Cia., M. — 3-Methylindol-carbonsäure-(2) gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäure eine purpurrote Lösung (Cta.,
M.). Gibt beim Erwärmen mit Ferrichlorid in Wasser eine violette, in Alkohol eine rote
Färbung (W., A.). — AgC₁₀H₈O₂N. Unlöslicher Niederschlag (W., A.).

Äthylester C₁₈H₁₈O₂N = C₆H₄ C(CH₃) C·CO₃·C₂H₅. B. s. im vorangehenden Artikel.

— Nadeln (aus Alkohol). F: 133—134°; sehr leicht löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (Wisligenus, Arnold, A. 246, 334).

7. 2-Methyl-indol-carbonsäure-(3) C₁₀H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4—5-stündigem Überleiten von Kohlendioxyd über ein Gemisch aus 2-Methyl-indol und Natrium bei 230—300° (CIAMICIAN, MAGNANINI, B. 21, 1926; G. 18, 60). — Krystallpulver (aus Essigester). F: 176—177° (ANGELI, G. 22 II, 20), 176° (WALKER, Am. 14, 578), 170—172° (C., M.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser (C., M.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 1,3×10⁻⁶ (A.). — Beim Schmelzen, beim Kochen mit Wasser oder schneller beim Kochen mit Ammoniak entsteht 2-Methyl-indol (C., M.). — Gibt mit Ferrichlorid in verd. Lösung eine braune Färbung (C., M.). — AgC₁₀H₈O₂N. Krystallinischer Niederschlag (C., M.).

Äthylester C₁₂H₁₃O₂N = C₆H₄ C(CO₂·C₂H₅) C·CH₂. B. Aus dem Silbersalz der 2-Methyl-indol-carbonsäure-(3) beim Erwärmen mit Äthyljodid auf dem Wasserbad (WALKER, Am. 14, 578). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf Acetessigsäure-äthylester-phenylhydrazon bei Zimmertemperatur (Nef. A. 266, 73; W., Am. 14, 578) oder auf α-Äthyl-acetessigsäure-äthylester-phenylhydrazon bei —12° (W., Am. 16, 435). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131° (W., Am. 14, 578; 16, 435), 134° (Nef; Reissert, Heiler, B. 37, 4378). — Bleibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge größtenteils unverändert (N.; W., Am. 14, 578); beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 150° entsteht 2-Methyl-indol (N.). — Gibt mit Ferrichlorid keine Färbung (W., Am. 14, 578).

1.2-Dimethyl-indol-carbonsäure-(8) $C_{11}H_{11}O_{2}N=C_{0}H_{4} < \binom{C(CO_{2}H)}{N(CH_{2})} > C \cdot CH_{2}$. B. Man erhitzt Acetessigsäure-äthylester-methylphenylhydrazon mit der 5-fachen Menge Zinkehlorid erst auf dem Wasserbad, dann auf 150° und verseift den gewonnenen Äthylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Degen, A. 236, 157). — Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt unter teilweiser Zersetzung bei 185°. Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Chloroform. — Beim Erhitzen auf 200—205° entsteht 1.2-Dimethyl-indol.

Äthylester $C_{13}H_{18}O_{2}N = C_{6}H_{4} \underbrace{C(CO_{9}\cdot C_{8}H_{5})}_{N(CH_{3})} C\cdot CH_{8}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol + Ligroin). F: 95° (DEGEN, A. 236, 157). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Ligroin.

1-Allyi-2-methyl-indol-carbonsäure-(3) C₁₂H₁₂O₂N = C₀H₄ C(CO₂H) C·CH₃. B. Man setzt Acetessigester mit α-Allyl-phenylhydrazin um, erhitzt das Reaktionsprodukt mit 10—15 Tln. Zinkchlorid erst im Wasserbad, dann auf 130° und verseift den entstandenen (nicht näher beschriebenen) Äthylester (Blättchen aus Äther) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (MICHAELIS, LUXEMBOURG, B. 26, 2178). — Nadeln (aus Alkohol). F: 167—168°. Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, leichter in heißem Alkohol. — Beim Erhitzen auf 170—180° entsteht 1-Allyl-2-methyl-indol.

8. 5-Methyl-indol-carbonsäure-(2) C₁₀H₂O₂N, s. neben- CH₃ stehende Formel. B. Man erhitzt Brenztraubensäure-äthylester-p-tolylhydrazon mit der gleichen Gewichtsmenge Zinkchlorid auf 220° und verseift den entstandenen Äthylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Raschen, A. 239, 225). — Nadeln (aus Wasser). F: 227—228° (unkorr.; Zers.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. — Beim Erhitzen auf 235—240° entsteht 5-Methyl-indol.

Äthylester $C_{12}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot C_0H_2 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 158—160° (unkorr.) (R., A. 239, 225).

1.5-Dimethyl-indol-carbonsäure-(2) $C_{11}H_{11}O_2N=CH_2\cdot C_0H_2\cdot C_0H_2\cdot C\cdot CO_2H$. Beim Erwärmen von Brenztraubensäure-[methyl-p-tolylhydrazon] mit $10^9/_{\rm e}$ iger Salzsäure auf dem Wasserbad (Hegel, A. 282, 216). — Nadeln (aus Alkohol). F: 221° (Zers.). Unlöslich in Ligroin, sohwer löslich in Äther, löslich in warmem Chloroform, Eisessig und Benzol. — Liefert beim Erhitzen auf 220—230° 1.5-Dimethyl-indol. Beim Behandeln des Natriumsalzes mit Natriumhypochlorit-Lösung entsteht ein Produkt, das beim Kochen mit Wasser 1.5-Dimethyl-isatin liefert.

1-Äthyl-5-methyl-indol-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{12}O_2N = CH_2 \cdot C_0H_2 < CH_3 > C \cdot CO_2H$.

B. Beim Erwärmen von Brenztraubensäure-[äthyl-p-tolylhydrazon] mit 10°/oiger Salzsäure oder besser mit Phosphorsäure (Hegel, A. 232, 218). — Krystalle (aus Alkohol). F: 202°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 1-Äthyl-5-methyl-indol. Gibt beim Behandeln mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung ein Produkt, das beim Kochen mit Wasser 1-Äthyl-5-methylisatin liefert.

9. 6-Methyl-indol-carbonsäure-(2) C₁₀H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylbrenztrauben-CH₃. CCO₃H säure bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (Reisser, B. 30, 1051). — Nadeln (aus Wasser). F: 217° (Zers.).

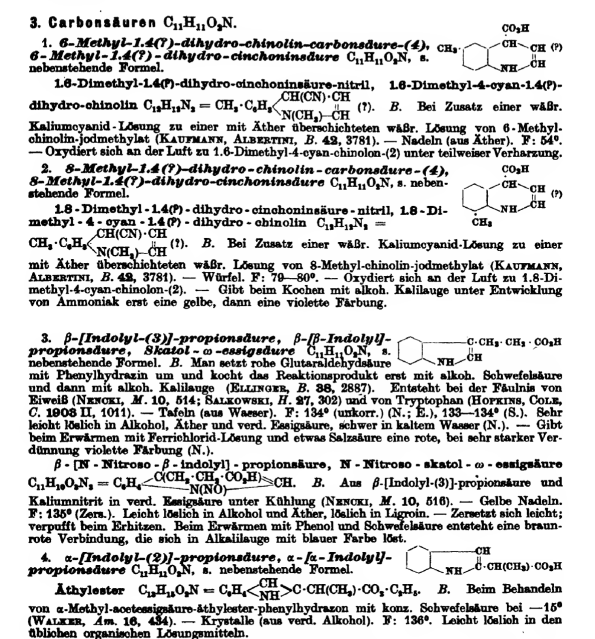
 $\text{1-Oxy-6-methyl-indol-carbons \"{a}ure-(2)} \quad C_{10}H_{0}O_{3}N = CH_{3} \cdot C_{6}H_{3} < CH \\ > C \cdot CO_{2}H.$

B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-methyl-phenylbrenztraubensäure mit Natriumamalgam und Wasser (Reisser, B. 30, 1052). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Blaßgraues Krystall-pulver. F: 165°.

10. 7-Methyl-indol-carbons&ure-(2) C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Brenztraubensäure-äthylester-o-tolylhydrazon mit Zinkehlorid auf 220° und verseift den entstandenen Äthylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Raschen, A. 239, 228).

— Nadeln (aus Wasser). F: 170—171° (unkorr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

1.7-Dimethyl-indol-carbonsäure-(2) $C_{11}H_{11}O_2N = CH_2 \cdot C_6H_2 < CH_2 < CO_2H$. B. Beim Erwärmen von (nicht näher beschriebenem) Brenztraubensäure-[methyl-o-tolylhydrazon] mit Phosphorsäure (D: 1,17) auf dem Wasserbad (Hegel, A. 282, 220). — Nadeln (aus Benzol). F: 209—210°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in heißem Ligroin.



5. α -[Indolyl-(3)]-propions dure, α -[β -Indolyl]-propions dure $C_1H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Man setzt β -Formyl-isobutters aure mit Phenylhydraxin um und kocht das Reaktionsprodukt erst mit alkoh. Schwefels aure, dann mit alkoh. Kalilauge (Ellinger, B. 38, 2887). — Prismen. F: 107° . — Zersetzt sich beim Lösen in heißem Wasser teilweise.

6. [2 - Methyl - indolyl - (3)] - essigsäure C₁₁H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Lävulinsäure-phenylhydrazon mit Zinkehlorid auf 125° (E. FISCHER, A. 236, 149), besser durch Erhitzen von Lävulinsäure-äthylester-phenylhydrazon mit Zinkehlorid auf 140° und Kochen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (F., A. 236, 149). Man kocht das mit Alkohol angefeuchtete Diphenyltetrazan-Derivat des Lävulinsäurephenylhydrazids (Bd. XVI, S. 744) mit rauchender Salssäure (Volhard, A. 267, 109). Man erhitzt 2-Methylindol mit Diazoessigsäureäthylester auf 200° und verseift den entstandenen Äthylester mit

Kalilauge (Piccinini, R. A. L. [5] 8 I, 316). — Krystalle (aus Aceton). F: 195—197° (Zers.) (V.), 195—200° (Zers.) (F.), 104° (P.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, löslich in Ather, schwer löslich in heißem Wasser und Chloroform (F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 2,15×10⁻⁵ (Angell, G. 22 II, 21). — Liefert beim Erhitzen auf 220—230° 2,3-Dimethyl-indol (F.; Höchster Farbw., D. R. P. 38784; Frdl. 1, 151). Gibt die Fichtenspanreaktion nicht (F.). — Pikrat. Rotbraune Nadeln. F: 193—194° (P.).

Fightenspanreaktion ment (r.). I have a constant $C_{12}H_{13}O_2N = C_6H_4 \stackrel{C(CH_2 \cdot CO_2H)}{\sim} C \cdot CH_2$.

B. Man erhitzt Lävulinsäure-äthylester-methylphenylhydrazon mit Zinkchlorid erst auf dem Wasserbad, dann 5 Min. auf 150° und verseift den entstandenen Athylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Degen, A. 236, 159). — Blättehen (aus Äther + Alkohol). F: 188°. Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, viel leichter in heißem Alkohol und Chloroform. — Liefert beim Erhitzen auf 210—215° 1.2.3-Trimethyl-indol. Gibt die Fichtenspanreaktion nicht.

7. 3.3 - Dimethyl-indolenin-carbonsaure-(2) $C_{11}H_{11}O_2N_1$ s. nebenstehende Formel.

Nitril, 8.3 - Dimethyl - 2 - eyan - indolenin $C_{11}H_{10}N_2 =$

 C_0H_4 $C(CH_3)_3$ $C \cdot CN$. B. Beim Erhitzen von 3.3-Dimethyl-indolenin-aldoxim-(2) mit Acetanhydrid auf ca. 150° (Plancher, Bettinelli, G. 29 I, 114). — F: ca. 38° (Pl., Giumelli, R. A. L. [5] 18 II, 395). Kp₃₀: 150—151°; löslich in organischen Lösungsmitteln (Pl., B.). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder verd. Salzsäure 3.3-Dimethyl-oxindol (PL., B.). Gibt mit Methylmagnesiumjodid 3.3-Dimethyl-2-acetyl-indolenin (PL., G.).

8. 2.5 - Dimethyl-indol-carbonsaure - (3) $C_{11}H_{11}O_{1}N$, C_{113} s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{18}H_{18}O_2N = CH_3 \cdot C_8H_2 \underbrace{C(CO_3 \cdot C_2H_5)}_{NH} \ge C \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf Acetessigsäure-äthylester-p-tolylhydrazon bei --- 15° (WALKER, Am. 16, 431). - Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 163-163,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 150° im Rohr 2.5-Dimethyl-indol.

9. 2.7 - Dimethyl - indol - carbonsaure - (3) $C_{11}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

NH C.CH3

 $\ddot{\mathbf{A}} \mathbf{thylester} \ \mathbf{C_{13}} \mathbf{H_{15}} \mathbf{O_{2}} \mathbf{N} = \mathbf{C} \mathbf{H_{2}} \cdot \mathbf{C_{6}} \mathbf{H_{3}} \underbrace{\phantom{\mathbf{C}(\mathbf{CO_{2} \cdot C_{2}} \mathbf{H_{5}})}}_{\mathbf{NH}} \underbrace{\phantom{\mathbf{C}(\mathbf{CO_{3} \cdot C_{2}} \mathbf{H_{5}})}}_{\mathbf{C}} \mathbf{C} \cdot \mathbf{C} \mathbf{H_{3}}. \quad B.$

Man behandelt Acetessigsäure-äthylester in Äther mit o-Tolylhydrazin und läßt auf das entstandene Acetessigsaure-athylester-o-tolylhydrazon (Krystalle aus Ligroin; F: 95-97°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln) konz. Schwefelsäure bei -15° einwirken (WALKER, Am. 16, 433). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Alkohol und Ather.

10. 4.7 - Dimethyl - indol - carbonsäure - (2) $C_{11}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Brenztraubensäure-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon] mit Zinkchlorid auf 164° (Plancher, CARAVAGGI, R. A. L. [5] 14 I, 160). — Krystalle (aus Alkohol). F: 186°. Löslich in Ather. — Liefert beim Erhitzen mit Kalk 4.7-Dimethyl-indol.

4. 3.3.5 - Trimethyl - indolenin - carbonsaure - (2) CH3 - C(OH3)2 C+CO2H

Nitril, 3.3.5 - Trimethyl - 2 - cyan - indolenin $C_{18}H_{12}N_2 = CH_2 \cdot C_0H_3 \cdot C_0CH_3 \cdot C$ aldoxim-(2) oder seinem Acetat mit Acetanhydrid (Plancher, Carrasco, R. A. L. [5] 18 II, 277). — Angenehm riechende Tafeln (aus Benzol). F: 50—51°. Kp₁₂: 144—145°. Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Ist flüchtig mit Wasserdampf. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 3.3.5-Trimethyl-oxindol und geringere Mengen einer Verbindung C₁₁H₁₈ON vom Schmelzpunkt 81—82°.

Amidoxim C₁₂H₁₈ON₂ = CH₂·C₂H₃ C·C(CH₂) C·C(:NH)·NH·OH bezw.

 $CH_2 \cdot C_0H_2 \underbrace{-C(CH_2)_2}_{N} = C \cdot C(NH_2) : N \cdot OH. \quad B. \quad \text{Beim Erwärmen von 3.3.5-Trimethyl-2-cyan-}$ indolenin mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumearbonat in verd. Alkohol auf 50-70° (PLANCHER, CARRASCO, R. A. L. [5] 18 II, 277). — Krystalle (aus Alkohol). F: 172-173°.

5. Carbonsäuren C12H18O2N.

1. α -[1.2-Dihydro-chinolyl-(2)]-isobuttersäure -CH≈CH C₁₈H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel.

CH · C(CH₂)₂ · CO₂H

S. 524) beim kurzen Kochen mit verd. Mineralsäuren oder beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 120° (STAUDINGER, KLEVER, B. 39, 971; 40, 1150). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 152—153° (St., Kl.). — Spaltet beim Erhitzen Chinolin ab (St., Kl., B. 39, 971). Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure quantitativ in Chinolin und Isobuttersäure (Sr., Kl.). Addiert Brom (Sr., Kl., B. 40, 1150).

Methylester $C_{18}H_{23}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NC_9H_7 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Verestern der Säure oder durch Kochen von Dimethylketen-Chinolin mit Methanol und einer Spur Chlorwasserstoff (St., Kl., B. 40, 1150). — F: 58—59°.

Äthylester $C_{19}H_{25}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NC_9H_7 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_8$. B. Durch Verestern der Säure oder durch Kochen von Dimethylketen-Chinolin mit Alkohol und einer Spur Chlorwasserstoff (St., Kl., B. 40, 1150). — F: 60.5—61.5°.

Anilid $C_{33}H_{36}O_3N_3 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NC_0H_7 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Dimethylketen-Chinolin durch Behandeln mit Anilin (St., Kl., B. 40, 1151). — Krystalle (aus Methanol). F: 109-110°.

2. 3.3 - Didthyl-indolenin-carbonsdure - (2) $C_{18}H_{15}O_{2}N$, 8. -C(C2H5)2 nebenstehende Formel. B. Aus 2-Methyl-3,3-diathyl-indolenin beim Erwärmen mit Permanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Plancher, G. 28 II, 363). Neben 3.3-Diathyl-oxindol beim Kochen von 3.3-Diathyl-2-cyan-indolenin mit alkoh. Kalilauge (Pl., G. 28 II, 413). — Nadeln (aus Petroläther). F: 125—126° (Pl., G. 28 II, 413). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Wasser (Pl., G. 28 II, 364). — Liefert beim Erhitzen auf 125—180° 3.3-Diäthyl-indolenin (PL., G. 28 II, 365).

Nitril, 3.3-Diäthyl-2-cyan-indolenin $C_{12}H_{14}N_2=C_4H_4$ $C(C_2H_8)_2$ $C\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von 3.3-Diäthyl-indolenin-aldoxim-(2) oder seiner Acetylverbindung mit Acetanhydrid auf 150° (PL., G. 28 II, 410). —Angenehm riechende, farblose Flüssigkeit. Kp₁₇: 163° bis 164°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser. – Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3.3-Diäthyl-indolenin-carbonsäure-(2) und 3.3-Diathyl-oxindol.

 C_0H_4 $C(C_1H_5)_2$ $C \cdot C(NH_2): N \cdot OH$. Beim Erwärmen von 3.3-Diäthyl-2-cyan-indolenin mit salzsaurem Hydroxylamin und Soda in verd. Alkohol (Pr., G. 28 II, 411). - Krystalle (aus Alkohol). F: 121-122°.

6. α -[2-Methyl-1.2-dihydro-chinolyl-(2)]-isobuttersäure C14H17O2N, s. nebenstehende Formel.

NH C(CH3) · C(CH3)2 · CO2H

α-[1-Isobutyryl-2-methyl-1.2-dihydro-chino-lyl-(CH₃)·C

7. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_2 N$.

1. Carbonsäuren C₁₀H₇O₂N.

1. Chinolin - carbonsaure - (2), Chinaldinsaure C10H,O2N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Chinaldin (DOEBNER, v. MILLER, B. 16, 2472) oder von Benzalchinaldin (Bd. XX, S. 497) (v. Mr., COaH KRÄMER, B. 24, 1915) mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure. Beim Erhitzen von 2-[β.β'-Dioxy-isopropyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 181) oder 2-[β.β'.β''-Trioxy-tert.-butyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 204) mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbad (Koenigs, B. 32, 226, 229; vgl. H. Meyer, M. 25, 1198; Besthorn, Ibele, B. 39, 2329; M., Turnau, M. 28, 155; Be., B. 42, 2698). Bei der Reduktion von Chinaldinsäure-N-oxyd (S. 73) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Heller, Sourlis, B. 41, 2700). Bei 1-tägigem Aufbewahren von 1-Benzoyl-2-cyan-1.2-dihydro-chinolin (S. 65) mit 36% ger Salzsäure (Reissert, B. 38, 1610). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Dichinolyl-(2.3') (Syst. No. 3491) oder von Kyklothraustinsäure [s. bei Dichinolyl-(2.3')] in essigsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat (Weidel, Strache, M. 7, 283, 289, 300). — Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (Doe., v. Ml.). Krystallisiert wasserfrei aus Benzol (Weil, St.). Verliert das Krystallwasser beim Aufbewahren an der Luft, rascher bei 100°, und schmilzt dann bei 156° (Doe., v. Ml.), 157° (Weil, M. 8, 132; Reissert, B. 38, 1611). Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Wasser (Doe., v. Ml.), leicht löslich in heißem Benzol (Weil, St.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,2×10-5 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 395). Gibt mit Ferrosulfat eine rotgelbe Färbung (Skraup, M. 7, 213 Anm.; vgl. Wolff, A. 322, 372 Anm.). — Zerfällt oberhalb des Schmelzpunkts in Chinolin und Kohlendioxyd (Doe., v. Ml.). Bei der Destillation des Calciumsalzes entsteht Dichinolyl vom Schmelzpunkt 191—192° (Be., I., B. 37, 1243). Wird von Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung zu Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.6) (Syst. No. 3310) oxydiert (v. Ml., Ke.). Gibt beim Nitrieren mit Salpeter schwefelsäure bei 60—70° 5-Nitro-chinaldinsäure und 8-Nitro-chinaldinsäure (Be., I., B. 39, 2333). Einw. von Thionylchlorid s. u. bei Chinaldinsäurechlorid. Beim Erhitzen von Chinaldinsäure mit Essigsäureanhydrid oder mit Benzoesäureanhydrid auf 130—140° entsteht die Verbindung C₁₈H₁₈ON₂ (S. 73) (Be., I., B. 37, 1239).

 $Cu(C_{10}H_6O_2N)_2+2H_2O$. Blaugrüne, mikroskopische Krystalle. Schwer löslich in verd. Mineralsäuren (Doebner, v. Miller, B. 16, 2474). — Silbersalz. Amorph, lichtbeständig; löst man das Salz in heißer, salpetersaurer Silbernitrat-Lösung, so scheidet sich das Salz $AgC_{10}H_6O_2N+C_{10}H_7O_2N+HNO_3+H_2O$ in Nadeln ab (D., v. Mi.). — $Ca(C_{10}H_6O_2N)_2$. Farbloser Niederschlag (D., v. Mi.). — $C_{10}H_7O_2N+HCl+H_2O$. Tafeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser (D., v. Mi.). — $2C_{10}H_7O_2N+H_2C_7O_7$. Rote Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (D., v. Mi.). — Ch loroaurat. F: 1470 (Zers.) (H. Meyer, M. 25, 1200 Anm. 2). — $2C_{10}H_7O_2N+2HCl+PtCl_4+2H_2O$ (D., v. Mi.). Hellrote Krystalle (aus verd. Salzsäure). Triklin pinakoidal (Březina, M. 7, 302; 8, 133; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 764). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (D., v. Mi.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol (D., v. Mi.).

Chinaldinsäure-methylester $C_{11}H_0O_2N=NC_9H_6\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Chinaldinsäure und Methanol im Gegenwart von Chlorwasserstoff (Besthorn, Ibele, B. 39, 2332). Aus Chinaldinsäurechlorid und Methanol (H. Meyer, M. 25, 1199; B. 38, 2490; B., I.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 85° (B., I.).

Chinaldinsäure-desylester, [Chinolin-carboyl-(2)]-benzoin $C_{24}H_{17}O_3N=NC_9H_6$ · $CO\cdot O\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 1-Benzoyl-2-cyan-1.2-dihydro-chinolin mit 36%-giger Salzsäure, zweckmäßig in Gegenwart von Benzaldehyd (Reissert, B. 38. 1610, 1612). Beim Erhitzen von Chinaldinsäurechlorid mit Benzoin auf 130% (R.). — Prismen (aus Alkohol). F: 168—168,5%. Schwer löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Ligroin und Wasser, leicht in heißem Benzol, Eisessig, Essigester, Chloroform und Aceton. — Spaltet sich beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge in Chinaldinsäure und Benzoin.

Chinaldinsäure-chlorid C₁₀H₆ONCl = NC₀H₆·COCl. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Besthorn, B. 41, 2004). — B. Beim Erhitzen von Chinaldinsäure mit reinem Thionylchlorid (Besthorn, Ibele, B. 38, 2127; 39, 2330; H. Meyer, Turnau, B. 42, 1168; Be., B. 42, 2697) oder bei der Einw. von ungereinigtem Thionylchlorid auf Chinaldinsäure in Benzol oder auf ein Alkalisalz der Chinaldinsäure (M., T., B. 42, 1168); das unter anderen Bedingungen entstehende Produkt, das bei 175—177° (Zers.) schmilzt und sich in organischen Lösungsmitteln nicht löst (M., M. 25, 1199; B. 38, 2489; M., T., M. 28, 157; B. 42, 1165; Be., I., B. 39, 2331), ist wahrscheinlich Chinaldinsäurechloridhydrochlorid (Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1480; M., Graf, B. 61 [1928], 2202). — Nadeln (aus Äther oder Ligroin). F: 97—98° (Braunfärbung); sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Ligroin, sehr schwer in kaltem Wasser (Be., I., B. 38, 2128). — Bei längeren Aufbewahren mit Wasser wird Chinaldinsäure regeneriert (Be., I., B. 39, 2332). Geht beim Aufbewahren (Be., I., B. 39, 2332; M., T., B. 42, 1169) sowie beim Behandeln mit Thionylchlorid + wenig Schwefeltrioxyd oder Salpetersäure (M., T.) in das Hydrochlorid (?) (s. o.) über. Reines Thionylchlorid wirkt selbst beim Kochen kaum ein (M., T.). Gibt beim Erwärmen mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid Phenyl-[chinolyl-(2)]-keton (Bd. XXI, 8. 355) (Be., B. 41, 2002). Liefert beim Erhitzen mit Chinolin in Benzol den Farbstoff C₁₉H₁₈ON₃ (S. 73); dieser entsteht anscheinend auch beim Kochen des Chlorids mit Wasser

styril und Chinaldinsäure (B., I.).

(Br., I., B. 88, 2128; D. R. P. 168948; C. 1906 I, 1856; Frdl. 8, 530); analoge Farbstoffe entstehen mit 6-Chlor-chinolin (braunrote, granlich schimmernde Nadeln) und mit Cinchoninsäure-äthylester (s. bei diesem, S. 75) (Br., D. R. P. 168948). — Hydrochlorid. F: 168—170° (Zers.) (M., B. 88, 2489).

Verbindung C₁₉H₁₈ON₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Besthorn, B. 46 [1913], 2763; Wieland, Hettohe, Hoshino, B. 61 [1928], 2372. — B. Beim Erhitzen von Chinaldinsäure mit Essigsäureanhydrid oder Benzoesäureanhydrid auf 130—140° (Besthorn, Ibele, B. 87, 1239). Durch Kochen von Chinaldinsäurechlorid mit Chinolin in Benzol (B., I., B. 88, 2128; B., D.R.P. 168948; C. 1906 I, 1856; Frdl. 8, 530), anscheinend auch beim Kochen von Chinaldinsäurechlorid mit Wasser (B., I., B. 88, 2128). — Rote, grüngelb schimmernde Nadeln (aus Alkohol); rote, benzolhaltige Prismen (aus Benzol). Sintert oberhalb 200°, schmilzt unscharf bei 230° bis 240°; schwer löslich in Benzol, Äther und Eisessig, leichter in Alkohol, ziemlich leicht in Chloroform; die goldgelben Lösungen in Alkohol und Eisessig fluorescieren grünlichgelb; die rote Benzol-Lösung fluoresciert scharlachrot; Absorptionsspektrum in Benzol: B., I., B. 87, 1240. — Am Licht entfärben sich die Lösungen sofort (B., I.). Wird durch Oxydationsmittel leicht zerstört (B., I.). Wird durch 6—8-stündiges Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure in Chinaldinsäure und Chinolin gespalten (B., I.). Gibt bei 4—5-stündigem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad unter Entwicklung von schwefliger Säure Carbo-

Chinaldinsäure-amid C₁₀H₈ON₂ = NC₉H₅·CO·NH₂. B. Neben anderen Verbindungen beim Aufbewahren von 1-Benzoyl-2-cyan-1.2-dihydro-chinolin mit 36% giger Salzsäure (Reisser, B. 38, 1610). Bei der Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf Chinaldinsäure-chlorid (H. Meyer, M. 25, 1199; vgl. R., B. 38, 1612) sowie von wäßrig-alkoholischem Ammoniak auf Chinaldinsäure-methylester (M., M. 25, 1199; B. 38, 2490; Besthoen, Ibele, B. 39, 2332). — Nädelchen (aus verd. Alkohol oder Benzol-Ligroin). Schmilzt nach dem Trocknen im Vakuum bei 133° (R.), 132—133° (Be., I.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwerer in Äther, schwer in Ligroin und heißem Wasser; leicht löslich in verd. Salzsäure (R.). — Wird durch siedende Natronlauge unter Bildung von Chinaldinsäure verseift (R.). — Chloroaurat. Nädelchen (aus verd. Salzsäure). F: 210° (M., M. 25, 1199).

N-[Chinolin-carboyl-(2)]-anthranilsäure $C_{17}H_{19}O_3N_2 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_4 \cdot CO_9H$. Diese Konstitution kommt vielleicht der Kyklothraustinsäure [s. bei Dichinolyl-(2.3'), Syst. No. 3491] zu.

Chinaldinsäure - nitril, 2 - Cyan - chinolin, [Chinolyl - (2)] - cyanid $C_{10}H_6N_2 = NC_0H_4\cdot CN$. B. Man acetyliert Chinolin-aldehyd-(2)-oxim (Bd. XXI, S. 322) mit Essigsäure-anhydrid und erhitzt das erhaltene Acetylderivat (Pfitzinger, J. pr. [2] 66, 264). Beim Kochen von Chinaldinsäureamid mit Thionylchlorid (H. Meyer, M. 25, 1199). — Nadeln (aus Chloroform). F: 89° (M.), 93° (Pr.). Sehr leicht flüchtig (M.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rchr auf 120° verseift (M.). — $C_{10}H_6N_2 + HCl + AuCl_3$. Nadeln. F: 158° (Zers.); ziemlich schwer löslich (M.).

N.N'-Diphenyl-C-[chinolyl-(2)]-formazan, 2-[N.N'-Diphenyl-formazyl]-chinolin ("Chinolylformazyl") $C_{22}H_{17}N_5=NC_0H_6\cdot C < N:N\cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid auf 1 Mol ω -[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3366) in 2 Mol Natronlauge (Eieneb, Hofmann, B. 37, 3013). — Dunkelrotbraune Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus Äther + Petroläther). F: 185° (Zers.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; löslich in heißer konzentrierter Salzsäure mit roter, in konz. Natronlauge mit blauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Orangerot umschlägt.

Chinaldinsäure-N-oxyd C₁₀H₇O₂N = ONC₂H₆·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Meisen-Heimer, Stotz, B. 58 [1925], 2334; Heller, J. pr. [2] 121 [1929], 271. — B. Bei der Oxydation von Chinaldin-N-oxyd mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Heller, Sourlis, B. 41, 2699). — Nadeln (aus Wasser). F: 167° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Äther; löslich in rauchender Salzsäure. — Wird durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor zu Chinaldinsäure reduziert.

5 - Nitro - chinolin - carbonsäure - (2), 5 - Nitro - chinaldinsäure O₂N C₁₀H₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 8-Nitro-chinaldinsäure bei der Nitrierung von Chinaldinsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 60—70° (Bestrorn, Ibelle, B. 39, 2333). — Krystalle (aus Wasser). F: 203° (Zers.). — Durch Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 5-Nitro-chinolin. — Bariumsalz. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

8 - Nitro - chinolin - carbonsäure - (2), 8 - Nitro - chinaldinsäure $C_{10}H_0O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. s. bei 5-Nitro-chinaldinsäure. — Krystalle (aus Wasser). F: 177° (Zers.) (B., I., B. 39, 2333). — Durch Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 8-Nitro-chinolin. — Bariumsalz. O2N Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.

x - Nitro - chinolin - carbonsäure - (2), x - Nitro - chinaldinsäure $C_{10}H_6O_4N_2 = NC_9H_5(NO_2)\cdot CO_2H$. B. Bei 40-stündigem Kochen von Chinaldin mit Salpetersäure (I): 1,4) (Doebner, v. Miller, B. 15, 3076). — Krystalle (aus Wasser). F: 219—220°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem. — $AgC_{10}H_5O_4N_2$. Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser.

- 2. Chinolin-carbonsäure-(3) C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei der Oxydation von 3-Methyl-chinolin (Doebner, v. Miller, B. 18, 1644) sowie von 3-Athyl-chinolin (Riedel, B. 16, 1613) mit Chromsäure und verd. Schwefelsäure. Beim Erhitzen von Chinolin-dicarbonsäure-(2.3) auf 120—130° (Graebe, Caro, B. 18, 101). Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter geringer Zersetzung bei 275° (Gr., C.), 271—272° (unkorr.) (R.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol (Gr., C.). Beim Destillieren der Salze über Kalk entsteht Chinolin (Gr., C.; R.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) und Oxalsäure (R.). AgC₁₀H₆O₂N. Farblose Prismen (aus Wasser). Färbt sich am Licht violett (R.). Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (Gr., C.). Cu(C₁₀H₆O₂N)₈. Grünlichblauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (Gr., C.). 2C₁₆H₇O₂N+2HCl+PtCl₄. Orangegelbe Nadeln und Tafeln. Leicht lölich in heißem Wasser (Gr., C.; R.). Pikrat. Nadeln. F: 216° (Zers.); schwer löslich in kaltem Alkohol (R.).
- 2-Chlor-chinolin-carbonsäure-(3) C₁₀H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) mit Phosphorpentachlorid bei 140° (FRIEDLAENDER, GÖHRING, B. 17, 460). Nadeln. Schmilzt bei 200° und zerfällt dabei zum Teil in CO₂ und 2-Chlor-chinolin (F., G.). Gibt beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 100° 2-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(3) und wenig 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) (H. MEYER, M. 28, 55), beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge 2-Xthoxy-chinolin-carbonsäure-(3) (F., G.).
- 3. Chinolin-carbonsäure-(4), Cinchoninsäure C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Lepidin mit siedender Chromschwefelsäure (Weidel, M. 3, 79; Hoogewerff, van Dorp, R. 2, 11). Beim Erwärmen von Isatin mit Acetaldoxim in 40% in von Isatin mit 40% in von Isatin

säure (D: 1,4) (Ellinger, Flamand, B. 39, 4389).

Krystallisiert aus wäßr. Lösung je nach den Bedingungen in wasserfreien monoklinen Prismen (Muthmann, Z. Kr. 15, 400; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 765), in feinen Nadeln mit 1 H₂O (Skraup, A. 201, 303; vgl. Weidel, A. 173, 86) oder in monoklinen (Ditscheiner, A. 173, 85; Stuhlmann, Z. Kr. 14, 159; B. 20, 1605) oder triklinen (Mu., Nef, B. 20, 637; Mu., Z. Kr. 15, 399; vgl. Claus, Kickelhayn, B. 20, 1605) Tafeln und Prismen mit 2 H₂O. Wird bei 100° wasserfrei, sintert bei 235—236° und schmilzt bei 253—254° (unkorr.) (Sk., A. 201, 301, 302; Decker, Remfry, J. pr. [2] 79, 345). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 59). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in angesäuertem Wasser (W., A. 173, 85). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,3×10-5 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 395). — Cinchoninsäure gibt bei der Oxydation mit Permanganat in schwach alkalischer Lösung Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (Seraup, A. 201, 309, 312, 331). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure unter Druck auf 120—140° Chinolsäure (S. 75) und Cinchomeronsäure (Weidel, A. 173, 90; W., v. Schmidt, B. 12,

1152; vgl. Sk., A. 201, 312). Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 2-Oxy-chinolin-carbonsäure -(4) (Koenics, B. 12, 99; Koen., Köenee, B. 16, 2152). Wird durch Zinn und konz. Salzsäure in der Wärme zu 1.2.3.4-Tetrahydro-cinchoninsäure reduziert (W., M. 2, 29; 3, 61 Anm. 2). Beim Auflösen in Thionylchlorid (H. Meyee, M. 22, 115; vgl. Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1484), anscheinend auch beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 100° (Claus, Muchall, B. 18, 363) erhält man das Hydrochlorid des Cinchoninsäure-chlorids. Cinchoninsäure addiert in wäßr. Lösung 2 Atome Brom bezw. Jod unter Bildung der entsprechenden Dihalogenide (s. u.) (Cl., B. 18, 1307). Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure entsteht 5-Nitro-cinchoninsäure (Koenics, Lossow, B. 32, 717). Die Einw. von konz. Schwefelsäure + Phosphorpentoxyd führt bei ca. 180° zu 8-Sulfo-cinchoninsäure (W., M. 2, 565; vgl. v. Georgievics, M. 1, 845), bei ca. 260° zu 6-Sulfo-cinchoninsäure (W., M. 2, 565; vgl. v. Georgievics, M. 8, 644); 8-Sulfo-cinchoninsäure entsteht auch beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit Schwefeltrioxyd im Rohr über 100° (W., C.). Cinchoninsäure gibt bei der Destillation mit Calciumoxyd Chinolin und geringe Mengen β-Dichinolyl (Syst. No. 3491) (Koen., B. 12, 98; W., M. 2, 501). Beim Erhitzen mit Methyljodid auf 120° bis 130° erhält man Cinchoninsäure-jodmethylat (Cl., A. 270, 346).

Additionelle Verbindungen und Salze. $C_{10}H_7O_3N+2$ Br. B. Aus Cinchoninsäure und Brom in wäßr. Lösung (Claus, B. 18, 1307). Rote Nadeln. F: 188° (unkorr.). Wird durch Kochen mit Wasser zerlegt. — $C_{10}H_7O_2N+2$ I. Grüne Nadeln (aus Wasser), blaue Tafeln (aus Alkohol). F: 242°; zersetzt sich schon von 200° an (Cl., B. 18, 1307). Fast unlöslich in kaltem Wasser und verd. Ammoniak. Wird bei längerem Kochen mit Wasser zerlegt. — $KC_{10}H_6O_3N$. Krystalle mit $^1/_2H_2O$ (Weidel, A. 173, 89). — $Cu(C_{10}H_4O_2N)_3$. Violettblaue Blätter. Schwer löslich in Wasser (W.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren (Skraup, A. 201, 304). — $AgC_{10}H_6O_3N$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser (W.; S.). — $Ca(C_{10}H_4O_3N)_3$. Prismen oder Tafeln. Enthält nach W. $1^1/_2H_3O$, ist nach S. wasserfrei. Sehr schwer löslich in Wasser (W.; S.). — $C_{10}H_7O_3N$ + HCl. Krystalle mit $^1/_3O_3N$. Ausser (W.; S.). — $C_{10}H_7O_3N$ + HCl. Krystalle mit $^1/_3O_3N$. Prismen (aus Wasser oder Alkohol) (S.). — $^1/_3O_3N$ + $^1/_3O_3N$

Chinolsäure C₉H₆O₄N₂¹). B. Aus Cinchoninsäure beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr auf 120—140° (Weidel, A. 173, 90). Bei mehrtägigem Kochen von Cinchonin mit konz. Salpetersäure oder besser mit rauchender Salpetersäure (W., A. 173, 78). — Säuerlich und bitter schmeckende, gelbliche Krystalle (aus verd. Salzsäure). Fast unbelich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (W.). Löslich in Mineralsäuren und Essigsäure (W.). — Beim Erhitzen entsteht unter starker Verkohlung in geringer Menge 6-Nitrochinolin (Claus, Kramer, B. 18, 1250; vgl. Cl., Vis, J. pr. [2] 38, 394). Liefert bei längerem Erhitzen mit konz. Salpetersäure auf 170° in geringer Menge Cinchomeronsäure (S. 155) (W., v. Schmidt, B. 12, 1152). Reduktion mit Zinn und Salzsäure: W. Beim Erhitzen mit Brom und Wasser im Rohr auf 100—180° erhält man x.x.x.x.x.x.thexabromchinolin und harzige Produkte (W.). — Chinolsäure gibt mit Kalilauge oder Ammonisk eine carminrote Lösung, die allmählich farblos wird (W.). — AgC₂H₆O₄N₂. Krystallinisch. Ist am Licht beständig (W.). — C₂H₆O₄N₂ + HCl. Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert (W.). — 2C₂H₆O₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Dunkelorangegelbe Nadeln (W.).

Cinchoninsäure-methylester $C_{11}H_0O_2N=NC_0H_6\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Beim Behandeln eines bei ca. 190° schmelzenden Produkts, das bei tagelangem Aufbewahren von Cinchoninsäure-chlorid-hydrochlorid über Atzkali entsteht, mit Methanol (H. Meyer, M. 22, 115; vgl. Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1485). — F: 24° (M., M. 22, 115). — Wird beim Erwärmen mit verd. Soda-Lösung zum Teil verseift (M., M. 28, 42).

Cinchoninsäure-äthylester $C_{12}H_{11}O_2N=NC_2H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (van der Kolf, van Leent, R. 8, 218). Beim Erhitzen von einehoninsaurem Kalium mit äthylschwefelsaurem Kalium unter Druck auf 170—180° (Wenzel, M. 15, 454). — Krystalle (aus Äther). F: 13° (v. d. K., v. L.; W.). Kp₁₅: 173° (W.); Kp₆₅: 215° (Decker, Remfry, J. pr. [2] 79, 345). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol (v. d. K., v. L.). — Liefert bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Benzol Phenyl-[chinolyl-(4)]-keton und Diphenyl-[chinolyl-(4)]-carbinol (R., D., B. 41, 1007). — $C_{12}H_{11}O_2N + HgCl_3$. Nadeln. F: 153° (v. d. K.,

¹⁾ Die Einheitlichkeit dieser Verbindung ist trots der zahlreichen Analysen Belege recht fraglich (vgl. a. SKRAUP, A. 201, 311, 314). Vielleicht lag unreine 6-Nitro-cinchoninsäure (S. 78) vor (Beilstein-Redaktion).

v. L.). Schwer löslich in Wasser. — $2C_{12}H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. F: 204° (v. d. K., v. L.). Schwer löslich in kaltem Wasser.

Verbindung C₂₂H₁₆O₂N₃. Zur Konstitution vgl. Besthorn, B. 46 [1913], 2765; Wirland, Hettche, Hoshino, B. 61 [1928], 2372. — B. Beim Erwärmen von Chinaldinsäurechlorid mit Cinchoninsäure-äthylester in Benzol auf dem Wasserbad (Besthorn, D. R. P. 168948; C. 1906 I, 1856; Frdl. 8, 531). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol). Die verd. Benzol-Lösung ist in der Durchsicht blaurot; im auffallenden Licht zeigt sie starke scharlachrote Fluorescenz (B., D. R. P. 168948).

Cinchoninsäure-chlorid $C_{10}H_6ONCl = NC_9H_6 \cdot COCl.$ B. Das Hydrochlorid erhält man beim Auflösen von Cinchoninsäure in Thionylchlorid (H. Meyer, M. 22, 115; vgl. Späth, Spitzer, B. 59 [1926], 1484), anscheinend auch beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit Phosphorpentachlorid auf 100° (Claus, Muchall, B. 18, 363); das freie Säurechlorid entsteht bei wiederholter Destillation des Hydrochlorids unter vermindertem Druck (Sp., Sp.). — Krystalle. F: 68° (Sp., Sp.). Kp₁₉: 148° (Sp., Sp.). — Das Hydrochlorid wandelt sich bei tagelangem Aufbewahren im Exsiccator über Kaliumhydroxyd in eine bei 190° (M.), 197—198° (Sp., Sp.). schmelzende Substanz um und gibt beim Auflösen in Wasser Cinchoninsäurehydrochlorid (M.). — $C_{10}H_6ONCl+HCl$. Nadeln. F: 170° (M.; Sp., Sp.).

Cinchoninsäure-amid $C_{10}H_8ON_8 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot NH_8$. B. Beim Auflösen von Cinchoninsäure-methylester in Ammoniak (H. Meyer, M. 22, 116). Aus Cinchoninsäure-äthylester durch Erhitzen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 100° (van der Kolf, van Leent, R. 8, 220) oder besser mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 145° (Wenzel, M. 15, 456). — Nadeln (aus Essigester). F: 178° (W.; M.), 181° (v. d. K., v. L.). Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Äther und Chloroform, leicht in Wasser und Alkohol in der Wärme (v. d. K., v. l.). — Liefert beim Behandeln mit Phosphorpentoxyd oder Thionylchlorid Cinchoninsäure-nitril (H. Meyer, M. 23, 904). Bei Einw. von Brom und Kalilauge erhält man 4-Amino-chinolin (Hoogewerff, van Dorf, R. 10, 145) und 3-Brom-4-amino-chinolin (W.; Claus, Howitz, J. pr. [2] 50, 236; Cl., Frobenius, J. pr. [2] 56, 181). — Chloroaurat. F: 238° (M., M. 23, 906). — $2C_{10}H_8ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Tafeln. F: 250—255° (v. d. K., v. l.).

Cinchoninsäure-nitril, 4-Cyan-chinolin, [Chinolyl-(4)]-cyanid $C_{10}H_6N_2 = NC_0H_6$. CN. B. Beim Erhitzen von Cinchoninsäure-amid mit Thionylchlorid oder Phosphorpentoxyd (H. Meyer, M. 23, 904). — Krystalle (aus Chloroform). F: 95°. Kp: 240—245°. Sublimiert unterhalb des Schmelzpunkts in Nadeln. — Ist sehr beständig gegen verseifende Mittel. — $C_{10}H_6N_3 + HCl + AuCl_3$. Nadeln. F: 232°. — $2C_{10}H_6N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Krystalle. Verkohlt beim Erhitzen. Ziemlich leicht löslich in verd. Salzsäure.

Cinchoninsäure - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Cinchoninsäure-methylbetains $C_{11}H_{11}O_3N = (HO)(CH_2)NC_2H_6 \cdot CO_2H$. B. Das Jodid entsteht aus Cinchoninsäure beim Erhitzen mit Methyljodid auf 120—130° (CLAUS, A. 270, 346) oder beim Erwärmen mit Methyljodid und überschüssiger Soda-Lösung (H. Meyer, M. 24, 201) sowie aus Cinchoninsäure-äthylester-jodmethylat beim Auflösen in verd. Ammoniak oder in verd. Natronlauge und Zufügen von Kaliumjodid zur Reaktions-Lösung (Decker, Remfrey, J. pr. [2] 79, 346). Die Salze bilden sich ferner beim Auflösen von Cinchoninsäure-methylbetain in Halogenwasserstoffsäuren (CL.). Das freie Methylbetain erhält man beim Schütteln der halogenwasserstoffsäuren Salze mit Silberoxyd in wäßr. Lösung (CL.; M.; D., R.). — Die Salze wie das Methylbetain liefern bei Einw. von starkem Alkali das Lacton der 1-Methyl-2-oxy-1.2-dihydro-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 4280), das sich äußerst leicht zu 1-Methyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) oxydiert (CL.; vgl. D., HOCK, B. 37, 1005). — Chlorid C₁₁H₁₀O₂N·Cl. Prismen (aus Wasser). F: 262° (CL.), 243° (Zers.) (M.). Leicht löslich in Alkohol (CL.). — Bromid. Nadeln (aus Wasser). F: 262° (CL.). — Jodid C₁₁H₁₀O₂N·I. Orangerote bis dunkelrote Nadeln und Säulen (aus Wasser oder Alkohol). F: 224° (CL.; D., R.), 222° (Zers.) (M.). Sehr schwer löslich in Chloroform und Äther (CL.). — Dichromat (C₁₁H₁₀O₂N·C)₂Cr₂O₅. Gelbe Nadeln, die sich am Licht bräunen (D., R.). — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 226° (D., R.).

Anhydrid, Cinchoninsäure-methylbetain C₁₁H₉O₂N = CH₃·NC₈H₆·CO·O. Nadeln (aus Alkohol) (Claus, A. 270, 348), Krystalle mit 1½ H₂O (aus Alkohol + Äther) (Decker, Remfey, J. pr. [2] 79, 350). Schmeckt bitter (Cl.). Schmilzt unter Zersetzung bei 236° (Cl.), 232° (H. Meyer, M. 24, 201), 217—218° (D., R., J. pr. [2] 79, 349). Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform (Cl.). Die wäßr. Lösung gibt beim Erwärmen mit Eisenchlorid eine rote Färbung (Cl.).

Cinchoninsäure - methylester - hydroxymethylat $C_{13}H_{13}O_3N = (HO)(CH_3)NC_3H_4 \cdot CO_3 \cdot CH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von Cinchoninsäure oder besser von

cinchoninsaurem Natrium mit Dimethylsulfat und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kaliumjodid in wäßr. Lösung (Deokeb, Remfex, J. pr. [2] 79, 347). — Jodid C₁₂H₁₂O₂N·I. Rote Nadeln. F: 178°. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit hellgelber, in Chloroform und Eigessig mit roter Farbe, unlöslich in Benzol und Äther. Die rote Chloroform-Lösung wird beim Schütteln mit Wasser fast farblos, mit festem Kaliumjodid wieder rot. Wird durch verd. Ammoniak oder Natronlauge leicht verseift. — Dichromat (C₁₂H₁₂O₂N·O)₂Cr₂O₅. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Ist lichtempfindlich. — Pikrat C₁₂H₁₂O₂N·O·C₆H₂(NO₂)₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.

Cinchoninsäure-äthylester-hydroxymethylat $C_{13}H_{15}O_3N = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Cinchoninsäureäthylester mit Dimethylsulfat auf 100° und Behandeln des Reaktionsprodukts in wäßr. Lösung mit Kaliumjodid (Decker, Remfer, J. pr. [2] 79, 345). — Jodid $C_{13}H_{14}O_2N \cdot I$. Gelbe Krystalle mit $2H_2O$ (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser an der Luft unter Rotfärbung. Schmilzt wasserhaltig bei 57°, wasserfrei bei 63°. Leicht löslich in Wasser mit gelblicher, in Alkohol mit rötlicher, in Chloroform mit roter Farbe. Die Estergruppe wird durch verd. Ammoniak oder Natronlauge äußerst leicht verseift. — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 140°.

Cinchoninsäure-amid-hydroxymethylat $C_{11}H_{12}O_2N_3 = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von Cinchoninsäure-methylester-jodmethylat mit konz. Ammoniak und Fällen der angesäuerten Reaktions-Lösung mit Kaliumjodid (Decker, Remfey, J. pr. [2] 79, 350). — Jodid $C_{11}H_{11}ON_2 \cdot I$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 233°. — Pikrat $C_{11}H_{11}ON_2 \cdot O \cdot C_9H_2(NO_2)_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 198°.

Cinchoninsäure-hydroxyäthylat, Ammoniumbase des Cinchoninsäure-äthylbetains $C_{12}H_{12}O_2N = (HO)(C_2H_3)NC_9H_6 \cdot CO_2H$. B. Das Jodid erhält man beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit Äthyljodid im Rohr auf 130—140° (CLAUS, A. 270, 352; SERAUP, M. 15, 435; H. MEYER, M. 24, 201). Das Jodid entsteht ferner bei Behandlung von jodwasserstoffsaurem Cinchoninjodäthylat mit Silbernitrat, Oxydation des Reaktionsprodukts mit Kaliumpermanganat und Fällung der Lösung mit Cadmiumjodid (SE., M. 15, 434). Beim Schütteln der Salze mit Silberoxyd in wäßr. Lösung entsteht das Äthylbetain (CL.). — Die Salze wie das Äthylbetain liefern bei Einw. von Alkalien das Lacton der 1-Äthylchinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Syst. No. 4280), das sich äußerst leicht zu 1-Äthylchinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3366) oxydiert (CL.; vgl. Deokee, Hook, B. 37, 1005). — Chlorid. Prismen. F: 229° (Sk.; M.). — Bromid $C_{12}H_{12}O_2N$ ·Br. Nadeln (aus Alkohol + Äther), wasserhaltige Prismen (aus Wasser). F: 237° (CL.). — Jodid $C_{19}H_{12}O_2N$ ·I. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt ca. 200° (Zers.) oder orangerote wasserhaltige Prismen (aus Wasser) vom Schmelzpunkt 207—208° (Zers.) (Sk.; vgl. Cl.); F: 200° bis 203° (M.). Ist beständig gegen siedendes Wasser (Cl.).

Anhydrid, Cinchoninsäure-äthylbetain $C_{12}H_{11}O_2N=C_2H_5\cdot \overset{\circ}{N}C_2H_6\cdot \overset{\circ}{CO}\cdot \overset{\circ}{O}$. Prismen mit 2 H_2O (aus Wasser). Schmilzt im Krystallwasser bei 90—92°, wird dann wieder fest und schmilzt erneut bei 199° (Zers.) (Claus, A. 270, 353); F: 204° (H. Meyer, M. 24, 201). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther (Cl.). Beim Erwärmen mit Eisenchlorid gibt die wäßr. Lösung eine rote Färbung (Cl.).

Cinchoninsäure-hydroxypropylat $C_{13}H_{15}O_3N=(HO)(C_2H_5\cdot CH_2)NC_9H_6\cdot CO_2H$. — Bromid $C_{12}H_{14}O_2N\cdot Br$. B. Beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit Propylbromid im Rohr auf $160-180^{\circ}$ (Claus, A. 270, 357). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 218° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Ist beständig gegen siedendes Wasser.

Cinchoninsäure-hydroxybensylat, Ammoniumbase des Cinchoninsäure-bensylbetains $C_{17}H_{18}O_2N=(HO)(C_6H_5\cdot CH_2)NC_9H_6\cdot CO_2H$. — Bromid $C_{17}H_{14}O_2N\cdot Br$. B. Beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit Benzylbromid auf 150—160° (CLAUS, MUCHALL, B. 18, 363). Nadeln (aus Aikohol + Äther). F: 130° (unkorr.) (CL., M.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser und Alkohol (CL., M.). Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in HBr und das Benzylbetain (CL., M.). Bei Einw. von Alkali auf das Bromid oder das Benzylbetain entsteht das Lacton der 1-Benzyl-2-oxy-1.2-dihydro-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 4280), das sich äußerst leicht zu 1-Benzyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3366) oxydiert (CL., A. 270, 337; vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005).

Anhydrid, Cinchoninsäure-bensylbetain C₁₇H₁₂O₂N = C₆H₅·CH₂·NC₆H₆·CO·O. Monoklin prismatische (Stuhlmann, A. 270, 336; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 5, 772) Tafeln mit 3 H₂O (aus Wasser) oder eisessighaltige gelbe Krystalle (aus Eisessig). Schmeckt intensiv bitter (Claus, Muchall, B. 18, 365). Die eisessighaltigen Krystalle schmelzen bei 71° (Cl., A. 270, 336), die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei 83—84°, wird gegen 110° wieder fest und schmilzt erneut bei 190° (Zers.) (Cl., M.). Die wasserhaltige Verbindung ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform (Cl., M.). Die wasserfreie Verbindung ist sehr hygroskopisch (Cl., M.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat

- 2-Benzamino-benzoesäure und Benzoesäure (CL., A. 270, 344). Gibt mit Brom in wäßr. Lösung ein Additionsprodukt [orangerote Nadeln; F: 180° (Zers.)] (CL., B. 18, 1308). Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung (CL., M.).
- 2 Chlor chinolin carbonsäure (4), 2 Chlor cinchoninsäure CO₂H C₁₀H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-cinchoninsäure mit Phosphorpentachlorid auf 100—120° und Kochen des entstandenen Säurechlorids mit verd. Soda-Lösung (Koenics, B. 12, 100; K., Köbner, B. 16, 2153, 2157). Nadeln (aus Alkohol). Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 170° das Ausgangsmaterial zurück (K.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 2-Methoxy-cinchoninsäure (MULERT, B. 39, 1904); reagiert analog mit Natriumäthylat (K., K.).
- 2-Chlor-cinchoninsäure-methylester $C_{11}H_8O_2NCl = NC_9H_5Cl\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von 2-Chlor-cinchoninsäure-chlorid in eisgekühltes Methanol (MULERT, B. 39, 1903). Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 89—90°.
- 2-Chlor-cinchoninsäure-chlorid $C_{10}H_5ONCl_2 = NC_9H_5Cl \cdot COCl.$ B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-cinchoninsäure mit Thionylchlorid im Rohr auf 100° (MULERT, B. 39, 1903). F. 89—90°. Ist sehr beständig gegen kaltes Wasser.
- 2-Chlor-cinchoninsäure-amid $C_{10}H_7ON_2Cl = NC_9H_5Cl \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Ligroin-Lösung von 2-Chlor-cinchoninsäure-chlorid (MULERT, B. 39, 1903). Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 234—235°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt erneut bei 276—278°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol und Wasser.
- 2-Chlor-cinchoninsäure-anilid $C_{16}H_{11}ON_2Cl = NC_0H_5Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Chlor-cinchoninsäure-chlorid und Anilin in Ligroin (MULERT, B. 39, 1903). Nadeln (aus Alkohol). F: 202°.
- 3 Chlor chinolin carbonsäure (4), 3 Chlor cinchoninsäure Co₂H C₁₀H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 3-Chlor-4-methylchinolin mit 40%/piger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 100% und oxydiert das Reaktionsprodukt mit Salpetersäure (D: 1,4) (ELLINGER, FLAMAND, B. 39, 4389). Krystalle (aus Alkohol). F: 262—263% (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 3-Chlor-chinolin über.
- 5 Nitro chinolin carbonsäure (4), 5 Nitro cinchoninsäure O2N CO2H C10H2O4N2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Cinchoninsäure mit Salpeterschwefelsäure auf 60—70° (KOENIGS, Lossow, B. 32, 717). Gelbliches Krystallpulver. Wird gegen 232° dunkel; F: 275—278° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und indifferenten organischen Lösungsmitteln, leicht in Eisessig. Leicht löslich in konz. Salzsäure. Gibt bei der trocknen Destillation mit Silberpulver 5-Nitro-chinolin. Bei der Reduktion mit Schwefelammonium oder Zinnehlorür erhält man 5-Amino-cinchoninsäure bezw. ihr Lactam (Syst. No. 3570). AgC10H5O4N2. Gelblicher Niederschlag. Verpufft schwach beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. Bariumsalz. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich.
- 6 Nitro chinolin carbonsäure (4), 6 Nitro cinchoninsäure

 C₁₀H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel¹). B. Wurde neben anderen Produkten
 bei anhaltendem Kochen von "Chinoidin", einem bei der Chininfabrikation
 anfallenden Basengemisch (vgl. H. Emde in F. Ullmanns Enzyklopädie
 der techn. Chemie Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 189) mit konz. Salpetersäure erhalten
 (STEACHE, M. 10, 642, 645). Schmilzt oberhalb 280° unter Zersetzung. Beim Sublimieren
 des Hydrochlorids entsteht 6-Nitro-chinolin. Hydrochlorid. Blätter (aus konz. Salzsäure).
 Wird durch warmes Wasser zerlegt.
- 4. Chinolin carbonsäure (5) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. HO₁C

 B. Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Glycerin und konz. Schwefelsäure auf 140—145° in Gegenwart von 3-Nitro-benzoesäure (SCHLOSSER, SKEAUP,

 M. 2, 519), neben sehr geringen Mengen Chinolin-carbonsäure-(7) (SK., BRUNNER,

 M. 7, 519) oder auf 160° in Gegenwart von Nitrobenzol (Lellmann, Alt, A. 237, 318). Neben Chinolin-carbonsäure-(7) beim Kochen von 3-Amino-phthalsäure mit Glycerin und konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von 3-Nitro-phthalsäure (Tortelli, G. 16, 367). Neben Chinolin-carbonsäure-(8) beim Erhitzen von Chinolin-dicarbonsäure-(5.8) bis auf 280° (SK., Br., M. 7, 153). Man destilliert das Natriumsalz der Chinolin-sulfonsäure-(5) mit Kaliumcyanid oder

¹⁾ Vgl. a. die Anmerkung bei Chinolsäure (S. 75).

wasserfreiem Kaliumferrocyanid und erhitzt das entstandene Chinolin-carbonsäure-(5)-nitril mit konz. Salzsäure auf 140—150° (Bedall, O. Fischer, B. 14, 2574; 15, 683; Fi., Köener, B. 17, 765; Le., Lange, B. 20, 1449; Le., Reusch, B. 21, 397). Das Nitril entsteht neben Chinolin-carbonsäure-(8)-nitril auch beim Erhitzen des Natriumsalzes der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Kaliumcyanid (Fi., B. 15, 1980). Ferner erhält man das Nitril beim Eintragen von diazotiertem 5-Amino-chinolin in Kaliumcuprocyanid-Lösung (Freydl, M. 8, 581). — Krystallpulver (durch Sublimation). F: 338° (Le., A., A. 237, 321; Le., Lange, B. 20, 1450; Le., Reusch, B. 21, 399), 338—340° (korr.) (v. Jakubowski, B. 43 [1910], 3027). Ist nach Freydl (M. 8, 582) bei 320°, nach Be., Fi. (B. 14, 2574) und To. (G. 16, 371) bei 338°, nach Sch., Sk. (M. 2, 522) bei 357° noch nicht geschmolzen. Sublimiert unterhalb des Schmelzpunkts in wollartigen Mikrokrystallen (Sch., Sk.). Unlöslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (Sch., Sk.). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (Sch., Sk.). — Liefert beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbad 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) (Fi., K., B. 17, 765; vgl. Le., A., A. 237, 323). Zerfällt beim Erhitzen mit Calciumoxyd in Chinolin und Kchlendioxyd (Le., A., A. 237, 323; vgl. Sch., Sk., M. 2, 522).

HO·Cu(C₁₀H₆O₂N). Blauviolette, mikroskopische Blättchen mit 2 H₂O. Unlöslich in Wasser (Schlosser, Skraup, M. 2, 523). — AgC₁₀H₅O₂N. Farbloses Pulver mit 2 H₂O (Sch., Sk.). Wird beim Kochen krystallinisch (Bedall, O. Fischer, B. 14, 2575). Ist ziemlich lichtbeständig (Sch., Sk.; Be., Fi.). Sehr schwer löslich in Wasser (Sch., Sk.). — $2\text{Ca}(\text{C}_{10}\text{H}_{5}\text{O}_{2}\text{N})_{2} + \text{C}_{10}\text{H}_{7}\text{O}_{2}\text{N} + 6\text{H}_{2}\text{O}$. Nadeln. Merklich löslich in kaltem Wasser (Sch., Sk.). — $2\text{Ca}(\text{C}_{10}\text{H}_{5}\text{O}_{2}\text{N})_{2} + 2\text{H}_{2}\text{O}$. Krystalle (Sch., Sk.). — $2\text{Cn}(\text{C}_{10}\text{H}_{5}\text{O}_{2}\text{N})_{2}$ (Lellmann, Lange, B. 20, 1451). — $2\text{Cn}(\text{C}_{10}\text{H}_{7}\text{O}_{2}\text{N})_{2}$ (Lellmann, Sk. mit 2Cn(Cn, Cn, Cn,

Nitril, 5-Cyan-chinolin, [Chinolyl-(5)]-cyanid $C_{10}H_6N_2=NC_9H_6\cdot CN$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Ligroin); Nadeln mit $1^1/_2$ H_2O (aus verd. Alkohol), die bei 70° schmelzen, an der Luft 1 H_2O verlieren und dann bei $74,5^\circ$ schmelzen, über konz. Schwefelsäure wasserfrei werden und dann bei 89° schmelzen (Lellmann, Reusch, B. 21, 397); $F: 87-88^\circ$ (Bedall, O. Fischer, B. 14, 2574). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff (B., F.). — $2C_{10}H_6N_2+2HCl+PtCl_4$. Nadeln (Le., Lange, B. 20, 1449).

8 - Brom - chinolin - carbonsäure - (5) C₁₀H₆O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Brom-3-amino-benzoesäure mit Glycerin und konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von Nitrobenzol oder 2-Nitro-phenol auf ca. 160° (Lellmann, Alt, A. 237, 313). — Krystallpulver (aus Eisessig). F: 275°. Fast unlöslich in Wasser, Chloroform und Äther, leichter in heißem Alkohol und Eisessig. — Wird durch Zinn und konz. Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) reduziert. — 2C₁₀H₆O₂NBr+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle mit 4 H₂O.

5. Chinolin-carbonsäure-(6) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen eines Gemisches von 4-Amino-benzoesäure und 4-Nitrobenzoesäure mit Glycerin und konz. Schwefelsäure (Schlosser, Skraup,

M. 2, 526; vgl. v. Georgievics, M. 12, 306). Beim Behandeln von 6-Methyl-chinolin mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer oder essigsaurer Lösung (v. G., M. 12, 309). Das Nitril erhält man bei der trocknen Destillation des Kaliumsalzes der Chinolin-sulfonsäure-(6) mit Kaliumcyanid (O. Fischer, Willmack, B. 17, 440; Biedermann, B. 22, 2762); man verseift das Nitril durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140° (F., W.). — Prismen (durch Sublimation), mikroskopische Tafeln. F: 290—291° (Sch., Sk.). Sublimiert schon unterhalb des Schmelzpunkts (Sch., Sk.). Ist nahezu unzersetzt destillierbar (Sch., Sk.). Sehr schwer löslich in Wasser, etwas leichter in warmem Alkohol (Sch., Sk.). Sehr leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (Sch., Sk.). — Salze: Schlosser, Skraup, M. 2, 528. — Kupfersalz. Krystallwasserhaltige, blaugrüne, mikroskopische Blättchen. — AgC₁₀H₆O₂N. Gleicht dem Silbersalz der Chinolin-carbonsäure-(5). — Ca(C₁₀H₆O₂N)₂. Prismen mit 2 H₂O. Schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₀H₇O₂N + HCl. Nadeln oder Krystallpulver mit 1 H₂O. Wird durch Wasser hydrolysiert. — 2C₁₀H₇O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Rötlichgelbe Blätter.

Chinolin-carbonsäure-(6)-äthylester $C_{12}H_{11}O_2N=NC_0H_6\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Chinolin-carbonsäure-(6) mit alkoh. Salzsäure (Einhorn, Feibelmann, B. 42, 4854). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 50° . — $C_{12}H_{11}O_2N+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 210° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Chinolin-carbonsäure-(6)-[β -diäthylamino-äthylester] $C_{18}H_{20}O_{2}N_{2}=NC_{3}H_{4}\cdot CO\cdot C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot N(C_{2}H_{5})_{2}$. B. Beim Erhitzen des Hydrochlorids der Chinolin-carbonsäure-(6) mit β -Diäthylamino-äthylalkohol und konz. Schwefelsäure (Einhorn, Fribrimann, B. 42, 4855). — Bräunliches Öl. — $C_{18}H_{20}O_{2}N_{2}+HCl$. Gelbliche, mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 180°. Leicht löslich in Wasser.

Chinolin-carbonsäure-(6)-amid $C_{10}H_{5}ON_{2}=NC_{5}H_{6}\cdot CO\cdot NH_{2}$. B. Beim Auflösen von 6-Cyan-chinolin in konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Einhorn, Feibelmann, A. 361, 153). — Schwach gelbliche Blättchen (aus Benzol + Alkohol). F: 174°.

Chinolin-carbonsäure-(6)-oxymethylamid $C_{11}H_{10}O_2N_2=NC_0H_0\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. Beim Erwärmen von Chinolin-carbonsäure-(6)-amid mit Formaldehyd und Kalium-carbonat-Lösung (Einhorn, Fribelmann, A. 361, 154). — Mikroskopische Krystalle (aus 50%/oigem Alkohol). F: 179%. — Spaltet beim Erhitzen Formaldehyd ab.

Chinolin - carbonsäure - (6) - piperidinomethylamid $C_{16}H_{19}ON_3 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_5 \cdot NC_8H_{10}$. B. Beim Kochen von Chinolin - carbonsäure - (6) - amid mit wäßr. Formaldehyd-Lösung und Piperidin (Einhorn, Fribrimann, A. 361, 155). — Nadeln (aus Essigester). F: 98°. Löslich in Chloroform. — $C_{16}H_{19}ON_3 + HCl$. Mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aceton und Essigester.

Chinolin - carbonsäure - (6) - nitril, 6 - Cyan - chinolin, [Chinolyl - (6)] - cyanid $C_{10}H_5N_2 = NC_2H_6 \cdot CN$. B. s. im Artikel Chinolin-carbonsäure-(6). — Krystalle (aus Benzol und Ligroin). F: 131° (O. FISCHER, WILLMACK, B. 17, 440), 135° (BIEDERMANN, B. 22, 2762). Sublimiert in Nadeln (F., W.; B.). Löslich in Salzsäure mit roter Farbe (F., W.). — Wird beim Auflösen in konz. Schwefelsäure zum Amid (EINHORN, FEIBELMANN, A. 361, 153), beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140° zur Säure verseift (F., W.).

Chinolin - carbonsäure - (6) - amidoxim $C_{10}H_0ON_2 = NC_9H_6 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $NC_9H_6 \cdot C(:NH_2):N \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Chinolin-carbonsäure-(6)-nitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in verd. Alkohol auf 100° (Biedermann, B. 22, 2762). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 105° . Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in heißem Wasser, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Säuren, schwerer in Alkalilauge. — Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Wärme. Gibt beim Auflösen in heißem Essigsäureanhydrid 5-Methyl·3-[chinolyl·(6)]-1.2.4-oxdiazol $NC_9H_6 \cdot C \stackrel{N \cdot O}{N} \subset C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4671), beim Schmelzen mit Phthalsäureanhydrid 5-[2-Carboxy-phenyl]-3-[chinolyl-(6)]-1.2.4-oxdiazol (Syst. No. 4674). Die Umsetzung mit Chlorameisensäureäthylester führt bei vorsichtiger Einw. zu Chinolin-carbonsäure-(6)-amidoxim-O-carbonsäureäthylester, beim Erhitzen zu 5-Oxo-3-[chinolyl-(6)]-2.5 (bezw. 4.5)-dihydro-1.2.4-oxdiazol (Syst. No. 4673). — Gibt in Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung. — $C_{10}H_9ON_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol und Ligroin. — $2C_{10}H_9ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Prismen.

Chinolin-carbonsäure-(6)-ureidoxim $C_{11}H_{10}O_2N_4 = NC_9H_6 \cdot C(:N \cdot CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $NC_9H_6 \cdot C(NH \cdot CO \cdot NH_2) : N \cdot OH$. B. Man behandelt das Hydrochlorid des Chinolin-carbonsäure-(6)-amidoxims in wäßr. Lösung mit Kaliumcyanat (BIEDERMANN, B. 22, 2766). — Nadeln (aus Wasser). F: 164,5° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Schwer löslich in Säuren, etwas leichter in Alkaliauge.

Chinolin-carbonsăure-(6)-amidoximăthyläther $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_9H_6 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot O \cdot C_2H_6$ bezw. $NC_9H_6 \cdot C(NH_2): N \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Beim Kochen von Chinolin-carbonsăure-(6)-amidoxim mit Äthyljodid und alkoh. Natriumăthylat-Lösung (BIEDERMANN, B. 22, 2763). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in kaltem Wasser.

Chinolin-carbonsäure-(6)-amidoximacetat $C_{12}H_{11}O_2N_2 = NC_9H_4\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. $NC_9H_4\cdot C(NH_2):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Beim Behandeln von Chinolin-carbonsaure-(6)-amidoxim mit Acetylchlorid in Äther (Biedermann, B. 22, 2765). — Nadeln (aus Benzol). F: 115°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in kaltem Wasser. Unlöslich in kalter Alkalilauge. — Liefert beim Erwärmen mit Wasser oder Alkalilauge 5-Methyl-3-[chinolyl-(6)]-1.2.4-oxdiazol $NC_9H_4\cdot C < N \cdot O > C\cdot CH_2$ (Syst. No. 4671).

Chinolin - carbonsäure - (6) - amidoxim - O - carbonsäureäthylester $C_{13}H_{12}O_{5}N_{3} = NC_{5}H_{6} \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$ bezw. $NC_{5}H_{6} \cdot C(NH_{2}) : N \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_{5}H_{5}$. Beim Behandein von Chinolin-carbonsäure-(6) - amidoxim in Chloroform-Lösung mit Chlorameisensäureäthylester (Biedermann, B. 22, 2764). — Nadeln (aus Alkohol). F: 97°. Fast unlöslich in

Ligroin und kaltem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Leicht löslich in Säuren. — Gibt beim Kochen mit Alkalilauge 5-Oxo-3-[chinolyl-(6)]-2.5 (bezw. 4.5)-dihydro-1.2.4-oxdiazol (Syst. No. 4673).

Chinolin-[carbonsäure-(6)-amid]-hydroxyäthylat $C_{12}H_{14}O_2N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_9H_6$ · $CO\cdot NH_2$. — Jodid $C_{12}H_{13}ON_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Chinolin-carbonsäure-(6)-amid mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr auf 100—110° (EINHORN, A. 361, 154). Rot- oder grüngelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 229° (geringe Zersetzung).

- 6. Chinolin-carbonsāure-(7) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. In sehr geringer Menge neben Chinolin-carbonsāure-(5) beim Kochen von 3-Amino-benzoesāure mit Glycerin und konz. Schwefelsāure bei Gegenwart von 3-Nitro-benzoesāure (Skraup, Brunner, M. 7, 519). Neben Chinolin-carbonsāure-(5) beim Erhitzen von 3-Amino-phthalsāure mit Glycerin und konz. Schwefelsāure bei Gegenwart von 3-Nitro-phthalsāure (Tortelli, G. 16, 367). In geringer Menge bei der Einw. von Kaliumpermanganat und verd. Schwefelsāure auf Chinolin (v. Georgievics, M. 12, 313). Entsteht beim Erhitzen von 7-Methyl-chinolin mit verd. Chromschwefelsāure im Rohr auf 150° (Sk., Br., M. 7, 142). Beim Kochen von \(\beta\)-Dichinolyl (Syst. No. 3491) mit Chromtrioxyd in Eisessig (O. Fischer, van Loo, B. 17, 1901; 19, 2473). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 247° (Sk., Br.), 248-249° (F., v. L., B. 19, 2473), 248,5—250° (T., G. 16, 370). Sublimiert in wollartigen Flocken (T.). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Benzol, schwer in heißem Wasser, leicht in Alkohol (T.). Zerfällt beim Erhitzen für sich (T.) oder mit Calciumoxyd (Sk., Br., M. 7, 143) in Chinolin und Kohlendioxyd. HO·CuC₁₀H₆O₂N. Grünes Krystallpulver mit 1 H₂O (Sk., Br., M. 7, 143). AgC₁₀H₆O₂N. Weißer Niederschlag (T.). C₁₀H₇O₂N + HCl. Prismen mit 1 H₂O (aus Salzsāure). Triklin pinakoidal (Březina, M. 7, 144; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 763). Wird durch viel Wasser zerlegt. 2C₁₀H₇O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Dunkelorangefarbene Prismen oder Nadeln (T.; Sk., Br.). Monoklin prismatisch (Březina; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 764).
- 7. Chinolin carbonsäure (8) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzoesäure mit 2-Nitro-benzoesäure, Glycerin und konz. Schwefelsäure auf 140—145° (Schlosser, Seraur, M. 2, 530). Bei der Oxydation von Chinolin-aldehyd-(8) mit verd. Chromschwefelsäure (Howitz, Ho₂C

 B. 35, 1275). Beim Erhitzen von Chinolin-dicarbonsäure-(5.8) bis auf 280°, neben Chinolin-carbonsäure-(5) (Sk., Brunner, M. 7, 152). Das Nitril entsteht beim Erhitzen des Natriumsalzes der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Kaliumcyanid (La Coste, B. 15, 196; Bedall, O. Fischer, B. 15, 683) unter vermindertem Druck (Lellmann, Reusch, B. 22, 1391).

 Man verseift das Nitril durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (L., R.).

 Nadeln (aus Wasser). F: 186—187,5° (Sch., Sk.; Sk., Br.), 187° (L., R.). Sublimiert oberhalb des Schmelzpunkts (Sch., Sk.). Ist nahezu unzersetzt flüchtig (Sch., Sk.).

 Merklich löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser und Alkohol (Sch., Sk.).

 Merklich löslich in Säuren und Alkalilauge (Sch., Sk.). Wird von Kaliumpermanganat in konz. Schwefelsäure zu Chinolinsäure oxydiert (v. Georgievics, M. 12, 311). Die wäßr.

 Lözung des Ammoniumsalzes wird auf Zusatz von Ferrosulfat vorübergehend dunkelpurpurrot und scheidet dann ein purpurrotes Krystallpulver aus (Sch., Sk.).

Salze: Schlosser, Skraup, M. 2, 532. — $Cu(C_{10}H_6O_2N)_2$. Lichtblaue, wasserhaltige Nadeln. Unlöslich in Wasser. — $AgC_{10}H_4O_2N$. Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser. — $2Ca(C_{10}H_4O_2N)_2 + C_{10}H_7O_2N$. Nadeln. Leichter löslich in Wasser als das entsprechende Salz der Chinolin-carbonsäure-(6). — $2C_{10}H_7O_2N + HCl + 2H_2O$. Rötliche Prismen. Triklin pinakoidal (v. Lang, M. 2, 532; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 763). — $C_{10}H_7O_2N + HCl$. Prismen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Alkohol. Wandelt sich beim Verdampfen der wäßr. Lösung in das vorangehende Salz um. — $2C_{10}H_7O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln oder rote Krystallkörner (aus Salzsäure). Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in heißer Salzsäure.

Nitril, 8-Cyan-chinolin, [Chinolyl-(8)]-cyanid $C_{10}H_6N_2=NC_9H_6\cdot CN$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus $50^{\circ}/_{\rm e}$ igem Alkohol). F: 84° (Lellmann, Reusch, B. 22, 1391). — $2C_{10}H_6N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser).

Hydroxymethylat $C_{11}H_{11}O_3N=(HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot CO_9H$. — Jodid $C_{11}H_{10}O_2N\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Chinolin-carbonsäure-(8) mit Methyljodid im Rohr auf 100^6 (LA COSTE, B. 15, 196). Goldgelbe Nadeln. Durch Behandeln mit Silberoxyd in wäßriger oder alkoholischer Lösung und Eindampfen der Flüssigkeit erhält man Chinolin-carbonsäure-(8).

3 - Brom - chinolin - carbonsäure - (8) $C_{10}H_8O_2NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Brom-chinolin-aldehyd-(8) mit verd. Chromschwefelsäure (Howrz, Schwenk, B. 38, 1287). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 206—207°. Ist unzersetzt sublimierbar. Schwer löslich in Ho₂C siedendem Wasser. Leicht löslich in warmer Alkalilauge. — Ba(C₁₀H₅O₂NBr)₂. Nadeln.



5-Nitro-chinolin-carbonsäure-(8) C₁₀H₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 5-Nitro-chinolin-aldehyd-(8) mit verd. Chromschwefelsäure (Howitz, Nöther, B. 89, 2712). — Gelbliche Nadeln. F: 2120. Schwer löslich in kaltem Wasser.

8. Isochinolin-carbonsaure-(1), Isochinaldinsaure C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben dem Amid (s. u.) und anderen Produkten bei Einw. von 36% iger Salzsäure auf 2-Benzoyl-1-cyan-1.2-dihydro-isochinolin (S. 66) bei gewöhnlicher Temperatur (Reissert, B. 38, 3428). — Krystalle (aus Benzol). F: 161° (Zers.). Leicht löslich in Methanol, Eisessig, Chloroform, Aceton und heißem Wasser, sohwer in Wasser und Alkohol in der Kälte sowie in Benzol, sehr schwer in Ligroin.

Amid $C_{10}H_8ON_8 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot NH_9$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Benzol). F: 168—169° (REISSERT, B. 38, 3429). Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol und heißem Wasser, ziemlich schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin.

9. Isochinolin - carbonsäure - (5 oder 8) HO₂C C₁₀H₂O₂N, Formel I oder II. B. Das Nitril entsteht bei II. I. der Destillation des Natriumsalzes der Isochinolin-sulfonsäure-(5 oder 8) mit Kaliumferrocyanid; man verseift das HO₂C Nitril durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 150-1600 (JEITELES, M. 15, 809). — Nadeln (aus Alkohol). F: 272º (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, so9). — Nadem (aus Aikohol). F: 212° (Zers.). Sehr schwer lösich in heißem Wasser, ziemlich sehwer in heißem Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung bei 100° Hemimellitsäure. Gibt mit Brom eine unbeständige Additionsverbindung. — $\text{Cu}(\text{C}_{10}\text{H}_6\text{O}_2\text{N})_2$. Blaue Krystalle. Unlöslich in Wasser. — $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N} + \text{HCl}$. Nadeln mit $2\text{ H}_2\text{O}$ (aus Wasser). Löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Wasser. — $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N} + \text{HNO}_3$. Nadeln mit $1\text{ H}_2\text{O}$ (aus Wasser). F: 218— 220° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser. — $2\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe Nadeln. — Pikrat $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N} + \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 212— 213° .

Nitril, 5 (oder 8) - Cyan-isochinolin $C_{10}H_6N_2=NC_9H_6\cdot CN$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 135° (Jeiteles, M. 15, 809). Sublimiert bei 100—120° in farblosen Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser, löslich in verd. Alkohol. Sehr leicht löslich in verd. Säuren. — Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_{10}H_eN_g+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus konz. Salzsäure). Leicht löslich in heißer konz. Salzsäure.

2. Carbonsäuren $C_{11}H_9O_2N_1$

[Chinolyl-(2)] - essigsdure C₁₁H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Kaliumpermanganat auf das Natrium-CH2-CO2H salz der α-Oxy-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure (Syst. No. 3342) in Wasser (Einhorn, Sherman, A. 287, 39). Beim Kochen von [Chinolyl-(2)]-acetaldehyd (Bd. XXI, S. 324) mit frisch gefälltem Silberoxyd in verd. Alkohol (El., SH.). — Prismen (aus Methanol). F: 274—275°. Sublimerbar. — Das Silbersalz liefert bei der trocknen Destillation im Wasserstoffstrom Chinolin. — $AgC_{11}H_8O_2N$. Schuppen. — $Ca(C_{11}H_8O_2N)_2$. Krystalle. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{11}H_9O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Dimorph: Nadeln und braunrote Blättchen. Leicht löslich in Wasser.

Methylester $C_{12}H_{11}O_2N=NC_0H_0\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Man sättigt eine Lösung von [Chinolyl-(2)]-essigsäure in Methanol mit Chlorwasserstoff (El., Sh., A. 287, 41). — Schuppen (aus Ligroin). F: 72°.

Äthylester $C_{13}H_{13}O_2N = NC_2H_6 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester (E1., SH., A. 287, 41). — Tafeln (aus Ligroin). F: 67°.

2. [Chinolyl-(8)]-essigsaure $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. Nitril C₁₁H₈N₂ = NC₈H₅·CH₂·CN. B. Aus 8-Chlormethyl-chinolin und Kaliumcyanid in Alkohol auf dem Wasserbad (CLAUS, D.R.P. 98272; C. 1898 II, 744; Frdl. 5, 912; vgl. Howitz, Nöther, B. 39, 2706). — Krystalle. F: 88° (C.).



- 3. 3-Methyl-chinolin-carbonsdure-(2), 3-Methyl-chinaldin-sdure C₁₁H₀O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3-Methyl-2-äthyl-chinolin mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung (Doebner, v. Miller, B. 17, 1715; 18, 1641). Bei längerem Erwärmen von 3-Methyl-2-[β.β'-dioxyisopropyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 182) mit Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbad (Koenics, Stockhausen, B. 34, 4332). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol + Äther). Monoklin prismatisch (Haushofer, B. 18, 1642; Z. Kr. 11, 149; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 769). F: 144° (D., v. M., B. 18, 1642; K., St.). Zerfällt bei 160° oder beim Erhitzen mit Natronkalk in Kohlendioxyd und 3-Methyl-chinolin; als Nebenprodukt entsteht eine Verbindung C₂₀H₁₆N₂ [Nadeln (aus Alkohol). F: 145°; leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, unlöslich in Wasser; löslich in Säuren] (D., v. M., B. 17, 1715; 18, 1642).
- 4. 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3), Chinaldin-carbon-· CO₂H säure-(3) $C_{11}H_9O_8N$, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt eine wäßr. Lösung von 2-Amino-benzaldehyd mit Acetessigester und einigen Tropfen Natronlauge und verseift den entstandenen Äthylester mit konz. Salzsäure im Rohr bei 150° (Friedlaender, Göhring, B. 16, 1836; Hantzsch, B. 19, 37; Claus, Steinitz, A. 282, 117 Anm.). Aus 2.3-Dimethyl-chinolin bei der Oxydation mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung (Rohde, B. 22, 267). Bei anhaltendem Kochen von 3-Cyan-chinaldin mit konz. Natronlauge (v. Walther, J. pr. [2] 67, 509). — Nadeln (aus Alkohol). F: 235° (Zers.) (C., Steil.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser; gibt mit Salzsäure ein Hydrochlorid (F., G.). — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in CO₂ und 2-Methyl-chinolin (F., G.; v. W.). Liefert beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Methyljodid im Rohr auf 150° das (nicht näher beschriebene) Hydrojodid des 2-Methylchinolin-carbonsäure-(3)-methylesters; mit überschüssigem Methyljodid erhält man unter gleichen Bedingungen das Jodmethylat des Methylesters (S. 84) (C., STEI.). Beim Erhitzen mit 40% iger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 1000 entsteht das Lacton der ω.ω.ω-Tris-oxymethyl-chinaldin-carbonsäure-(3) (s. nebenstehende cH2 Formel; Syst. No. 4300) (Koenigs, B. 34, 4324; K., Stockhausen, B. C(CH2 OH)2 34, 4333). — AgC₁₁H₈O₂N. Krystalle. Unlöslich in Wasser (C., STEI.).

Methylester $C_{12}H_{11}O_2N=NC_3H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-benzaldehyd und Acetessigsäure-methylester (Claus, Steinitz, A. 282, 116). Aus dem Silbersalz der Chinaldincarbonsäure-(3) und Methyljodid bei 70° oder aus der freien Säure und Methyljodid in äquimolekularen Mengen im Rohr bei 150° (C., St.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 72°.

Äthylester $C_{18}H_{18}O_2N=NC_9H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. o. bei der Säure. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 71°; unzersetzt destillierbar; leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser; unverändert löslich in Mineralsäuren (Friedlaender, Göhring, B. 16, 1836). — Gibt bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur die Äthylester der 5-Nitro- und der 8-Nitro-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3) (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 375). Wird beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad oder mit verd. Salzsäure auf 120°, am besten mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150°, verseift (F., G.; Claus, Steintz, A. 282, 117 Anm.). Liefert mit konz. Ammoniak bei 180° im Autoklaven das Ammoniumsalz der Chinaldin-carbonsäure-(3); bei längerer Einw. bei 40—50° erhält man daneben das Amid (C., M., J. pr. [2] 56, 388). Reagiert mit Methyljodid bei 100° unter Bildung von 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-āthylester]-jodmethylat (C., St., A. 282, 109; vgl. Hantzsch, B. 19, 37). — $2C_{13}H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (F., G.).

Propylester $C_{14}H_{15}O_2N = NC_9H_6(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Chinaldin-carbonsäure-(3) und Propylbromid im Rohr bei 100° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 124). — Prismen und Nadeln (aus Alkohol). F: 51°.

Bensylester $C_{18}H_{15}O_2N = NC_9H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Chinaldin-carbonsäure-(3) und Benzylchlorid im Rohr bei 100° (Claus, Steinitz, A. 282, 124). — Säulen. F: 82°.

Amid $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_9H_5(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei wochenlanger Einw. von konz. Ammoniak auf 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester bei 40—50° (CLAUS, MOMBERGER, J. pr. [2] 56, 389). — Krystalle.

Nitril, 3-Cyan-chinaldin $C_{11}H_8N_2 = NC_9H_5(CH_3)\cdot CN$. B. Bei der trocknen Destillation der 3-Cyan-chinaldin-carbonsäure-(4) (S. 171) (v. Walther, J. pr. [2] 67, 507). — Krystallwasserhaltige (?) Prismen (aus Wasser). F: 125—127°. Mit Wasserdampf flüchtig; destillierbar und sublimierbar. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren und in verd. Essigsäure. — Wird bei andauerndem Kochen mit konz. Natronlauge zu Chinaldin-carbonsäure-(3) verseift. — Chloroplatinat. Orangerote Nadeln. Ist bei 290° noch nicht

geschmolzen. Dissoziiert beim Kochen mit Wasser teilweise. — Pikrat. Gelbe Prismen. F: 208° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig.

2 - Methyl - chinolin - carbonsäure - (3) - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Chinaldin-carbonsäure-(3)-methylbetains C₁₂H₁₂O₂N = (HO)(CH₂)NC₂H₃(CH₂)·CO₂H. — Chlorid C₁₂H₁₂O₂N·Cl. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-methylester]-chlormethylat mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 126). Säulen (aus Alkohol). F: 230° (Zers.). Schwer löslich in kaltem absolutem Alkohol, leicht in heißem Wasser. Gibt beim Verreiben mit feuchtem Silberoxyd Chinaldin-carbonsäure-(3)-methylbetain.

Anhydrid, Chinaldin-carbonsäure-(3)-methylbetain $C_{12}H_{11}O_2N = CH_2 \cdot NC_2H_5(CH_2)$

- CO·O. B. Man verreibt 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-chlormethylat mit feuchtem Silberoxyd (Claus, Steinitz, A. 282, 127). Krystalle (aus Alkohol + Ather), Platten und Säulen mit 2H₂O (aus Wasser). F: 144° (Zers.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol und in Wasser mit neutraler Reaktion; löslich in verd. Alkalien mit roter Farbe. Liefert beim Erhitzen mit, Methyljodid auf 100° 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-methylester]-jodmethylat. Schmeckt intensiv bitter.
- 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-methylester]-hydroxymethylat $C_{12}H_{15}O_3N = (HO)(CH_2)NC_9H_5(CH_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht aus dem Silbersalz der 2-Methylchinolin-carbonsäure-(3) beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 100° oder aus der freien Säure beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 150° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 117); in besserer Ausbeute erhält man es bei der Umsetzung von 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-methylester mit der äquimolekularen Menge Methyljodid bei 100—120° (C., St.). Das Jodid bildet sich auch aus Chinaldin-carbonsäure-(3)-methylbetain und Methyljodid bei 100° (C., St.). Verhalten des Chlorids oder Jodids gegenüber Alkalien und feuchtem Silberoxyd: C., St., A. 282, 120. Chlorid $C_{12}H_{14}O_2N \cdot Cl$. Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 157° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. Jodid $C_{12}H_{14}O_2N \cdot I$. Gelbe Nadeln und Säulen (aus Wasser). F: 200° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.
- 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{14}H_{17}O_3N=(HO)(CH_2)NC_9H_5(CH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Jodid entsteht aus 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester und Methyljodid bei 100° (Claus, Steinitz, A. 282, 109; vgl. Hantzsch, B. 19, 37). Verhalten des Chlorids oder Jodids gegenüber Alkalien und feuchtem Silberoxyd: H.; C., St.; vgl. Decker, J. pr. [2] 47, 235. Chlorid $C_{14}H_{16}O_3N\cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 158° (Zers.) (C., St.). Jodid $C_{14}H_{16}O_3N\cdot I$. Gelbe Säulen oder Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 208° (Zers.) (C., St.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (H.). $2C_{14}H_{16}O_3N\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. F: 216—218° (Zers.) (H.).
- 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-propylester]-hydroxymethylat $C_{15}H_{15}O_{2}N=(HO)(CH_{2})NC_{2}H_{5}(CH_{2})\cdot CO_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$ Jodid $C_{15}H_{16}O_{2}N\cdot I.$ B. Aus 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-propylester und Methyljodid bei 100^{5} (Claus, Steinitz, A. 282, 124). Gelbe Nadeln. F: 186^{5} (Zers.).
- 2-Mothyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-bensylester]-hydroxymethylat $C_{19}H_{19}O_{2}N=(HO)(CH_{2})NC_{9}H_{5}(CH_{2})\cdot CO_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}.$ Jodid $C_{19}H_{19}O_{2}N\cdot I.$ B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Claus, Steinitz, A. 282, 125). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 172° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-methylester]-hydroxyäthylat $C_{14}H_{17}O_{3}N = (HO)(C_{2}H_{5})NC_{9}H_{5}(CH_{3})\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 2-Methylchinolin-carbonsäure-(3)-methylester mit Äthyljodid auf 160° (Claus, Steinitz, A. 282, 121). Verhalten des Jodids gegen Alkalien: C., St. Chlorid $C_{14}H_{16}O_{3}N\cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 150° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bromid $C_{16}H_{16}O_{3}N\cdot Br$. Prismen (aus Wasser). F: 154°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. Jodid $C_{14}H_{16}O_{3}N\cdot I$. Gelbe Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 210° (Zers.). Leichter löslich in Wasser und Alkohol als das isomere Jodmethylat des 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylesters. $2C_{14}H_{16}O_{3}N\cdot Cl + PtCl_{4}$. Orangegelbe Prismen (aus Salzsäure).
- 2-Methyl-chinolin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxyäthylat $C_{15}H_{19}O_3N = (HO)(C_2H_5)NC_5H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Jodid entsteht bei längerem Erhitzen von 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester und Äthyljodid im Rohr auf 150—180° (Claus, Steinitz, A. 282, 113). Verhalten des Jodids gegen Silberoxyd oder Alkalien: C., St. Chlorid $C_{15}H_{19}O_3N\cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 146° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. Bromid $C_{15}H_{19}O_3N\cdot Br$. Prismen (aus Wasser). F: 217°; ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (C., St., A. 282, 123). Jodid $C_{15}H_{19}O_3N\cdot I$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 236° (Zers.). $2C_{19}H_{19}O_3N\cdot Cl + PtCl_4$. Orangerote Prismen (aus Salzsäure). F: 238° (Zers.).

8-Chlor-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 8-Chlor-chinaldin-carbonsäure-(3) C₁₁H₈O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 8-Amino-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3437), behandelt das Reaktionsprodukt mit Kupferchlorür und verseift den entstandenen Äthylester durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (CLAUS, MCM-BERGER, J. pr. [2] 56, 383, 384). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 216°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, sohwer in Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in kaltem Wasser

Äthylester $C_{19}H_{12}O_2NCl=NC_9H_4Cl(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. bei der Säure. — Blättchen (aus Alkohol). F: 92°; leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther und Wasser (C., M., J. pr. [2] 56, 383). — $2C_{19}H_{19}O_2NCl+2HCl+PtCl_4+4H_2O$. Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 205°.

5-Nitro-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 5-Nitro-chinaldin-02N carbonsäure-(3) C₁₁H₈O₄N₂, a. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Deckeb, Remfry, B. 38, 2775. — B. Man verseift den Äthylester mit konz. Salzsäure und zersetzt das entstandene Hydrochlorid mit Alkalilauge (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 384). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 236°; unlöslich in Wasser (C., M.). — Liefert beim Erhitzen mit 10°/0iger Schwefelsäure auf 150° 5-Nitrochinaldin (C., M.). — Hydrochlorid. Gelbrote, säulenförmige Krystalle. F: 215° (Zers.); löslich in Wasser (C., M.).

Äthylester $C_{13}H_{13}O_4N_3=NC_9H_4(NO_3)(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_3H_5$. B. Beim Eintragen von 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester in Salpeterschwefelsäure, neben 8-Nitro-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-äthylester (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 375). — Gelbliche Nadeln. F: 126°. Leicht Kelich in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Wasser. — Wird von wäßr. Laugen kaum, von alkoh. Laugen erst bei längerem Kochen verseift. — $2C_{13}H_{12}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 232°.

8-Nitro-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 8-Nitro-chinaldin-carbonsäure-(3) C₁₁H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydro-chlorid entsteht beim Verseifen des Äthylesters mit konz. Salzsäure (CL., M., J. pr. [2] 56, 376). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 196° (Zers.). O₂N Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol. — Beim Erhitzen mit 10°/eiger Schwefelsäure im Rohr auf 150° entsteht 8-Nitro-chinaldin. — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 204°. Sehr schwer löslich in Wasser.

Äthylester $C_{12}H_{12}O_4N_5 = NC_9H_4(NO_3)(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. beim Äthylester der 5-Nitro-2-methyl-chinolin-carbonsaure-(3). — Gelbliche Säulen. F: 137°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser und Petroläther, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (CL., M.). Wird von wäßr. Laugen kaum, von alkoh. Laugen erst bei längerem Kochen verseift. — $2C_{19}H_{12}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangegelbe Krystalle. Wird bei 120° wasserfrei und zersetzt sich bei 175—195°.

- 5. 4-Methyl-chinolin-carbonsäure-(2), 4-Methyl-chinal-dinsäure, Lepidin-carbonsäure-(2) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei 10-stündigem Erwärmen von 4-Methyl-2-[β-oxy-āthyl]-chinolin mit Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbad (Koenigs, Mengel, B. 37, 1327). Das Oxalat entsteht bei der Oxydation der Lepidin-[β-acrylsäure]-(2) mit sodaalkalischer Permanganat-Lösung (K., M., B. 37, 1332). Bei der Oxydation von γ-Methyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 545) mit Salpetersäure (D: 1,4) (K., M., B. 37, 1333) Hellgelbe Krystalle mit 1½-1,0 (aus Wasser); wird bei 105° wasserfrei und schmilzt bei 153° bis 154° unter Abspaltung von Kohlendioxyd. Gibt beim Erhitzen auf 170—180° Lepidin und Kohlendioxyd. Die wäßr. Lösung färbt sich auf Zusatz von Ferrosulfat-Lösung rotgelb. Ammoniumsalz. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Die wäßr. Lösung gibt mit Metallsalzen amorphe Niederschläge. Hydrochlorid. Mikroskopische Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 2C₁₁H₂O₂N + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelbrote Krystalle (aus Salzsäure). F: 210—212° (Zers.). Oxalat. Gelbe Nadeln. F: 182°.
- 6. 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Methyl-cinchoninsäure, Chinaldin carbonsäure (4) ("Aniluvitoninsäure")
 C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Anilin mit Acetaldehyd und Brenztraubensäure in absol Alkohol (v. MILLER, B. 24, 1918).
 Aus Brenztraubensäure-anil (Bd. XII, S. 516) beim Kochen mit Wasser (Böttinger, A. 188, 337; 191, 321) oder Alkohol (Simon, A. ch. [7] 9, 466). Bei der Oxydation von 2.4-Dimethyl-chinolin mit Chromschwefelsäure (Beyer, J. pr. [2] 33, 411; Höchster Farbw.

D. R. P. 35133; Frdl. 1, 192). Bei mehrstündigem Erwärmen von Isatin mit überschüssigem Aceton in 5% jeger Natronlauge auf dem Wasserbad (Pfitzinger, J. pr. [2] 33, 100; 38, 582; 56, 284). — Krystallwasserhaltige, leicht verwitternde Nadeln (aus Wasser) (Pf., J. pr. [2] 56, 285). F: 241—242° (Bö., A. 191, 323; Pf., J. pr. [2] 56, 285), 246° (Simon, A. ch. [7] 9, 466). Sublimiert unter starker Verkohlung (Bö., A. 191, 323). Fast unlöslich in siedendem Chloroform (S.) und in Petroläther, schwer löslich in Äther, Benzol, kaltem Alkohol und kaltem Wasser, leicht in heißem Eisessig (Pf., J. pr. [2] 56, 285); löslich in verd. Säuren (Bö., A. 191, 323), löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (S.). Die Salze mit Säuren werden leicht hydrolysiert, die Salze mit Basen sind beständiger (Pf., J. pr. [2] 56, 285). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt (S.) oder beim Erhitzen mit Natronkalk oder Ätzkalk Chinaldin (Bö., B. 14, 91; 16, 2359; Be., J. pr. [2] 33, 413; Küsel, B. 19, 2250). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Kaliumcarbonat 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (Syst. No. 3311); mit Permanganat in verd. Schwefelsäure erhält man N-Acetyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 337) (v. M., B. 24, 1919; vgl. Bö., B. 14, 134). Einw. von Reduktionsmitteln: Bö., A. 191, 330; B. 14, 91. Das Hydrochlorid liefert mit Brom in Chloroform ein öliges Produkt, das an der Luft oder in Gegenwart von Wasser das Brom leicht wieder abgibt (Bö., B. 16, 2357). Erhitzt man das Hydrochlorid mit Methyljodid in Methanol, so erhält man ein jodhaltiges Derivat (gelbe, cantharidenglänzende Krystalle; zersetzt sich bei 164°, schmilzt bei ca. 213°) (Bö., B. 16, 2359). Gibt beim Schmelzen mit Phthalsäureanhydrid und Zinkchlorid bei 170—180° das Phthalon der 2-Methyl-cinchoninsäure (Syst. No. 3367) (Pf., J. pr. [2] 56, 292; vgl. Bö., B. 16, 2359).

Natriumsalz. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Pfitzinger, J. pr. [2] 56, 288). — Ba(C₁₁H₈O₂N)₂. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Böttinger, A. 191, 329; B. 14, 91; Pf., J. pr. [2] 56, 289). — AgC₁₁H₈O₂N. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser; leicht löslich in verd. Salpetersäure und in Ammoniak (Pf., J. pr. [2] 33, 400; 56, 289; Beyer, J. pr. [2] 33, 412). — Hydrochlorid. Nadeln. Löslich in warmem Alkohol; leicht löslich in verd. Salzsäure. Wird von Wasser hydrolysiert (Bö., A. 191 326). — C₁₁H₉O₂N + HBr + H₂O. Spieße (aus gesättigter Lösung in mäßig starker Bromwasserstoffsäure). Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (Pf., J. pr. [2] 56, 287). — C₁₁H₉O₂N + HBr + 2 H₂O. Krystalle (aus verdünnter wäßriger Lösung). Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (Bö., B. 16, 2358; Pf., J. pr. [2] 56, 286). — 2C₁₁H₉O₂N + H₂Cr₂O₇. Orangerote Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich von 100—105° ab und verpufft bei höherer Temperatur (Pf., J. pr. [2] 56, 287). — 2C₁₁H₉O₂N + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelbe Nadeln; F: 220° (Zers.) (Bö., A. 191, 327; B. 14, 91; 16, 2358; Pf., J. pr. [2] 56, 286). — Pikrat C₁₁H₉O₂N + C₆H₃O₇N₃. Grüngelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190—191° (Pf., J. pr. [2] 56, 288).

Methylester $C_{12}H_{11}O_2N=NC_9H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus der Säure und Diazomethan (H. Meyer, M. 28, 51). — F: 61—62°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Ist in nicht ganz reinem Zustand leicht veränderlich; färbt sich an der Luft rot. Nicht unzersetzt destillierbar.

Äthylester $C_{13}H_{13}O_2N=NC_9H_5(CH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Methyl-cinchoninsäure und alkoh. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Petrzinger, J. pr. [2] 56, 289). — Prismen (aus Petroläther). F: 77°. Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther und Aceton, sehr schwer in siedendem Wasser. — $2C_{12}H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 203° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155—156°.

Amid $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_9H_5(CH_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man erhitzt den Äthylester mit Ammoniak (D: 0,880) im Rohr auf 100° (Pertzinger, J. pr. [2] 56, 291) oder schüttelt eine alkoh. Lösung des Methylesters mit wäßr. Ammoniak (H. Meyer, M. 28, 52). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 238° (M.), 239° (Pr.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther und kaltem Wasser (Pr.). Reagiert mit Bromlauge unter Bildung von 4-Aminochinaldin (M.).

7. 2-Methyl-chinolin-carbonsāure-(5), Chinaldin-carbon-HO₂C sāure-(5) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Remery, B. 38, 2775. — B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 3-Amino-benzoesäure-hydrochlorid mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Doebner, v. Miller, B. 17, 941). Beim Erhitzen von Chinaldin-aldehyd-(5) mit Chromschwefelsäure oder mit frisch gefälltem Silberoxyd in Wasser (Eokhardt, B. 22, 281). Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-chinolin mit Chromschwefelsäure (v. Miller, B. 23, 2263). Das Hydrochlorid erhält man beim Erhitzen von 5-Cyan-chinaldin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130—150° (Rist, B. 23, 3486; Richard, B. 23, 3489). — Nadeln (aus Alkohol). F: 285° (Zers.); unter teilweiser Zersetzung sublimierbar (D., v. M.). Unlöslich in Benzol, Äther, Ligroin und Chloroform (v. M.), fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol (D., v. M.); löslich in kaltem Ammoniak und in

warmen Säuren (v. M.). — $\operatorname{Cu}(C_{11}H_8O_2N)_2 + 3H_2O$. Zersetzt sich beim Erwärmen (D., v. M.). — $\operatorname{AgC}_{11}H_8O_2N$. Krystalle (D., v. M.). — $\operatorname{Ca}(C_{11}H_8O_2N)_2 + 2H_2O$. Wird bei 200° wasserfrei. Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Essigsäure (D., v. M.). — $\operatorname{C}_{11}H_9O_2N + \operatorname{HCl} + H_9O$. Tafeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (D., v. M.). — $\operatorname{2C}_{11}H_9O_2N + H_2\operatorname{Cr}_2O_7$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (D., v. M.). — $\operatorname{4C}_{11}H_9O_2N + \operatorname{4HCl} + \operatorname{PtCl}_4$ (?). Prismen (D., v. M.).

Nitril, 5-Cyan-chinaldin C₁₁H₈N₂ = NC₉H₅(CH₈)·CN. Zur Konstitution vgl. Decker, Remfry, B. 38, 2775. — B. In schlechter Ausbeute beim Diazotieren von 5-Amino-chinaldin und nachfolgenden Verkochen des Gemisches mit Kaliumkupfercyanür (Rist, B. 23, 3486). Bei der trocknen Destillation des Natriumsalzes der 2-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 3378) mit Kaliumcyanid (Richard, B. 23, 3489). — Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (Rich.). F: 82°; verliert das Krystallwasser über konz. Schwefelsäure und schmilzt dann bei 104°; ist mit Wasserdampf flüchtig; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Wasser; sehr leicht in Säuren (Rist). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130—150° 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(5) (Rist; Rich.).

- 8. 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(6), Chinaldin-HO2C. carbonsäure-(6) C₁₁H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Umsetzung von salzsaurer 4-Aminobenzoesäure mit Paraldehyd und konz. Salzsäure erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbad (Doebner, v. Miller, B. 17, 939). Bei der Oxydation von 2.6-Dimethylchinolin mit Chromsäuregemisch (v. M., B. 23, 2263). Nadeln (aus Alkohol). F: 259° (D., v. M.), 256° (v. M.). Unter teilweiser Zersetzung sublimierbar; sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in siedendem Alkohol (D., v. M.). Cu(C₁₁H₈O₂N)₂+6H₂O. Blättchen (D., v. M.). AgC₁₁H₈O₂N. Krystallpulver (D., v. M.). Ca(C₁₁H₈O₂N)₂+2H₂O. Krystalle. Wird bei 250° wasserfrei. Schwer löslich in Essigsäure (D., v. M.). C₁₁H₉O₂N + HCl + H₂O. Prismen (aus Salzsäure). Leicht löslich in Wasser; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (D., v. M.). 2C₁₁H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 4H₂O. Tafeln (aus sehr verd. Salzsäure). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem salzsäurehaltigem Wasser (D., v. M.).
- 9. 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(8), Chinaldin-carbonsäure-(8) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Einw. von 13 g Paraldehyd auf 25 g salzsaure 2-Aminobenzoesäure in 30 g konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Doebner, HO₂C v. Miller, B. 17, 943). Bei 4—5-tägigem Erwärmen von 2.8-Dimethyl-chinolin mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad (v. M., B. 23, 2259). Nadeln mit ½ H₂O (aus Wasser). F: 151°; löslich in kaltem, sehr leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol; leicht löslich in Säuren und Alkalien (D., v. M.). Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt teilweise unter Bildung von Chinaldin (D., v. M.). Cu(C₁₁H₈O₂N)₂ + 1½ H₂O. Dunkelgrüne Nadeln. Verliert bei 100° 1 Mol H₂O (D., v. M.). Calciumsalz. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (D., v. M.). C₁₁H₉O₂N + HCl. Tafeln (aus Alkohol). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser. Färbt sich an der Luft rötlich (D., v. M.). 2C₁₁H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rote Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (D., v. M.).
- 3-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4), 3-Methyl-cinchonin-säure C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. V. In Pflanzen der Gattung Syndesmon thalictroides Hoffmg. unter gewissen pathologischen Verhältnissen (Beattie, Am. 40, 425). B. Man erhitzt eine Lösung von 3.4-Dimethyl-chinolin mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad (v. Miller, B. 23, 2257). Bei längerem Erhitzen von Isatin und Propionaldoxim in 40°/0; iger Kalilauge auf dem Wasserbad (Ornstein, B. 40, 1088). Blättchen mit 2 H₂O (aus Wasser) (O.). F: 254° (O.). Unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther, schwer löslich in Aceton, löslich in Alkohol, Eisessig und Wasser (v. M.). Liefert bei der Destillation mit Natronkalk (v. M.) oder bei der Destillation des Bariumsalzes mit Bariumhydroxyd (Bea.) 3-Methyl-chinolin. Gibt beim Schmelzen mit 5 Tln. Kaliumhydroxyd und 2 Tln. Wasser 2-Oxy-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4) (O.). AgC₁₁H₂O₂N. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Säuren und Ammoniak (O.). Hydrochlorid. Nadeln. F: 240—241°; wird durch Wasser hydrolysiert (O.). 2C₁₁H₂O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 8H₂O. Orangegelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (O.). Pikrat C₁₁H₂O₂N + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 222—223° (O.).

Methylester $C_{12}H_{11}O_2N = NC_9H_5(CH_3) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus dem Chlorid der 3-Methylchinolin-carbonsäure-(4) und Methanol oder aus der freien Säure und Diazomethan

(H. MEYER, M. 27, 37; 28, 35; vgl. Ornstein, B. 40, 1090). — Nadeln (aus Methanol). F: 77° (M., M. 27, 37). — Wird beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 130° verseift (M., M. 27, 38).

Äthylester $C_{13}H_{13}O_3N = NC_9H_5(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der 3-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4) im Rohr bei 100—150° (Genstein, B. 40, 1090). — Krystallisiert nicht. — $2C_{13}H_{13}O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Plättchen (aus Wasser). F: 224—225°. — Pikrat $C_{13}H_{13}O_2N + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175—176°.

Chlorid $C_{11}H_8ONCl = NC_9H_5(CH_8) \cdot COCl.$ B. Aus 3-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4) und Thionylchlorid in der Siedehitze (H. Meyer, M. 27, 37) oder im Rohr bei 100^9 (Ornstein, B. 40, 1090; vgl. M., M. 28, 36). — Nadeln (aus Chloroform und Ligroin). F: 175^9 ; unlöslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (M.).

Amid C₁₁H₁₀ON₂ = NC₉H₅(CH₃)·CO·NH₃. B. Aus dem Chlorid und Ammoniak (H. Meyer, M. 27, 38) in Benzol (Obnstein, B. 40, 1090). — Nadeln (aus Wasser). F: 229° bis 230° (M.), 228—229° (O.). Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Benzol (M.). — Wird von siedender 10°/oiger Kalilauge nur langsam verseift und bleibt bei 3-stdg. Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 130° unverändert (M.).

Anilid $C_{17}H_{14}ON_2 = NC_9H_5(CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_9H_5$. B. Aus dem Chlorid der 3-Methylchinolin-carbonsäure (4) und Anilin in Benzol (Ornstein, B. 40, 1091). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 238—239°.

2-Chlor-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Chlor-3-methyl-cinchoninsäure $C_{11}H_8O_2NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 2-Oxy-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4) mit überschüssigem Thionylchlorid im Rohr auf 100° und kocht das erhaltene Chlorid mit Wasser (Ornstein, B. 40, 1092). — Nadeln (aus Aceton + Petroläther). F: 191—192°. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 120° 2-Oxy-3-methyl-cinchoninsäure.

Methylester $C_{13}H_{10}O_2NCl = NC_3H_4Cl(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Eindampfen des Chlorids mit Methanol (Ornstein, B. 40, 1093). — Nadeln (aus Äther). F: 78—79° (O.). — Gibt mit überschüssigem Methylalkohol bei 100° 2-Oxy-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester (H. MEYER, M. 28, 37).

Chlorid C₁₁H₂ONCl₂ = NC₂H₄Cl(CH₂)·COCl. B. Man erhitzt 2-Oxy-3-methyl-chinolin-carbonsāure-(4) mit Thionylchlorid im Rohr auf 100° (Ornstein, B. 40, 1092) oder mit Phosphorpentachlorid unter gewöhnlichem Druck (H. Mexer, M. 28, 37). — Gelbliche Krystalle (aus Petroläther). F: 52°; leicht löslich in indifferenten Lösungsmitteln (O.). — Gibt beim Kochen mit Wasser 2-Chlor-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4) (O.). Beim Eindampfen mit Methanol erhält man den Methylester der 2-Chlor-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4) (O.).

Amid $C_{11}H_0ON_0Cl = NC_0H_4Cl(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von 2-Chlor-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4)-chlorid in Ligroin (Ornstein, B. 40, 1093). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 270—271°. — Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 180° das Amid der 2-Oxy-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4).

Anilid $C_{17}H_{18}ON_{2}Cl = NC_{9}H_{4}Cl(CH_{3})\cdot CO\cdot NH\cdot C_{8}H_{5}$. B. Aus 2-Chlor-3-methyl-chinolin-carbonsaure-(4)-chlorid und überschüssigem Anilin in Ligroin (Ornstein, B. 40, 1093). — Flocken (aus Alkohol). F: 267—268°.

11. 4-Methyl-chinolin-carbonsäure-(6), Lepidin-carbonsäure-(6) C₁₁H₀O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation HO₂C von 4.6-Dimethyl-chinolin mit Chromschwefelsäure in der Siedehitze (v. Miller, B. 23, 2265). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 250—270° unter Zersetzung. — Gibt beim Destillieren mit Natronkalk Lepidin.

12. 6-Methyl-chinolin-carbonsaure-(5) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 6-Methyl-5-cyan-chinolin C₁₁H₂N₂ = NC₂H₃(CH₃)·CN. B.

Man behandelt diazotiertes 5-Amino-6-methyl-chinolin mit Kaliumkupfer-cyanür (FINGER, REFERWIESER, J. or. [2] 79, 454) — Krystalla (aug. Reprin) F: 404-4059

cyanür (Finger, Breitwieser, J. pr. [2] 79, 454). — Krystalle (aus Benzin). F: 104—105°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Dekahydro-p-toluchinolin (Bd. XX, S. 158).

13. 8-Methyl-chinolin-carbonsdure-(5) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5.8-Dimethyl-chinolin mit 22% ger Salpetersäure auf 170% (Lellmann, Alt., A. 237, 310). — Pulver. F: 286%. — Liefert bei der trocknen Destillation mit Ätzkalk 8-Methyl-chinolin. — Ca(C₁₁H₂O₂N)₂. Krystalle. — C₁₁H₂O₂N + HCl + H₂O. Nadeln (aus Salzsäure). Wird von Wasser teilweise hydrolysiert. — 2 C₁₁H₂O₂N + 2 HCl + PtCl₄ + 6 H₂O. Gelbe Nadeln.

oH³.

14. 6-Methyl-chinolin-carbonsaure-(7) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 6-Methyl-7-cyan-chinolin $C_{11}H_8N_2=NC_9H_6(CH_3)\cdot CN$. B. HO2C N Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(7) mit Kaliumcyanid (Edinger, Bühler, B. 42, 4317). — Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 133°. — $C_{11}H_8N_2 + HCl$. Zersetzt sich bei 244°. — Pikrat $C_{11}H_8N_2 + C_8H_3O_7N_3$. Zersetzt sich bei 266°.

3. Carbonsäuren C₁₂H₁₁O₂N.

1. 2 - Methyl - 4 - phenyl - pyrrol - carbonsāure - (3) $C_{12}H_{11}O_{2}N = C_{4}H_{5}\cdot C_{4}-C_{5}\cdot C_{5}$

HC·NH·C·CH₃. B. Durch Verseifen des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Knorr, Lange, B. 35, 3004). — Flocken (aus der alkal. Lösung durch verd. Schwefelsäure gefällt). F: 115° (Zers.).

Äthylester $C_{14}H_{15}O_2N = \frac{C_8H_5 \cdot C - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{H_0^2 \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$. B. Durch gemeinsame Reduktion von Isonitrosoacetophenon und Acetessigester mit Zinkstaub und 75% giger Essigsäure (Knorr,

von Isonitrosoacetophenon und Acetessigester mit Žinkstaub und 75° ger Essigsäure (Knorr, Lange, B. 35, 3003). Aus salzsaurem ω -Amino-acetophenon, Acetessigester und Natrium-acetat in 75° ger Essigsäure auf dem Wasserbad (K., L.). — Krystalle (aus Methanol oder Benzol). F: 105°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser sowie in verd. Säuren und Alkalien.

2. 2 - Methyl - 5 - phenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) C₁₂H₁₁O₂N = HC——C·CO₂H

B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2593; Borsche, Fels, B. 39, 3881). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig), rötliche Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich von 175° an, schmilzt bei 190° (L., P.); F: 185° (Zers.) (B., F.). Leicht löslich in Benzol, Eisessig und heißem Alkohol

(L., P.).

Äthylester C₁₄H₁₅O₂N = HC——C·CO₃·C₂H₅. B. Aus α-Phenacyl-acetessigsäureäthylester (Bd. X, S. 820) durch Einw. von überschüssigem wäßrigem Ammoniak (Lederer, Paal, B. 18, 2593). Aus δ-Οχο-α-imino-α-phenyl-pentan-γ-carbonsäure-äthylester (Bd. X, S. 821) beim Aufbewahren im Exsiccator, beim Erhitzen auf 150°, beim Kochen der Lösungen in Äther oder Benzol oder beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (Borsche, Fels, B. 39, 3880). — Tafeln (aus Alkohol), Nadeln (aus Methanol). F: 120° (L., P.), 116—117° (B., F.).

1.2 - Dimethyl - 5 - phenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) - äthylester $C_{15}H_{17}O_2N = HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von konzentrierter wäßriger Methylamin-C₅H₅· $\overset{..}{C}$ ·N(CH₃)· $\overset{..}{C}$ ·CH₃ . B. Durch Einw. von konzentrierter wäßriger Methylamin-Lösung auf α -Phenacyl-acetessigsäure-äthylester (Lederer, Paal, B. 18, 2594). — Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

1 - Allyl - 2 - methyl - 5 - phenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) $C_{15}H_{15}O_2N = HC$

B. Durch Erhitzen von α-Phenacyl-acetessigsäure-C₆H₅·C·N(CH₃·CH:CH₃)·C·CH₃

äthylester mit Allylamin und etwas absol. Alkohol im Rohr auf 130° und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2594). — Prismen (aus Benzol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. — Gibt bei der Destillation 1-Allyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol.

2 • Methyl • 1.5 • diphenyl • pyrrol • carbonsäure • (3) $C_{18}H_{15}O_{2}N = HC - C \cdot CO_{*}H$

C₄H₅·C·N(C₅H₅)·C·CH₂. B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2595). — Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 226°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol. — Gibt bei der Destillation 2-Methyl-1.5-diphenyl-pyrrol.

Äthylester $C_{20}H_{10}O_2N = \frac{HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus α -Phenacyl-acetessig-saure-athylester und Anilin in siedendem Eisessig (Lederer, Paal, B. 18, 2595). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 100°. Ziemlich schwer löslich in Eisessig und verd. Alkohol.

- 1-[2-Nitro-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester HC $C_{20}H_{16}O_4N_2 = C_{4}H_5 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_8) \cdot \overset{\circ}{C} \cdot CH_3$ (Borsche, Titsinge, B. 40, 5012). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96—97°.
- 1-[8-Nitro-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester HC $C_{20}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5\cdot \ddot{C}\cdot N(C_6H_4\cdot NO_8)\cdot \ddot{C}\cdot CH_3$ (Borsche, Titsingh, B. 40, 5011). Citronengelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 146—147°.
- $\begin{array}{l} \textbf{1-[4-Nitro-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbons \"{a}ure-(3)-\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{2} = & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\overset{\text{ll}}{\text{C}}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}\textbf{O}_{2})\cdot\overset{\text{ll}}{\text{C}}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}} \\ \textbf{bindung (Borsche, Titsingh, } \textbf{\textit{B. 40}, 5012}). & \textbf{--} \text{ Gelbrote Tafeln (aus Alkohol)}. & \textbf{F: 116---1170}. \end{array}$
- 1 o Tolyl 2 methyl 5 phenyl pyrrol carbonsäure (3) $C_{10}H_{17}O_2N = HC$ $C_{10}C$
- 1 p Tolyl 2 methyl 5 phenyl pyrrol carbonsäure (3) $C_{12}H_{17}O_2N = HC$ $C \cdot CO_2H$ B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. $C_6H_6 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C \cdot CH_3$ Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2597). Blättchen (aus Eisessig). F: 227°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Gibt bei der Destillation 1-p-Tolyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol.
- Äthylester $C_{21}H_{21}O_2N = \frac{HC C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus α -Phenacylacetessigsäure-äthylester und p-Toluidin in siedendem Eisessig (Lederer, Paal, B. 18, 2597). Säulen (aus Benzol + Ligroin), Blätter (aus Eisessig). F: 115°.
- 1- α -Naphthyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{22}H_{17}O_2N=HC$ — $C\cdot CO_2H$.

 B. Durch Erhitzen von α -Phenacyl-acetessigsäure-äthylester mit α -Naphthylamin auf 130° und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2598). Nadeln. F: 244°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. Liefert bei der Destillation 1- α -Naphthyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol.
- 1-β-Naphthyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{22}H_{17}O_2N = HC C \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Lederer, Paal, B. 18, 2599). Nadeln. F: 249°. Löslich in Alkohol und Eisessig. Liefert bei der Destillation 1-β-Naphthyl-2-methyl-5-phenyl-pyrrol.
- Äthylester $C_{24}H_{31}O_2N = \frac{HC}{C_0H_5 \cdot C \cdot N(C_{10}H_7) \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus α -Phenacyl-acetessig-saure-athylester und β -Naphthylamin in siedendem Eisessig (Lederer, Paal, B. 18, 2598). Blättchen (aus Alkohol). F: 115°.
- 2 Methyl 5 phenyl pyrrol carbonsäure (3) essigsäure (1) $C_{14}H_{13}O_4N = HC$ $C \cdot CO_2H$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot C \cdot CH_8$ alkoh. Kalilauge (Paal, Schneider, B. 19, 3160). Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Chloroform, Ligroin, Benzol und Wasser.

- 1-[3-Carboxy-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{19}H_{15}O_4N = HC$ $C \cdot CO_2H$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_8H_4 \cdot CO_2H) \cdot C \cdot CH_2$ alkoh. Kalilauge (PAAL, Schneider, B. 19, 3162). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210°; zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 1-[3-Carboxy-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{21}H_{19}O_4N=\frac{HC-C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{C_6H_5\cdot C\cdot N(C_6H_4\cdot CO_2H)\cdot C\cdot CH_3}$. B. Aus α -Phenacyl-acetessigsäure-āthylester und 3-Amino-benzoesäure in Eisessig (Paal, Schneider, B. 19, 3162). Gelbe Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 160°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Ammoniumsalz. Blättchen (aus Wasser).
- 1.1'- Äthylen-bis-[2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)] $C_{36}H_{24}O_4N_2 = HO_2C \cdot C : C(CH_3)$ $N \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot N \cdot CH_2 \cdot CC_3H$ B. Durch Verseifung des Diāthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (PAAL, Schneider, B. 19, 3159). Krystalle (aus Alkohol). F: 181°; zersetzt sich bei höherer Temperatur. Schwer löslich in Alkohol, Eisessig und in konz. Salzsäure, unlöslich in anderen Lösungsmitteln.
- 1-[2-Amino-phenyi]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{20}H_{20}O_2N_2= {\begin{array}{c} HC \\ C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot C \cdot CH_3 \\ \end{array}}. B.$ Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (S. 90) mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure in Alkohol auf dem Wasserbad (Borsche, Titsinger, B. 40, 5012). Krystalle (aus Alkohol). F: 109°. Zersetzt sich an der Luft.
- 1.1'-m-Phenylen-bis-[2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] $\frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C : C(CH_3)}{HC : C(C_6H_5)} \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(C_6H_5) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \quad B. \quad \text{Aus} \quad 1 \quad \text{Mol} \quad \text{m-Phenylendiamin und 2 Mol} \quad \alpha \cdot \text{Phenacyl-acetessigsäure-} \quad \text{athylester in Eisessig (Paal, Schneider, B. 19, 3161)}. \quad -\text{Nadeln. F: 185°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in konz. Salzsäure.}$
- $\begin{array}{l} \textbf{1-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{20}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = & \textbf{C}_{-C_{4}}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{N}\textbf{H}_{2}) \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3}} \\ \textbf{Nitroverbindung} & \textbf{(S. 90)} & \text{mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in Alkohol (Borsche, Titsingh, B. 40, 5012).} \\ \textbf{-Nadeln (aus verd. Alkohol)} & \textbf{F: 161-162^{0}} & \textbf{-Unbeständig}. \end{array}$
- 1.1'-[Diphenylen-(4.4')]-bis-[2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester] $C_{40}H_{36}O_{4}N_{2}=\frac{C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C=C(CH_{3})}{H\dot{C}:C(C_{6}H_{5})}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot N\cdot \frac{C(CH_{3}):C\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}}{C(C_{6}H_{5}):CH}$. B. Aus 1 Mol Benzidin und 2 Mol α -Phenacyl-acetessigaure-äthylester in Eisessig (Paal, Schneider, B. 19, 3161). Gelbliche Nadeln. F: 178—179°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, etwas schwerer in Alkohol und Eisessig.
- 1-[4-Benzolazo-phenyl]-2-methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{14}H_{19}O_2N_3 = HO_2C \cdot C : C(CH_3) N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_5$. B. Durch Verseifung des Äthylesters (S. 92) mit $HC : C(C_6H_5) N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_5$.

alkoh. Kalilauge (Paal, Schneider, B. 19, 3163). — Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 195°; zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und Eisessig, unlöslich in Wasser sowie in konz. Salzsäure.

Athylester $C_{26}H_{25}O_2N_3=$ $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C: C(CH_3) \\ HC: C(C_6H_5) \\ N\cdot C_6H_6\cdot N: N\cdot C_6H_5. \quad B. \quad Aus 4-Amino-azobenzol und <math>\alpha$ -Phenacyl-acetessigsāure-āthylester in Eisessig (Paal, Schneider, B. 19, 3162). — Tiefrote Krystalle (aus Alkohol). F: 123°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. leicht in Benzol und Ligroin.

3. 2 - Methyl - 5 - phenyl - pyrrol - carbonsäure - (4) C₁₂H₁₁O₂N = HO₂C·C——CH
C₆H₅·C·NH·C·CH₃
 B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Borsche, Fels, B. 39, 3885). — Rötliche Flocken. F: 145°. — Geht bei Einw. von warmem Wasser in 2-Methyl-5-phenyl-pyrrol über.

Äthylester $C_{14}H_{16}O_2N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C}{C_6H_5\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CH_2}$. B. Neben α -Oxo- δ -imino- α -phenylpentan- β -carbonsāure-āthylester (Bd. X, S. 820) aus Acetonyl-benzoyl-essigsāureāthylester und Ammoniak in absol. Ather (Borsche, Fels, B. 39, 3884). Aus α -Oxo- δ -imino- α -phenylpentan- β -carbonsāure-āthylester beim Aufbewahren im Exsiccator oder bei kurzem Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (B., F.). — Blätter (aus verd. Methanol), Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 81°. — Gibt beim Kochen mit 2°/ $_{\delta}$ iger Kalilauge und etwas Alkohol 2-Methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsāure-(4), beim Kochen mit 10°/ $_{\delta}$ iger Kalilauge 2-Methyl-5-phenyl-pyrrol-carbonsāure-(4)

2 - Methyl - 1.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (4) $C_{18}H_{15}O_{2}N = HO_{2}C \cdot C$ CH C₈H₅·C·N(C₈H₅)·C·CH₃. B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit $2^{0}/_{0}$ iger alkoholischer Kalilauge (Borsche, Fels, B. 39, 1928). — Blättchen (aus Alkohol). F: 267° (Zers.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 2-Methyl-1.5-diphenyl-pyrrol.

Äthylester $C_{20}H_{19}O_2N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C}{C_6H_5\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot C\cdot CH_2}$. B. Aus Acetonyl-benzoylessigsäureäthylester und Anilin in siedendem Eisessig (Borsche, Fels, B. 39, 1928). — Nadeln (aus Methanol). F: 133,5°.

4. β-[Chinolyl-(2)]-propionsdure, Chinaldylessig-sdure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion NOH₂·CH₂·CO₂H won β-[Chinolyl-(2)]-acrylsäure mit Zinn und konz. Salzsäure (Ein. Notronlauge (Ei., Sh.) oder mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor in siedendem Eisessig (Koemigs, B. 33, 220). — Blätter (aus Benzol). F: 122—123° (Ei., Sh.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Ligroin und Wasser (Ei., Sh.). — Ca(C₁₂H₁₀O₂N)₂. Nadeln; fast unlöslich in allen Lösungsmitteln (Ei., Sh.). — 2C₁₂H₁₀O₂N+2HCl+PtCl₄. Braunrote Blättehen (aus verd. Salzsäure). F: 197° (Zers.) (Ei., Sh.).

Amid $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_0H_0 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (sus Benzol). F: 149—150° (Einhorn, Sherman, A. 287, 31). Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Petroläther.

β-Brom-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure $C_{12}H_{10}O_2NBr = NC_2H_4 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Das Hydrobromid entsteht bei der Einw. von Bromwasserstoff-Eisessig auf β-[Chinolyl-(2)]-acrylsäure allmählich bei gewöhnlicher Temperatur, rascher beim Erhitzen im Rohr auf 100° (ΕΙΝΗΟΕΝ, LEHNKERING, A. 246, 167). — Beim Zufügen von Soda-Lösung zu einer kalten wäßrigen Suspension des Hydrobromids entsteht das Natriumsalz der β-Oxy-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure, das beim Aufbewahren oder Erwärmen der Lösung in das entsprechende Lacton übergeht. Beim Eintragen des Hydrobromids in siedende konzentrierte Kaliumcarbonat-Lösung erhält man 2-Vinyl-chinolin. Das Hydrobromid liefert beim Behandeln mit überschüssiger Alkalilauge β-[Chinolyl-(2)]-acrylsäure, beim Behandeln mit überschüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur β-Oxy-β-[chinolyl-(2)]-propionsäureamid. — $C_{12}H_{10}O_2NBr+HBr$. Gelbliche Krystalle (aus Bromwasserstoff-Eisessig). Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung.

- 5. β [Chinolyl (4)] propionsäure, Lepidylessigsäure

 C12H102N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von β -[Chinolyl-(4)]-acrylsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1.96) und Phosphor in siedendem Eisessig (Koenics, Müller, B. 37,1339). Nadeln (aus Wasser). F: 202—203°. Leicht löslich in Alkohol, siedendem Aceton und heißem Wasser. Gibt bei der Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol β -[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(4)]-propionsäure. Kupfersalz. Violettblaue Krystalle (aus Wasser). Chloroplatinat. Gelbe Tafeln (aus Wasser).
- 6. 3-Äthyl-chinolin-carbonsäure-(2), 3-Äthyl-chinaldin-säure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 3-Äthyl-2-propyl-chinolin mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure (Kahn, B. 18, 3368). Nadeln mit ¹/₂H₂O (aus Wasser). F: 148° (Zers.). Schwer löslich in Äther, leichter in Wasser. Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 3-Äthyl-chinolin. Cu(C₁₂H₁₀O₂N)₂. Hellblaues, mikrokrystallinisches Pulver. Chloroplatinat. Nadeln (aus Salzsäure). Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 153°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol.
- 7. 2-Äthyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Äthyl-cinchonin-säure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anilin, Propionaldehyd und Brenztraubensäure in siedendem absolutem Alkohol (Doebner, A. 242, 270). Nadeln oder Blättchen mit 2H₂O (aus Wasser oder Alkohol). F: No C₂H₅ Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther und in heißem Wasser. Gibt bei der Destillation mit Natronkalk 2-Äthyl-chinolin. AgC₁₂H₁₀O₂N. Schwer löslich. C₁₂H₁₁O₂N + HCl. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. 2C₁₂H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Orangegelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.
- 8. 3-Āthyl-chinolin-carbonsāure-(4), 3-Āthyl-cinchonin-sāure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen einer Lösung von Isatin in 40—50°/oiger Kalilauge mit Butyraldoxim (MULERT, B. 39, 1904). Krystalle mit ¹/₂ H₂O (aus Wasser). F: 222°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, Aceton und kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin. AgC₁₂H₁₀O₂N + H₂O. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Säuren und in Ammoniak. 2C₁₂H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 3H₂O. Krystalle (aus Salzsāure).

Methylester $C_{13}H_{12}O_2N = NC_9H_5(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem salzsauren Chlorid (s. u.) und siedendem Methanol (MULERT, B. 39, 1906). — Prismen (aus Äther). F: 37—38°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Chlorid $C_{12}H_{10}ONCl = NC_9H_5(C_2H_5) \cdot COCl$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Einw. von Thionylchlorid auf 3-Athyl-cinchoninsäure (MULERT, B. 39, 1906). — $C_{12}H_{10}ONCl + HCl$. Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 174—175°.

Amid $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_9H_5(C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Ammoniak-Gas auf das in Chloroform gelöste salzsaure Chlorid (MULERT, B. 39, 1906). — Nadeln (aus Wasser). F: 220—221°. Leicht löslich in heißem Wasser, Benzol, Aceton und Alkohol, unlöslich in Ligroin.

Anhydrid des 8-Äthyl-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylats, 8-Äthyl-cinchoninsäure-methylbetain $C_{13}H_{13}O_3N=CH_3\cdot NC_9H_5(C_2H_5)\cdot CO\cdot O$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz der 3-Äthyl-cinchoninsäure in Methanol auf dem Wasser-

von Methyljodid auf das Silbersalz der 3-Äthyl-cinchoninsäure in Methanol auf dem Wasserbad (MULERT, B. 39, 1905). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 261°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Schmeckt bitter. — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung beim Erwärmen eine rote Färbung.

- 9. 2.3 Dimethyl chinolin carbonsäure (4), 2.3 Dimethyl-cinchoninsäure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Methyläthylketon und einer Lösung von Isatin in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (Pettzinger, J. pr. [2] 56, 314). Blättchen (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 310°. Gibt bei der Destillation mit Kalk 2.3-Dimethyl-chinolin.
- 10. 2.3 Dimethyl-chinolin-carbonsaure-(6) C₁₂H₁₁O₂N, HO₂C CH₃ s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 2.3.6-Trimethyl-chinolin mit Chromsaure (v. Miller, B. 23, 2269). Bräunliche Nadeln (aus absol. Alkohol). F: ca. 270° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk 2.3-Dimethyl-chinolin. Cu(C₁₂H₁₀O₂N)₂ + H₂O.

11. 4.6 - Dimethyl-chinolin-carbonsäure-(2), 4.6 - Dimethyl-chinaldinsäure $C_{12}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf α' -p-Tolylimino- α -p-toluidino- α -methyl-glutarsäure-diäthylester (Bd. XII, S. 980) (Smon, C. r. 147, 127). — Zersetzt sich bei 265°.

12. 2.6-Dimethyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2.6-Dimethyl-cinchoninsäure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B.
Bei der Einw. von p-Toluidin auf Brenztraubensäure in Äther (SIMON,
A. ch. [7] 9, 474). Aus 5-Methyl-isatin und Aceton in alkal. Lösung
(Pfitzinger, J. pr. [2] 38, 584; 56, 318). — Blättchen (aus Wasser). F: 261° (Zers.) (Pf.),
265° (Zers.) (S.). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol (S., C. r. 146, 1402). — Liefert beim
Erhitzen auf den Schmelzpunkt (S.) oder bei der Destillation mit Kalk (Pf.) 2.6-Dimethylchinolin. — AgC₁₂H₁₀O₂N (bei 100—110°). Sehr schwer löslich in Wasser (Pf.). — 2C₁₂H₁₁O₂N +
2HCl+PtCl₄+2H₂O. Nadeln (aus Alkohol). Gibt 1½+12O bei 100—110°, den Rest des
Krystallwassers erst bei 125° ab. F: 243—244° (Zers.) (Pf.).

Äthylester $C_{14}H_{15}O_2N = NC_9H_4(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 74° (Simon, C. r. 146, 1402).

- 13. 2.8-Dimethyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2.8-Dimethyl-cinchoninsäure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus o-Toluidin und Brenztraubensäure in Äther, neben anderen Verbindungen (SIMON, A. ch. [7] 9, 478). F: 252°.
- 14. 6.8 Dimethyl chinolin carbonsäure (2), 6.8 Dimethyl-chinaldinsäure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B.

 Durch Oxydation von o.p-Dimethyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 548)
 mit Chromsäure in heißem Wasser (Panajotow, B. 28, 1513). CH₃

 Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung; sehr schwer löslich in Wasser und in kaltem Alkohol.
- 15. 2.8 Dimethyl chinolin carbonsäure (6) C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 2.6.8 Trimethylchinolin mit Chromsäure und verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Panajorow, B. 20, 38). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung. Sublimiert teilweise unzersetzt in langen Nadeln. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. Gibt bei der Destillation mit Kalk 2.8 Dimethyl-chinolin. AgC₁₂H₁₀O₂N + H₂O. Krystallinisch. Ba(C₁₂H₁₀O₂N)₂. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. 2C₁₂H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 4H₂O. Orangegelbe Nadeln. Pikrat C₁₂H₁₁O₂N + C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Gelbe Nadeln. F: 221°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.
- 4. Carbonsäuren $C_{13}H_{13}O_2N$.
 - 1. β [5 Phenyl pyrryl (2)] propionsäure $C_{13}H_{13}O_2N = HC$

C₆H₅·C·NH·C·CH₂·CH₂·CO₂H

in siedendem Eisessig (Kehrer, B. 34, 1266; 35, 2010). — Blättchen (aus Chloroform oder Äther). F: 140—141°. In der Kälte sehr leicht löslich in Äther, Aceton und Essigester, leicht in Alkohol, fast unlöslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Wasser. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung. — AgC₁₃H₁₂O₂N. Gelblich. Schmilzt unterhalb 100°. — Ca(C₁₃H₁₂O₂N)₂. Blättchen. Sehr schwer löslich in heißem Wasser.

- 2. 2-Propyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Propyl-cin-choninsäure C₁₈H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anilin, Brenztraubensäure und Butyraldehyd (Tonella, R. 16, 361). Krystalle mit 2 H₂O. F: 152,5°. Liefert bei der Destillation mit Natronkalk 2-Propyl-chinolin.
- 3. 3-Isopropyl-chinolin-carbonsäure-(2), 3-Isopropyl-chinaldinsäure C₁₃H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3-Isopropyl-2-isobutyl-chinolin mit Chromsäure in ca. Noco2H 30% iger Schwefelsäure (Spady, B. 18, 3379).— Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 188—189%. Fast unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in Ather, leicht in heißem Alkohol. Ziemlich leicht löslich in verd. Salzsäure und Salpetersäure, fast unlöslich in kalter verdünnter Schwefelsäure; ziemlich leicht löslich in verd. Kalilauge, leicht in heißer Soda-Lösung.— Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 3-Isopropyl-chinolin. Bei der Destillation mit

Ätzkalk erhält man Chinolin und ein bei 192° schmelzendes Dichinolyl-(3.7′ oder 4.7′). — $AgC_{13}H_{12}O_2N+C_{13}H_{13}O_2N+HNO_3$. Mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in verd. Salpetersäure. Wird durch Wasser zersetzt. — $2C_{13}H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Prismen. Schwer löslich in Salzsäure. Wird durch Wasser zersetzt.

- 4. 2-Isopropyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Isopropyl-cinchoninsäure C₁₃H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anilin, Brenztraubensäure und Isobutyraldehyd in siedendem Alkohol (DOBBNER, A. 242, 276). Hellgelbe Nadeln oder Prismen mit 1½, H₂O (aus Wasser oder Alkohol), monokline (†) Krystalle (aus Äther) (D.). F: 155° (Koenigs, B. 32, 227). Schwer löslich in kaltem Wasser (D.). Liefert bei der Destillation mit Natronkalk 2-Isopropylchinolin (D.). AgC₁₃H₁₂O₂N (D.). C₁₃H₁₃O₂N + HCl. Blättchen; sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ather (D.). 2C₁₂H₁₃O₂N + HCl + AuCl₃. Citronengelbe Nadeln (D.). 4C₁₃H₁₃O₂N + 4HCl + PtCl₄ + H₂O. Fleischfarbene Nadeln; schwer löslich in kaltem Wasser (D.).
- 5. 6 Methyl 2 äthyl chinolin carbonsäure (3) $C_{13}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3.6-Dimethyl-2-äthyl-chinolin mit Chromsäure in heißer verdünnter Schwefelsäure (HARZ, B. 18, 3393). Aus 6-Methyl-2-äthyl-chinolin-aldehyd-(3) durch Oxydation mit Silberoxyd und Wasser (v. Miller, B. 23, 2267). Trikline Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser); F: 142—143° (unter schwacher Zersetzung) (H.). Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 6-Methyl-2-äthyl-chinolin (H.). $NaC_{13}H_{12}O_2N + 3H_2O$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (H.). $Cu(C_{13}H_{12}O_2N)_2$. Blauer, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (H.). $AgC_{13}H_{12}O_2N + C_{13}H_{13}O_2N$. Gallerte; geht beim Erhitzen in ein körniges, sehr lichtbeständiges Pulver über (H.). $Ba(C_{13}H_{12}O_3N)_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Gelbliche Nadeln (H.).

Äthylester $C_{15}H_{17}O_3N = NC_9H_4(CH_3)(C_2H_5) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung der Säure in absol. Alkohol (Harz, B. 18, 3394). — Wasseroder alkoholhaltige Nadeln. Verwittert rasch an der Luft. Schmilzt nach dem Trocknen über Schwefelsäure unter Zersetzung bei 170—190°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Wird durch Wasser schon bei gewöhnlicher Temperatur rasch verseift.

- 6. 3-Methyl-2-äthyl-chinolin-carbonsäure-(8) C₁₃H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthranilsäure und überschüssigem Propionaldehyd, anfangs in der Kälte, dann bei 100° (NIEMENTOWSKI, ORZECHOWSKI, B. 28, 2814). Durch Oxydation von 3.8-Dimethyl-2-äthyl-HO₂C chinolin mit Chromsäure in starker Schwefelsäure (v. MILLER, B. 23, 2268). Gelbliche Nadeln oder Blättchen (aus Eisessig), Nadeln (aus Wasser). F: 221° (N., O.), 215—216° (v. M.). Löslich in Eisessig und Äthylacetat, schwer löslich in Alkohol, Aceton, Benzol und siedendem Wasser, fast unlöslich in Äther (N., O.). Gibt bei der Destillation 3-Methyl-2-äthyl-chinolin (v. M.; N., O.). Ba(C₁₃H₁₂O₂N)₂ + ½ H₂O. Hellgelbe Blättchen; ziemlich leicht löslich in Wasser (v. M.).
- 7. 6-Methyl-2-äthyl-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Methyl2-äthyl-cinchoninsäure C₁₈H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. CH₃
 Aus p-Toluidin, Brenztraubensäure und Propionaldehyd in Alkohol
 (v. Miller, B. 23, 2266). Blättchen (aus Wasser oder Alkohol).

 F: 244—248° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Gibt bei der trocknen Destillation 6-Methyl-2-äthyl-chinolin. AgC₁₈H₁₈O₂N. Gallertartiger Niederschlag. Ba(C₁₈H₁₈O₂N)₂. Gelbliche Blättchen (aus Wasser).
- 8. 1.2.3.4-Tetrahydro-carbazol-carbonsäure-(3)

 C₁₃H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzen
 von Cyclohexanon-(4)-carbonsäure-(1) mit Phenylhydrazin
 in verd. Essigsäure und Erwärmen des entstandenen Phenylhydrazons mit konz. Salzsäure
 bis zum beginnenden Sieden (Perkin, Soc. 85, 428). Krystalle (aus Benzol). F: ca. 195°.
 Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, Chloroform und Petroläther.
- 9. 1.2.3.4-Tetrahydro-carbazol-carbonsäure-(2 oder 4) C₁₃H₁₃O₂N, Formel I oder II. B. Aus dem Phenylhydrazon der Cyclohexanon-(3)-carbonsäure-(1) (Bd. XV, S. 348)

beim Erwärmen mit Mineralsäuren (Baryer, Tutein, B. 22, 2185). — F: 230°; zersetzt sich bei höherer Temperatur.

5. Carbonsäuren C14H15O2N.

- 1. 2-Isobutyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Isobutyl-cinchoninsäure $C_{14}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anilin, Brenztraubensäure und Isovaleraldehyd in Alkohol bei mehrstündigem Erwärmen (Doebner, A. 242, 280). Blättchen mit 1½, H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 186°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk 2-Isobutyl-chinolin. AgC₁₄H₁₆O₂N. Flockiger Niederschlag. $C_{14}H_{16}O_2N + HCl + H_2O$. Blättchen. $2C_{14}H_{15}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe, körnige Krystalle.
- 2. 3.6 Dimethyl 2 äthyl chinolin carbonsäure (8) CH₃ C₁₄H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3.6.8-Trimethyl-2-äthyl-chinolin mit Chromsäure in starker Schwefelsäure (v. MILLER, B. 23, 2273). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 182—183°. HO₂C Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther. Bei der trocknen Destillation entsteht 3.6-Dimethyl-2-äthyl-chinolin.
- 6. 3 n A m y l 2 n h e x y l chinolin carbonsäure (8)

 C₂₁H₂₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Önanthylidenanthranilsäure beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder konz. Alkalilaugen,
 beim Erhitzen mit Önanthol auf dem Wasserbad oder beim Kochen
 mit Acetanhydrid (NIEMENTOWSKI, ORZECHOWSKI, B. 28, 2818, 2819, 2820). Prismen
 (aus Alkohol oder Äther). Rhombisch (Fock, B. 28, 2818; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 769).
 F: 69°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser. Gibt
 beim Erhitzen für sich oder bei der Destillation mit Zinkstaub 3-n-Amyl-2-n-hexyl-chinolin.

 Hydrochlorid. Nadeln. F: 200°.

8. Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-15}O_2N$.

1. Carbonsäuren $C_{12}H_9O_2N$.

- 1. 2-β-Pyridyl-benzoesäure C₁₂H₅O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 3-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2) (S.174)
 auf 180—185° (SKRAUP, COBENZL, M. 4, 450). Krystallfäden (aus Alkohol),
 Nadeln (aus Wasser). F: 185° (SK., C.). Unzersetzt destillierbar (SK., C.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol (SK., C.). Elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Lösung bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 397. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure Nicotinsäure (SK., C.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Kalk entsteht 3-Phenyl-pyridin (SK., C.). Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine bräunliche Färbung (SK., C.). Cu(C₁₂H₅O₂N)₂+aq. Rötlichviolette Krystalle. Unlöslich in Wasser (SK., C.). Ca(C₁₂H₅O₂N)₂+2H₂O. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (SK., C.).
- 2. 6-Phenyl-pyridin-carbonsäure-(2), 6-Phenyl-picolin-säure C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 2-Methyl-6-phenyl-pyridin mit der 3 Atomen Sauerstoff entsprechenden Menge Kaliumpermangant (Scholtz, B. 28, 1728). Nadeln (aus Wasser). F: 109°. Sehr leicht löslich in Alkohol sowie in Salzsäure. Liefert beim Erhitzen auf 190—200° 2-Phenyl-pyridin. Gibt mit Ferrosulfat in Wasser eine rote Färbung. AgC₁₂H₂O₂N. Nadeln (aus Wasser).
- 3. β-[Chinolyl-(2)]-acrylsäure, Chinaldylidenessig-säure C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-[γ.γ.γ-Triehlor-β-oxy-propyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 118) mit Kalium-carbonat-Lösung (v. Miller, Spady, B. 18, 3403; 19, 132; Einhorn, B. 19, 908) oder mit alkoh. Kalilauge (Ei., Lehnkering, A. 246, 164; Ei., Sherman, A. 287, 27). Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 190—195° (v. M., Sp.). Gibt bei der Oxydation mit Kalium-permanganat in sodaalkalischer Lösung bei 0° je nach den Bedingungen Chinolin-aldehyd-(2) (Bd. XXI, S. 322) (v. M., Sp.) oder α.β-Dioxy-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure (Syst. No. 3352) (Ei., Sh., A. 287, 35). Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure, mit Natrium-amalgam und verd. Natronlauge oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor in siedendem Eisessig β-[Chinolyl-(2)]-propionsäure (Ei., Sh., A. 287, 29; Koenigs, B. 33, 220); bei energischer Reduktion mit Natrium und Alkohol, mit Natriumamalgam und Natronlauge

oder mit Zinn und Salzsäure erhält man β -[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(2)]-propionsäure (S. 60) bezw. ihr Lactam (Bd. XXI, S. 319) (K.; vgl. El., Sh.). Gibt mit Bromwasserstoff-Eisessig das Hydrobromid der β -Brom- β -[chinolyl-(2)]-propionsäure (S. 92) (El., L., A. 246, 167). — AgC₁₂H₆O₂N. Farbloser Niederschlag, der sich am Licht schwärzt (El., Sh., A. 287, 28). — Ba(C₁₂H₆O₂N)₂+2H₂O. Nadeln (aus Wasser) (El., Sh., A. 287, 27).

Äthylester $C_{14}H_{18}O_2N=NC_3H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Ligroin). F: 73° (Einhorn, Sherman, A. 287, 28).

Amid $C_{18}H_{10}ON_2 = NC_0H_6 \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 175—176° (Einhorn, Sherman, A. 287, 28). Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol.

4. β-[Chinolyl-(4)]-acrylsäure, Lepidylidenessigsäure

C₁₂H₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-[γ.γ.γ-Trichlor-β-oxy-propyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 118) durch Einw. von siedender alkoholischer Kalilauge (Koenigs, Müller, B. 37, 1338). — Nadeln (aus Alkohol + Essigsäure). F: 250—255° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor in Eisessig β-[Chinolyl-(4)]-propionsäure. — Metallsalze: K., M. — Hydrochlorid. Nadeln. — 2C₁₂H₂O₂N+2HCl+PtCl₄+1'/₂H₂O. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

2. Carbonsauren C12H11O2N.

- 1. β-[4-Methyl-chinolyl-(2)]-acrylsäure, Lepidin[β-acrylsäure]-(2) C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 4-Methyl-2-[γ.γ.γ-trichlor-α-propenyl]-chinolin 1) durch Erwärmen mit
 alkoh. Kalilauge (ΚοεΝΙΘS, ΜεΝΘΕΙ., B. 37, 1331; vgl. a. SPALLINO,
 CUCCHIARONI, G. 42 I [1912], 520). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 214° (Zers.). Schwer
 löslich in Wasser (K., M.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Soda-Lösung
 das Oxalat der 4-Methyl-chinolin-carbonsäure-(2) (K., M.). 2C₁₂H₁₁O₂N+2HCl+PtCl₄.
 Rotgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt oberhalb 300° (K., M.).
- 2. β-[2-Methyl-chinolyl-(5)]-acrylsäure, Chinaldin-HO₂C·CH:CH
 [β-acrylsäure]-(5) C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur
 Konstitution vgl. Deoker, Remyer, B. 38, 2775. B. Durch Erhitzen von 3-Amino-zimtsäure mit Paraldehyd und konz. Salzsäure
 auf 150° (Ecrhardt, B. 22, 272). Monokline (Haushoffer) Prismen (aus Alkohol). F: 246°
 (Zers.); sehr schwer löslich in Äther, Chloroform und Ligroin, etwas leichter in Alkohol, Aceton
 und Benzol (E.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Soda-Lösung 2-Methylchinolin-aldehyd-(5) (E.). Wird von Chromschwefelsäure nur schwer angegriffen (E.). Liefert
 beim Erwärmen mit überschüssigem Chloral Chloralchinaldin-[β-acrylsäure]-(5) (Syst. No.
 3344) und eine Verbindung C₂₈H₂₂O₅N₂Cl₂ (s. u.) (E.). Fällungsreaktionen: E., B. 22, 276.
 Salze: E., B. 22, 274. AgC₁₃H₁₀O₂N + 2 H₂O. Krystallinisch. AgC₁₃H₁₀O₂N + 4 H₂O.
 Krystallinisch. Calciumsalz. Nadeln (aus Wasser). C₁₃H₁₁O₃N + HCl + H₂O. Rhombische Nadeln. Chromat. Orangerote Nadeln. C₁₃H₁₁O₂N + HNO₃ + H₃O. Nadeln. —
 2C₁₃H₁₁O₂N + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelbe Blättchen. Pikrat C₁₃H₁₁O₂N + C₆H₃O₇N₃
 + H₂O. Nadeln (aus Alkohol). F: 150—152°. Löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser,
 sehr schwer löslich in Äther.

Verbindung $C_{29}H_{23}O_5N_5Cl_2$. B. Neben Chloralchinaldin- $[\beta$ -acrylsäure]-(5) beim Erwärmen von Chinaldin- $[\beta$ -acrylsäure]-(5) mit überschüssigem Chloral auf dem Wasserbad (ЕСКНАВОТ, B. 22, 283). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Die Lösung in Salpetersäure fluoresciert blau. — $C_{29}H_{22}O_5N_2Cl_2+2HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 217°.

3. β-[2-Methyl-chinolyl-(6)]-acrylsäure, Chinal-din-[β-acrylsäure]-(6) C₁₃H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erhitzen von 4-Amino-zimtsäure mit Paraldehyd und konz. Salzaäure auf dem Wasserbad (v. MILLER, KINKELIN, B. 18, 3235). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 240—250°. Sehr schwer löslich in Wasser, sehwer in kaltem Alkohol. Leicht löslich in verd. Alkalien, schwer in verd. Säuren. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung 2-Methyl-chinolin-aldehyd-(6). — C₁₃H₁₁O₂N + HCl + H₂O. Prismen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Salzsäure. — C₁₃H₁₁O₂N + HNO₃ + H₂O. Prismen (aus verd. Salpetersäure). Sehr schwer löslich in verd. Salpetersäure. — 2C₁₃H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rotgelbe Prismen. Gibt das Krystallwasser erst bei 200° vollständig ab.

Zur Konstitution vgl. 4-Methyl-2-[γ.γ.γ·trichlor-β-oxy-propyl]-chinolin, Bd. XXI, S. 121.
 BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXII.

Essigsäure.

4. β-[2-Methyl-chinolyl-(7)]-acrylsäure, Chinaldin-[β-acrylsäure]-(7) C₁₃H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Wurde einmal als Nebenprodukt bei der Darstellung von Chinaldin-[β-acrylsäure]-(5) (S. 97) aus 3-Amino-zimtsäure, Paraldehyd und konz. Salzsäure bei 150° erhalten (ΕСКНАКОТ, B. 22, 273). — Krystalle mit ½ C₂H₆O (aus Alkohol). F: 204°.

3. Carbonsäuren C14H13O2N.

- 1. 2-[β-(α-Pyridyl)-āthyl]-benzoesāure, Dihydro-α-stilbazol-carbonsāure-(2') C₁₄H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von α-Pyrophthalon (Bd. XXI, S. 531) mit Zinkstaub und verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (Gaebelé, B. 36, 3916).

 Die freie Säure wurde nicht isoliert. Beim Behandeln der wäßr. Lösung des Hydrochlorids mit Alkalicarbonat entsteht 2-α-Pyridyl-hydrindon-(1) (Bd. XXI, S. 341).

 C₁₄H₁₄O₄N + HCl. Gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 158°.
- 2. 4-β-Phenäthyl-pyridin-carbonsäure-(3), 4-β-Phenäthyl-nicotinsäure, I.
 Dihydro-γ-stilbazol-carbonsäure-(3)
 C₁₄H₁₃O₂N, Formel I. B. Aus der Verbindung der
 Formel II (Syst. No. 4283) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem
 Phosphor im Rohr auf 150° (Fels, B. 37, 2146). Blätchen. F: 156—157°. Unzersetzt destillierbar. Schwer löslich im Wasser. Unlöslich in Salzsäure (D: 1,10), löslich in verdünnterer Salzsäure. Gibt bei der Destillation mit Kalk oder beim Erhitzen mit Eisessig und Acetanhydrid im Rohr auf 230° 4-β-Phenäthyl-pyridin. AgC₁₄H₁₈O₂N. Krystallinisch. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 166—167°. Weitere Salze: F., B. 37, 2147.
- 3. 2.6 Dimethyl 4 phenyl pyridin carbonsäure (3), 2.6-Dimethyl-4-phenyl-nicotinsäure C₁₄H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-monoäthylester (S. 176) bis auf 300° (Hantzsch, B. 17, 2911; Höchster Farbw., D. R. P. 32280; Frdl. 1, 202) sowie (neben anderen Produkten) bei der trocknen Destillation von 2.6-Dimethyl-4-phenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440); man verseift den Äthylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Ha., B. 17, 2912). Prismen mit 2H₂O (aus Wasser)(Ha.). Wird bei 120—130° wasserfrei und schmilzt dann bei 189—190° (Ha.). Sehr leicht löslich in siedendem Wasser (Ha.). Cu(C₁₄H₁₃O₂N)₂. Violettes Pulver; unlöslich in Wasser (Ha.). 2C₁₄H₁₃O₂N+2HCl+PtCl₄+H₂O. Orangerote Prismen; wird bei 110—115° unter Gelbfärbung wasserfrei (Ha.).

Äthylester $C_{16}H_{17}O_2N = NC_5H(CH_2)_2(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Dickflüssig. Kp: 316—320° (HANTZSCH, B. 17, 2912). Leicht löslich in verd. Säuren. — $2C_{16}H_{17}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Hellrote Krystallaggregate. F: 196° (Zers.).

Anhydrid des 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxy-methylats, 2.6-Dimethyl-4-phenyl-nicotinsäure-methylbetain $C_{15}H_{18}O_2N=CH_3$ ·+ $C_{15}H_{16}O_2N$ $C_{15}H_{18}O_2N$ $C_{15}H_{18$

2.6 -Dimethyl-4-phenyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{17}H_{21}O_3N=(HO)(CH_3)NC_5H(CH_3)_2(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. — Jodid $C_{17}H_{20}O_2N\cdot I$. B. Aus dem Athylester und Methyljodid bei 100° (Hantzsch, B. 17, 2913). Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Geht bei Einw. von heißer alkoholischer Kalilauge in 2.6-Dimethyl-4-phenyl-nicotinsäure-methylbetain (s. o.) über.

4. β - [6.8 - Dimethyl - chinolyl - (2)] - acrylsäure $C_{14}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6.8-Dimethyl-2-[ν , ν - ν -trichlor- β -oxy-propyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 123) mit Kaliumcarbonat-Lösung (Panajotow, B. 20, 42). — Gelb-liche Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 180° und geht in ein bei 210° schmelzendes Produkt über. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung 6.8-Dimethyl-chinolin-aldehyd-(2) (Bd. XXI, S. 326) (P., B. 23, 1471).

5. 1.2.3.4 - Tetrahydro - acridin - carbonsäure - (9)

C₁₄H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Cyclohexanon auf eine Lösung von Isatin in wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei Wasserbad-Temperatur (Borsche, B. 41, 2207). — Blättchen (aus H₂C CH₂ N Alkohol). F: 284—286° (Zers.). 1 g löst sich in ca. 125 cm² siedendem Alkohol; schwer löslich in heißem Wasser. Löslich in warmen verdünnen Mineralsäuren und in wäßr. Ammoniak. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 1.2.3.4-Tetrahydro-acridin, bei der Destillation über Bleioxyd-Bimsstein Acridin. — C₁₄H₁₃O₂N + HCl. Nadeln. F: 233°. Spaltet beim Aufbewahren oder beim Erhitzen Chlorwasserstoff ab.

9. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_2 N$.

1. Carbonsauren C13H2O2N.

1. 6.7 - Benzo - indol - carbonsaure - (2) (,, α-Naphth-indolcarbonsaure") C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Brenztraubensaureäthylester-α-naphthylhydrazon (Bd. XV, S. 567) mit Zinkchlorid auf 195° und kocht den erhaltenen Äthylester mit 10°/ojger alkoholischer Kalilauge (SCHLIEPER, A. 239, 232, 233). — Nadeln. F: 202°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Benzol und Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig. — Geht beim Erhitzen auf 210—220° in 6.7-Benzo-indol (Bd. XX, S. 432) über.

Äthylester $C_{15}H_{18}O_8N = C_{10}H_6 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. bei 6.7-Benzo-indol-carbon-säure-(2). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170° (SCHLIEPER, A. 239, 232). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin, leicht in Benzol und Eisessig.

2. 4.5 - Benzo - indol - carbonsäure - (2) (,,β-Naphth-indolcarbonsäure") C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 1 g Brenztraubensäureäthylester-β-naphthylhydrazon (Bd. XV, S. 574) mit 1—2 g Zinkchlorid auf 195° und Kochen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge, neben 4.5-Benzo-indol (Schlieper, A. 236, 180). — Blättchen (aus Äther oder Essigsäure). Schmilzt bei 226° unter Entwicklung von Kohlendioxyd. Sehr sehwer löslich in Wasser, sehwer in Äther und kaltem Eisessig, viel leichter in Alkohol.

- 3. Carbazol carbonsäure (1) C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Cassella & Co., D. R. P. 241899; C. 1912 I, 299; Frdl. 10, 260; Briscoe, Plant, Soc. 1928, 1990. B. Beim Erhitzen von Carbazol-Kalium (Bd. XX, S. 435) im Kohlendioxydstrom CO₂H auf 270° (Ciamician, Silber, G. 12, 272). Hellblau fluorescierende Schuppen oder Prismen (aus Alkohol). F: 271—272°; sublimiert in Blättchen; sehr schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, leicht in Äther; zerfällt bei raschem Erhitzen für sich oder leichter mit Kalk in Carbazol und Kohlendioxyd (C., S.). AgC₁₃H₈O₂N. Pulver. Schwer löslich in Wasser (C., S.). Ba(C₁₃H₈O₂N)₂ (bei 105°). Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser (C., S.).
- 4. Carbazol-carbonsäure-(2) C₁₈H₉O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 555312; C. 1982 II, 2532; Frdl. 19, 798; Plant, Williams, Soc. 1934, 1142. — B. Beim Schmelzen von 2-Acetyl-carbazol (Bd. XXI, S. 342) mit Kaliumhydroxyd (Borsche, Feise, B. 40, 381). — Nadeln (aus Alkohol). F: 320—322° (B., F.).

Äthylester $C_{15}H_{15}O_5N = HNC_{12}H_7 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen einer alkoh. Lösung von Carbazol-carbonsäure-(2) mit Chlorwasserstoff auf dem Wasserbad (Borsone, Feise, B. 40, 382). — Blättchen. F: 184°.

2. Carbonsäuren $C_{14}H_{11}O_2N$.

1. β -[6-Phenyl-pyridyl-(2)]-acrylsdure $C_{14}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf 2-[γ -, γ -, γ -Trichlor- β -oxy-propyl]-6-phenyl-pyridin (Bd. XXI, S. 126) (Ollendorff, B. 35, 2785). — $2C_{14}H_{11}O_{2}N + 2HCl + PtCl_{4}$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 204°.

2. 9.10 - Dihydro - acridin - carbonsäure - (9) $C_{14}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

CO₂H

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} \textbf{10-Methyl-9.10-dihydro-acridin-carbons} & \textbf{10-Methyl-9-cyan-9.10-dihydro-acridin} & \textbf{C}_{15}\textbf{H}_{12}\textbf{N}_2 & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{N}(\textbf{CH}_2) \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{N}(\textbf{CH}_2) \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ \end{array}$

B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von N. Methyl-acridiniumchlorid mit Kaliumcyanid-Lösung in Gegenwart von Äther (Kaufmann, Albertini, B. 42, 2004). — Nadeln (aus Alkohol), Spieße (aus Essigsäure). F: 143°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Äther und Ligroin, leichter in Alkohol, Benzol und Toluol, sehr leicht in Eisessig; die Lösungen in indifferenten Mitteln sind farblos, die essigsaure Lösung ist gelb; schwer löslich in verd. Säuren, etwas löslicher in konz. Mineralsäuren; die salzsaure Lösung ist gelbrot, die alkoholisch-salzsaure Lösung rein gelb. — Färbt sich beim Aufbewahren am Licht erst braun, dann schwarz unter Bildung von N. Methyl-acridon (Bd. XXI, S. 335). Liefert mit alkoh. Kalilauge in der Wärme oder mit Wasserstoffperoxyd in Alkohol in der Kälte N-Methyl-acridon. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure bilden sich N. Methyl-acridiniumsalze und wenig N. Methyl-acridon. — 2C₁₅H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Rote Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich allmählich oberhalb 200°. — Pikrat C₁₅H₁₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Rote Nadeln. F: 189°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol.

3. 9.10-Dihydro-phenanthridin-carbonsdure-(9) $C_{14}H_{11}O_2N$, Formel I.

- 10 Methyl 9.10-dihydro-phenanthridin I. carbonsäure (9) nitril, 10 Methyl 9 cyan9.10-dihydro-phenanthridin C₁₅H₁₂N₂, Formel II. B. Aus Phenanthridinjodmethylat in alkoh. Lösung und Kaliumcyanid-Lösung (Tinkler, Soc. 89, 861). Körniger Niederschlag. F: 120°. Leicht löslich in Äther und Chloroform. Absorptionsspektrum: T.
- 4. 3 (oder 6)-Methyl-carbazol-carbonsaure-(2) C₁₄H₁₁O₂N, Formel I oder II. B. Beim Schmelzen von 3 (oder 6)-Methyl-2.9-diacetyl-carbazol (Bd. XXI, S. 344) mit Kalium-

III. OO2H IV. CH2.

hydroxyd (Borsche, Frise, B. 40, 386; vgl. I. G. Farbenind., D. R. P. 555312; C. 1982 II, 2532; Frdl. 19, 798). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 265° (B., F.).

- 3. [2-Methyl-4.5-benzo-indolyl-(3)]-essigsäure (,,Methyl-β-naphthindol-essigsäure") C₁₅H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Lävulinsäure-äthylester-β-naphthylhydrazon (Bd. XV, S. 574) mit Zinkchlorid auf 130—135° und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (STECHE, A. 242, 368). Krystalle mit ½ C₃H₆O (aus Aceton). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, sehr schwer in Wasser, Benzol und Chloroform. Liefert beim Erhitzen auf 210° 2.3-Dimethyl-4.5-benzo-indol (Bd. XX, S. 448). AgC₁₅H₁₂O₂N. Flocken. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung eines Silberspiegels.
- 4. 2.6-Diphenyl-piperidin-carbonsaure-(4), 2.6-Diphenyl-isonipecotin-

säure $C_{10}H_{10}O_2N=\frac{H_1C\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2}{C_0H_5\cdot HC-NH-CH\cdot C_0H_5}$. B. Neben 2.6-Diphenyl-pyridin-carbonsäure (4) beim Erhitzen von Diphenacylessigsäure oder Diphenacylmalonsäure mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 120° (Paal, Strasser, B. 20, 2758, 2762; P., B. 29, 798). — Krystalle (aus verd. Essigsäure durch Eindampfen). F: 339°; sublimierbar (P., St.). Sehr schwer löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, leicht in verd. Essigsäure und verd. Mineralsäuren (P., St.). — Liefert beim Erhitzen mit gebranntem Kalk 2.6-Diphenyl-piperidin (Bd. XX, S. 455) (P., Demeler, B. 30, 1503).

N-Nitrosoderivat $C_{18}H_{18}O_2N_2 = ON \cdot NC_5H_7(C_6H_5)_3 \cdot CO_2H$. B. Aus 2.6-Diphenylpiperidin-carbonsāure-(4) und Natriumnitrit in verd. Salzsāure (Paal, Strasser, B. 20, 2763). — Nadeln. F: 159°. Sublimiert größtenteils unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig.

10. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_2 N$.

1. Carbonsäuren C. H.O.N.

1. Acridin - carbonsäure - (9) C₁₄H₉O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erwärmn von Acridin-aldehyd-(9) (Bd. XXI, S. 348) mit Silberoxyd und 5°/oiger Natronlauge auf dem Wasserbad (Beentheen, Muhleet, B. 20, 1549). — Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Scheidet sich aus salzaurer Lösung beim Erkalten wieder aus. Die stark verdünnten Lösungen der Alkalisalze fluorescieren blau. — Gibt beim Erhitzen über 300° Acridin.

x.x.x-Trinitro-acridin-carbonsäure-(9) $C_{14}H_6O_3N_4 = NC_{13}H_5(NO_2)_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 9-Methyl-acridin mit Salpetersäure (D: 1,33) (Beenthsen, A. 224, 40). — Gelbe Prismen. Zersetzt sich bei ca. 190°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

2. 5.6 - Benzo - chinolin - carbonsäure - (2), 5.6 - Benzo - chinaldinsäure, [Naphtho - 1'.2':5.6 - picolinsäure]¹)
(,,β-Naphthochinolincarbonsäure") C₁₄H₈O₂N, s. nebenstehende
Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 5.6-Benzochinaldin mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure (Serrz, B.
22, 261). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich schwer in Alkohol und Eisessig. Schmilzt bei 187° unter Bildung von 5.6-Benzochinolin. — NaC₁₄H₈O₂N + 2¹/₂H₂O. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem
Wasser. Sehr schwer löslich in Natronlauge. — Cu(C₁₄H₈O₂N)₂ + 1¹/₂H₂O. Grüne Krystalle.
Gibt bei 150° ¹/₂ Mol Wasser ab. Unlöslich in Wasser. — Ba(C₁₄H₈O₂N)₂ + 4H₂O. Krystalle.
Unlöslich in Wasser. — C₁₄H₉O₂N + HCl. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in verdünnter
siedender Salzsäure. — 2C₁₄H₉O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Gelbe Nadeln oder Tafeln.
Sehr schwer löslich in heißer verdünnter Salzsäure.

2. 2-Methyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Methyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-Methyl-β-naphthocinchoninsäure") C₁₅H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 2 Mol Brenztraubensäure oder 1 Mol Brenztraubensäure und 1 Mol Acetaldehyd auf β-Naphthylamin in siedendem Alkohol oder in kaltem Äther (Doebner, B. 27, 353; D., Felber, B. 27, 2020; Simon, Bl. [3] 13, 338; A. ch. [7] 9, 480; vgl. Wegscheider, M. 17, 115). — Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). F: 310° (Zers.); unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Petroläther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (D., F.). — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit Calciumhydroxyd in 5.6-Benzo-chinaldin und Kohlendioxyd (D., F.). — Ca(C₁₅H₁₀O₂N)₂. Nadeln (aus Wasser). (D., F.).

β-Naphthylamid $C_{25}H_{18}ON_2 = NC_{19}H_{7}(CH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Als Nebenprodukt beim Kochen von Brenztraubensäure mit β-Naphthylamin in alkoh. Lösung (Doebner, B. 81, 3197; Tiemann, B. 81, 3325). — F: 230—232° (T.), 232° (D.).

3. Carbonsäuren $C_{16}H_{13}O_2N$.

1. 3 - Benzyl - indol - carbonsäure - (2) C₁₆H₁₈O₂N, s. C·CH₂·C₆H₈ nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{12}H_{17}O_2N = C_6H_4 \xrightarrow{C(CH_2 \cdot C_6H_5)} C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Benzylbrenztraubensäure-phenylhydrazon (Bd. XV, S. 354) mit $10^9/_0$ iger alkoh. Schwefelsäure (Wisliomus, Münzesheimer, B. 31, 555). — Krystalle (aus Benzol und Ligroin). F: $144-146^9$.

2. β-[Acridyl-(9)]-propionsäure C₁₆H₁₂O₂N, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Diphenylamin
in Gegenwart von Zinkehlorid auf 180—205° (Volpi, G. 22 II, 553).

Mikroskopische Nadeln. F: 310° (Bräunung) (Schene, B. 39, 2425).

Unlöslich in kaltem Wasser, Alkehol, Äther, Chloroform und Benzol; löslich in verd. Säuren
mit grüner, in stark verdünnter Alkalilauge mit blauer Fluorescenz (V.). — NaC₁₆H₁₂O₂N
+ 2½, H₂O. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkehol). Zersetzt sich bei ca. 260°; leicht löslich
in Wasser, schwer in Alkehol, unlöslich in Äther und Benzol (V.). — AgC₁₆H₁₃O₂N. Hellgelbe Flocken. Schwer löslich in warmem Wasser (V.). — C₁₆H₁₃O₂N + HCl. Gelbe Krystalle

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

aus Alkohol). F: 268° (Zers.) (V.). — $2C_{16}H_{13}O_{9}N + 2HCl + PtCl_{4} + 1(?)H_{8}O$. Mikroskopische, orangegelbe Krystalle. Gibt bei 115—120° das Krystallwasser ab und zersetzt sich bei 259°(V.).

Methylester $C_{17}H_{16}O_2N = NC_{12}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von β -[Acridyl-(9)]-propionsäure mit gesättigtem methylalkoholischem Chlorwasserstoff (Schenk, Beim Erwärmen von B. 39, 2425). - Krystalle. F: 95°. - Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat auf 120° das (nicht isolierte) methylschwefelsaure Salz des $\{\beta$ -[Acridyl-(9)]-propionsäure-methylester}hydroxymethylats. — C₁₇H₁₅O₂N + HI. Orangefarbene Nadeln. F: 205° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem Wasser. — Pikrat C1,H1,0,N+CaH2O7N2. Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 2220.

Äthylester $C_{13}H_{17}O_2N=NC_{13}H_3\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester (Schenk, B. 39, 2426). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

- Pikrat C₁₈H₁₇O₂N+C₈H₈O₇N₂. Krystalle (aus Alkohol). F: 192°. $\{\beta$ -[Acridyl-(9)]-propions are -hydroxymethylat $C_{17}H_{17}O_2N = (HO)(CH_2)NC_{13}H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2H$. — Chlorid $C_{17}H_{16}O_2N \cdot Cl$. B. Man versetzt das nicht isolierte methylschwefelsaure Salz des $\{\beta$ -[Acridyl-(9)]-propions aure-methylester}-hydroxymethylats mit Natronlauge und erwärmt das ausgeschiedene Lacton (krystallinisch; leicht löslich in Alkohol. Ather und Benzol) mit verd. Salzsäure (Schenk, B. 39, 2427). — Braungelbe Krystalle. F: 260° (Zers.).

 $\{\beta \cdot [\text{Acridyl-(9)}] \cdot \text{propionsäure - methylester}\} \cdot \text{hydroxymethylat} \quad C_{18}H_{19}O_3N = (HO)(CH_2)NC_{12}H_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das (nicht isolierte) methylschwefelsaure Salz bildet sich beim Erhitzen von β-[Acridyl-(9)]-propionsäure-methylester mit Dimethylsulfat auf 120° (SCHENK, B. 39, 2426). — Pikrat $C_{18}H_{18}O_2N \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 210°. Ist beständig gegen Wasser, Alkohol und Natriumdicarbonat-Lösung.

- 2-Athyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Athyl-CO₂H 5.6 - benzo - cinchoninsäure (,,α-Äthyl-β-naphthocinchonin-säure") C₁₆H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Propionaldehyd mit 1 Mol Brenztraubensäure und 1 Mol β -Naphthylamin (DOEBNER, FELBER, B. 27, 2021). - Nadeln mit 2 H2O (aus verd. Alkohol). F: 283°. Spaltet sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 2-Athyl-5.6-benzo-chinolin und Kohlendioxyd.
- 4. 2-Isopropyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsaure-(4), CO₂H 2-Isopropyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-Isopropyl-β-naphthocinchoninsäure") C₁₇H₁₈O₂N, s. neben-N J. CH(CH₈)2 stehende Formel. B. Beim Erhitzen von Isobutyraldehyd mit Brenz-traubensäure und β-Naphthylamin (Doebner, Felber, B. 27, 2022). — Fleischfarbene Nadeln. F: 266°. — Liefert beim Erhitzen mit Calciumhydroxyd 2-Isopropyl-5.6-benzochinolin.
- 5. 2-isobutyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsaure-(4), CO2H 2-lsobutyl-5.6-benzo-cinchoninsäure ("α-Isobutyl-β-naphthocinchoninsäure") C₁₈H₁₂O₂N, s. N J-CH2- CH(CH2)2 nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Isovaleraldehyd mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin (Doebner, Felber, B. 27, 2022). — Blättehen (aus Essigester). F: 251°. Gibt beim Erhitzen mit Calciumhydroxyd 2-Isobutyl-5.6-benzochinolin.
- 6. 2-n-Amyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsăure-(4), CO₂H 2-n-Amyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-n-Amylβ-naphthocinchoninsäure") C₁₉H₁₉O₂N, s. nebenstehende N J. [CH2]4 · CH2 Formel. B. Aus aquimolekularen Mengen Hexanal, Brenztraubensäure und β-Naphthylamin in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (Bagard, Bl. [4] 1, 320).

 — Krystalle (aus Ameisensäure + Methanol). F: 255—260° (Zers.; Maquennescher Block). Unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln außer Ameisensäure.
- 7. 2-n-Hexyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), CO₂H 2-n-Hexyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -n-Hexyl- β -naphthocinchonins äure") $C_{20}H_{21}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Onanthaldehyd mit Brenztrauben-N J.[CH2]5 · CH2 saure und β-Naphthylamin (Doebner, Felber, R. 27, 2022). — Fleischfarbene Krystalle. F: 291°. — Gibt beim Erhitzen mit Calciumhydroxyd 2-n-Hexyl-5.6-benzo-chinolin.

- 8. 2-n-Heptyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure (4), 2-n-Heptyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -n-Heptyl- β -naphthocinchoninsäure") $C_{21}H_{23}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Octanal, Brenztraubensäure und β -Naphthylamin (Schimmel & Co., Ber. vom April 1899, S. 25; C. 1899 I, 1043; D. R. P. 126736; C. 1901 II, 1375). Krystalle (aus Alkohol). F: 234°.
- 9. 2-n-0 ctyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-n-Octyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -n-Octyl- β -naphthocinchoninsäure") $C_{22}H_{25}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Nonanal, Brenztraubensäure und β -Naphthylamin (Schimmel & Co., D. R. P. 126736; C. 1901 II, 1375; BAGARD, Bl. [4] 1, 352). Krystalle (aus Ameisensäure+Methanol). F: 238—240° (Zers.) (B.), 234° (Sch. & Co.).

10. Carbonsäuren C₂₃H₂₇O₂N.

- 1. 2-n-Nonyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4),
 2-n-Nonyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-n-Nonylβ-naphthocinchoninsäure") C₂₃H₂₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus Decanal, Brenztraubensäure und β-Naphthylamin (STEPHAN,
 J. pr. [2] 62, 525; SCHIMMEL & Co., D. R. P. 126736; C. 1901 II,
 1375; BAGARD, Bl. [4] 1, 358). Krystalle (aus Alkohol oder aus Ameisensäure + Methanol).
 F: 237° (St.), 239—242° (B.).
- 2. $2-[\alpha-\tilde{A}thyl-n-heptyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[\alpha-\tilde{A}thyl-n-heptyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,n-Nonyl-<math>\beta$ -naphthocinchoninsäure") $C_{23}H_{27}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Äthyl-hexyl-acetaldehyd, Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (BAGARD, Bl. [4] 1, 363). Krystalle (aus Ameisensäure + Methanol). F: 190—195° (Zers.).
- 11. 2 n Decyl 5.6 benzo chinolin carbonsäure (4), $2 n Decyl 5.6 benzo cinchoninsäure (,, \alpha n Decyl \beta na phthocinchoninsäure") C₂₄H₂₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus äquimolekularen Mengen Undecanal Brenztraubensäure und <math>\beta$ -Naphthylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (BLAISE, GUÉRIN, Bl. [3] 29, 1205). Krystalle (aus Methanol). Sehr schwer löslich in siedendem Methanol.

11. Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-21}O_2N$.

1. Carbonsäuren $C_{16}H_{11}O_2N$.

- 1. 4-Phenyl-chinolin-carbonsdure-(2), 4-Phenyl-chinalclinsdure C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus γ-Phenyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 552) durch Oxydation mit Chromtrioxyd in verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Kornigs, Nef. B. 19, 2428). Aus β-Benzoylacrylsäure durch Erhitzen mit Anilin, Nitrobenzol und Salzsäure (K., Jaeglé, B. 28, 1049). —
 Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 171° (K., N.). Schwer löslich (K., N.). Liefert beim Erhitzen auf 180—190° 4-Phenyl-chinolin (K., N.; K., J.). Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. F: 233—234° (Zers.) (K., J.).
- 2. 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Phenyl-cinchonin-säure, Atophan C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und Anilin bezw. mit Benzalanilin in Alkohol auf dem Wasserbad (Doebner, Giesere, A. 242, 291; Garza-rolli-Thurnlackh, B. 32, 2276). Aus Isatinsäure und Acetophenon in alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Pfitzinger, J. pr. [2] 38, 583; 56, 293). Bitter schmeckende Nadeln

(aus verd. Alkohol). F: 207° (D., G.), 208° (GA.-TH.), 208—209° (geringe Zers.) (Pf.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol, fast unlöslich in Petroläther und Wasser (D., G.; Pf.; GA.-Th.). — Liefert beim Erhitzen für sich oder besser bei der Destillation mit Kalk 2-Phenyl-chinolin (Pf.; D., G.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 130° 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-jodmethylat (s. u.) (CLAUS, BÜTTNER, A. 276, 282; vgl. dagegen Turnau, M. 29, 850). — Steigert die Harnsäure-Ausscheidung beim Menschen (Nicolaier, Dohen, Dtsch. Arch. klin. Med. 93 [1908], 331). Findet als Heilmittel gegen Gicht Verwendung; über die physiologische Wirkung und die Umwandlung des Atophans im Organismus vgl. E. Rohde in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 1. Hälfte [Berlin 1920], S. 16. — Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 27. — Cu(C₁₆H₁₀O₂N)₂ + H₂O. Grüne Flocken. Unlöslich in Wasser (D., G.). — AgC₁₆H₁₀O₂N. Farblose Flocken (D., G.). — AgC₁₆H₁₀O₂N + ½ H₂O. Krystalle (aus Wasser) (Pf., J. pr. [2] 56, 296). — Ca(C₁₆H₁₀O₂N)₂ + 2½ H₂O. Gelbliche Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Pf.). — Zn(C₁₆H₁₀O₂N)₂ + H₂O. Farblose Flocken (D., G.). — Pb(C₁₆H₁₀O₂N)₂ + H₂O. Gelbliche Flocken (D., G.). — 2C₁₆H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Beginnt bei ca. 228° unter Zersetzung zu schmelzen; fast unlöslich in Wasser (GA.-Th.). — Pikrat 2C₁₆H₁₁O₂N + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (Pf.).

- 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{17}H_{18}O_2N=NC_9H_6(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus dem Silbersalz der 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 80—100° (CLAUS, BRANDT, A. 282, 106). Aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) durch aufeinanderfolgendes Kochen mit Thionylchlorid und Methanol (H. MEYER, M. 28, 39). Blättehen. F: 58° (M.), 61° (Cl., B.).
- 2-Phenyì-chinolin-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{18}H_{15}O_2N=NC_9H_5(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) durch Einw. von alkoh. Salzsäure (Pritzinger, J. pr. [2] 56, 297). Krystalle (aus Alkohol). F: 50—51°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther, fast unlöslich in Wasser. $2C_{18}H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Blaßrosa Nadeln. F: 210—211° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser. Pikrat $C_{18}H_{15}O_2N+C_6H_3O_7N_3$. Grüngelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 144—145°.
- 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-amid $C_{18}H_{19}ON_9 = NC_9H_5(C_8H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) durch Kochen mit Thionylchlorid und nachfolgende Einw. von Ammoniak (H. Meyer, M. 28, 40). Aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester durch Einw. von Ammoniak (M.). Krystalle (aus Methanol). F: 155°. Sehr schwer löslich in Wasser.
- 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 2-Phenyl-cinchoninsäure-methylbetains $C_{17}H_{15}O_{9}N=(HO)(CH_{3})NC_{9}H_{5}(C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H$. B. Das Jodid entsteht aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 130° (Claus, Büttner, A. 276, 282; vgl. dagegen Turnau, M. 29, 850). Das Jodid liefert bei der Einw. von Silberoxyd in verd. Alkohol 2-Phenyl-cinchoninsäure-methylbetain (Cl., B.). Chlorid $C_{17}H_{14}O_{2}N\cdot Cl+2H_{2}O$. Farblose Prismen (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 140° grün, F: 209—210° (Zers.) (Cl., B.). Jodid $C_{17}H_{14}O_{2}N\cdot I$. Kupferfarbene Schuppen (aus absol. Alkohol), orangerote Nadeln (aus Alkohol + Ather); färbt sich oberhalb 100° dunkler, F: 182—186° (Zers.); krystallisiert aus Wasser in dunkelgranatroten Tafeln, die oft schon zwischen 140° und 150° unter Zersetzung schmelzen (Cl., B.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther, löslich in ca. 64 Tln. Wasser von 15°.

Anhydrid, 2-Phenyl-cinchoninsäure-methylbetain $C_{17}H_{18}O_2N = CH_3 \cdot \dot{N}C_9H_5(C_8H_5) \cdot \dot{N}C_9$. CO·O. B. Aus 2-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-jodmethylat durch Einw. von Silberoxyd in verd. Alkohol (Claus, Büttner, A. 276, 284). — Bitter schmeckende Prismen und Tafeln mit 1 H_2O (aus Wasser). Färbt sich oberhalb 100° grün, wird bei weiterem Erhitzen fast schwarz, F: 220—221° (Zers.).

- 2-Phenyl-chinolin-[carbonsäure-(4)-methylester]-hydroxymethylat $C_{18}H_{17}O_3N=(HO)(CH_2)NC_9H_8(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_8$. Jodid $C_{18}H_{18}O_2N\cdot I$. B. Aus 2-Phenyl-cinchoninsäuremethylbetain durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Claus, Büttner, A. 276, 286). Rote Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). F: 160—165° (Zers.).
- 6-Chlor-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Chlor-2-phenyl-cinchoninsäure $C_{16}H_{10}O_2NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und 4-Chlor-anilin in Alkohol oder Eisessig auf dem Wasserbad (Borsche, B. 41, 3891). Krystallkörner. Färbt sich von 225° an allmählich dunkel, F: 243°.

- 7-Chlor-2-phenyl-chinolin-carbonsaure-(4), 7-Chlor-2-phenylcinchoninsaure C18H10O2NCl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und 3-Chlor-anilin in Alkohol oder Eisessig auf dem Wasserbad (BORSCHE, B. 41, 3890). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 244—246° (Zers.).
 - CO₂H · CaHs
- 3. 4-Phenyl-chinolin-carbonsaure-(3) C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 9-Phenyl-acridin mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung (Claus, Nicolaysen, B. 18, 2706). - $Ba(C_{16}H_{10}O_2N)_2 + 6H_2O$. Nadeln.
 - CaHs CO₂H

4. 3-Phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 3-Phenyl-cinchonin-säure $C_{16}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Isatin mit Phenylacetaldoxim in konz. Kalilauge auf dem Wasserbad (HÜBNEB, B. 39, 983). — Würfel oder Prismen (aus Eisessig). F: 273°. Ziemlich schwer löslich in Eisessig und Aceton, sonst fast unlöslich. — Liefert beim Erhitzen auf ca. 290° 3-Phenyl-chinolin (H., B. 41, 482). — Salze: H., B. 39, 984. — AgC₁₆H₁₀O₂N. Pulver.

CO2H CaHs

Fast unlöslich. — Dichromat. Dunkelgelbe Krystalle (aus verd. Schwefelsäure). Methylester $C_{17}H_{12}O_2N = NC_2H_3(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 3-Phenyl-chinolin-carbonsaure (4) durch Behandeln mit Thionylchlorid und nachfolgendes Kochen mit Methanol (HUBNER, B. 39, 984). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 73°.

Amid $C_{10}H_{10}ON_2 = NC_0H_5(C_0H_5) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 3-Phenyl-chinolin-carbonsāure-(4) durch Behandeln mit Thionylchlorid und Einleiten von Ammoniak in die Chloroform-Lösung des Reaktionsprodukts (HÜBNER, B. 39, 984). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus verd. Essigsaure). F: 274°.

Anilid $C_{22}H_{16}ON_2 = NC_9H_5(C_9H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot C_4H_5$. B. Aus 3-Phenyl-chinolin-carbon-saure-(4) durch Behandeln mit Thionylchlorid und nachfolgendes Versetzen mit Anilin in Chloroform (HÜBNER, B. 39, 985). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 222°.

Hydrazid $C_{16}H_{13}ON_3 = NC_0H_5(C_0H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus 3-Phenyl-chinolin-carbon-saure-(4) durch aufeinanderfolgendes Behandeln mit Thionylchlorid und Hydrazinhydrat in Chloroform (HÜBNER, B. 39, 985). — Plättchen mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). F: 154°.

Isopropylidenhydrasid $C_{19}H_{17}ON_3 = NC_9H_5(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3)_2$. B. Aus 3-Phenyl-chinolin-carbonsaure-(4)-hydrazid durch Kochen mit Aceton (HÜBNER, B. 41, 482). --Krystalle. F: 1910.

Benzalhydrazid $C_{32}H_{17}ON_3 = NC_9H_5(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Phenylchinolin-carbonsāure-(4)-hydrazid durch Kochen mit Benzaldehyd in Alkohol (HÜBNER, B. 41, 482). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 232°.

2-Chlor-8-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Chlor-8-phenyl-CO2H cinchoninsaure (Chlorisaphensaure) $C_{16}H_{10}O_{2}NCl$, s. nebenstehende · CaHR Formel. B. Aus 2-Oxy-3-phenyl-chinolin-carbonsaure-(4) durch Erwarmen ·CI mit Phosphortrichlorid und Phosphorpentachlorid (GYSAE, B. 26, 2485; Borsche, Jacobs, B. 47 [1914], 358). Aus dem Chlorid (s. u.) durch Kochen mit sehr verd. Natriumdicarbonat-Lösung (HÜBNER, B. 41, 486). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 226° (H.), 220° (G.; B., J.). — $AgC_{16}H_{2}O_{2}NCl$ (H.).

Chlorid $C_{16}H_{6}ONCl_{8} = NC_{9}H_{4}Cl(C_{8}H_{5}) \cdot COCl.$ B. Aus 2-Oxy-3-phenyl-chinolin-carbon-saure-(4) durch Erhitzen mit Thionylchlorid im Rohr auf 180° (Hübner, B. 41, 486). — Krystalle (aus Ligroin). F: 163°.

Amid C₁₆H₁₁ON₂Cl = NC₅H₄Cl(C₆H₅)·CO·NH₂. B. Durch Einleiten von Ammonisk in die Lösung des Chlorids in Chloroform + Ligroin (HÜBNER, B. 41, 486). — Krystalle (aus Alkohol + Eisessig). F: 302° .

- 5. [6-Phenyl-chinolin]-carboneaure-(x) $C_{16}H_{11}O_{2}N = NC_{6}H_{5}(C_{6}H_{5})\cdot CO_{5}H$. B. Aus Fluorenonchinolin (Bd. XXI, S. 357) durch Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 260° (DIELS, STAEHLIN, B. 35, 3283). — Prismen (aus Alkohol). Erweicht bei ca. 245°, F: 264° bis 265° (korr.). Schwer löslich in Äther, Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser. -Salze: D., ST.
- 6. β [Acridyl (9)] acrylsäure $C_{16}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 9-[γ . γ . γ -Trichlor- β -oxy-propyl]-acridin (Bd. XXI, S. 136) durch Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (BERNTHSEN, MUHLERT, B. 20, 1544). Pulver. Zersetzt sich von 208° an. Fast un-CH:CH-CO2H löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat

in sodaalkalischer Lösung Acridin-aldehyd (9). Verhalten bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure: B., M. — AgC, H, O, N. Gelber, amorpher Niederschlag. — C16H, O, N + HCl.

2. Carbonsäuren C. H13O.N.

1. 2.5-Diphenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{17}H_{18}O_2N = \frac{HC}{C_6H_6}C\cdot NH\cdot C\cdot C_6H_6$ B. Das Amid entsteht aus Phenacyl-benzoyl-essigsäureäthylester durch Einw. von alkoh. Ammoniak; es wird schon durch Wasser verseift (KAPF, PAAL, B. 21, 3055, 3060; vgl. B. 21, 1491). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 216°. — Liefert bei der Destillation mit Kalk unter teilweiser Verkohlung 2.5-Diphenyl-pyrrol.

HC $C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. Durch Kochen von Phenacyl-Äthylester $C_{10}H_{17}O_2N = \frac{HC - C_0C_2 \cdot C_2H_5}{C_0H_5 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_0H_5}$. B. Durch Kochen von Phenacylbenzoyl-essigsäureäthylester mit Ammoniumacetat und Eisessig (KAPF, PAAL, B. 21, 3060). Nadeln (aus Eisessig). F: 159°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. - Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.5-Diphenvlpyrrol.

1.2.5-Triphenyl-pyrrol-carbonsäure-(3) $C_{23}H_{17}O_{2}N = \frac{HC - C \cdot CO_{2}H}{C_{6}H_{5} \cdot C \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot C \cdot C_{6}H_{5}}$. B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-benzoyl-essigsäureäthylester mit Anilin und Eisessig; die freie Säure erhält man bei mehrstündigem Kochen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (KAPF, PAAL, B. 21, 3061). — Nadeln (aus Eisessig). F: 273°; fast unzersetzt sublimierbar; ziemlich sehwer löstich den Postillation mit Kolle 4.2.5 Triphengul med 2.2.5 Triphengul med 2.2.5 Triphengul med 2.2.5 Triphengul med 2.2.5 Triphengul med 3.2.5 Triphengul med Liefert bei der Destillation mit Kalk 1.2.5-Triphenyl-pyrrol und 2.3.5-Triphenyl-pyrrol (K., P.; SMITH, Soc. 57, 646).

Äthylester $C_{25}H_{21}O_2N = \frac{HC}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot C_6H_5}$. Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 169—170° (KAPF, PAAL, B. 21, 3061). Ziemlich schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

1 - o - Tolyl - 2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsaure - (8) $C_{\bullet A}H_{1\bullet}O_{\bullet}N =$

HC C·CO₂H B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-C₆H₅·C·N(C₆H₄·CH₅)·C·C₆H₅

B. Der Athylester entsteht durch Kochen von Phenacylbenzoyl-essigsäureäthylester mit o-Toluidin in Eisessig; man verseift ihn durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Paal, Braikoff, B. 22, 3088). — Schuppen (aus Eisessig). F: 226—227°. Unzersetzt sublimierbar. Ziemlich schwer löslich in Äther, Alkohol und Benzol. Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-o-Tolyl-2.5-diphenyl-pyrrol.

Äthylester $C_{26}H_{23}O_2N = \frac{HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C \cdot C_6H_5}$. Nadeln (aus Alkohol). F: 134—135° (Paal, Braikoff, B. 22, 3088). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

1 - p - Tolyl - 2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (8) $C_{24}H_{10}O_2N = HC - C \cdot CO_2H$

B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl- $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_8) \cdot C \cdot C_6H_8$ benzoyl-essigsäureäthylester mit p-Toluidin in Eisessig (PAAL, BRAIKOFF, B. 22, 3089). — Blättchen (aus Eisessig). F: 205-2060. Unzersetzt sublimierbar. Leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, schwer in Ather, Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-p-Tolyl-2.5-diphenyl-pyrrol.

Äthylester $C_{26}H_{23}O_2N = \frac{HC}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_8) \cdot C \cdot C_6H_5}$. Nadeln (aus Eisessig). F: 145° (Paal, Braikoff, B. 22, 3089). Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin.

1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-2.5-diphenyl-pyrrol-carbonsäure-(8) $C_{25}H_{21}O_{2}N = HC - C \cdot CO_{2}H$. B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-C₆H₅·C·N[C₆H₂(CH₂)₂]·C·C₆H₅
benzoyl-essigsăureāthylester mit 2.4-Dimethyl-anilin in Eisessig (Paal, Braikoff, B. 22, 3090). — Nadeln (aus Eisessig). F: 253—254°. Unzersetzt sublimierbar. Mäßig löslich in heißem Alkohol und Benzol. — Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-2.5-diphenyl-pyrrol.

1 - α - Naphthyl - 2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) $C_{27}H_{19}O_8N=HC$ — $C \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-benzoyl-c₈H₅· $C \cdot N(C_{10}H_7) \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-benzoyl-essigsäureäthylester mit α -Naphthylamin in Eisessig (Paal, Braikoff, B. 22, 3091). — Blättchen (aus Eisessig). F: 271,5—272°. Unzersetzt sublimierbar. Schwer löslich in siedendem Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Liefert bei der Destillation mit Kalk 1- α -Naphthyl-2.5-diphenyl-pyrrol. — Kaliumsalz. Schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Kalilauge.

Äthylester $C_{29}H_{23}O_2N = \frac{HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_{10}H_7) \cdot C \cdot C_6H_5}$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 181—182° (Paal, Braikoff, B. 22, 3091). Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzol.

1 - β - Naphthyl - 2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) $C_{27}H_{19}O_{2}N = HC - C \cdot CO_{2}H$ $C_{0}H_{5} \cdot C \cdot N(C_{10}H_{7}) \cdot C \cdot C_{6}H_{5}$ B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-benzoyl-essigsäureäthylester mit β-Naphthylamin in Eisessig (Paal, Braikoff, B. 22, 3092). — Blätter (aus Eisessig). F: oberhalb 350°. Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in fast allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-β-Naphthyl-2.5-diphenyl-pyrol.

Äthylester $C_{19}H_{23}O_2N=\frac{HC-C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{C_4H_5\cdot C\cdot N(C_{10}H_7)\cdot C\cdot C_6H_5}$. Nådelchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 181–182° (Paal, Braikoff, B. 22, 3092). — Wird auch bei mehrstündigem Kochen mit alkoh. Kalilauge nur zum Teil verseift.

1 - [2 - Oxy - phenyl] - 2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) $C_{23}H_{17}O_3N = HC - C \cdot CO_2H$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot OH) \cdot C \cdot C_6H_5$ B. Der Äthylester entsteht durch Kochen von Phenacyl-essigsäureäthylester mit 2-Amino-phenol in Alkohol (Paal, Braikoff, B. 22, 3093). — Nadeln (aus Eisessig). F: 244—245°. Sublimiert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Chloroform, Ligroin und Benzol. — Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-[2-Oxy-phenyl]-2.5-diphenyl-pyrrol.

Äthylester $C_{35}H_{21}O_3N = \frac{HC_{-----}C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot OH) \cdot C \cdot C_6H_5}$. Prismen (aus Alkohol). F: 158—159° (Paal, Braikoff, B. 22, 3094). Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln sowie in Alkalien.

1.1'- p - Phenylen - bis - [2.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (3)] $C_{40}H_{28}O_4N_2 = HO_2C \cdot C : C(C_6H_5)$ $N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(C_6H_5) : C \cdot CO_2H$ B. Der Diäthylester entsteht durch Erhitzen von Phenacyl-benzoyl-essigsäureäthylester mit p-Phenylendiamin in Eisessig (Paal, Braikoff, B. 22, 3095). — Krystallkörner (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°. Sublimiert unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin und Benzol.

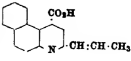
 $\begin{array}{c} \textbf{Diäthylester} \quad \textbf{C}_{44}\textbf{H}_{36}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{2} = & \begin{matrix} \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{O}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{C} : \textbf{C}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) \\ \textbf{H}^{\prime} : \textbf{C}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) \end{matrix} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{N} \end{matrix} \\ \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) : \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{C}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) : \textbf{C}^{\prime}\textbf{H} \end{matrix} \\ \textbf{C}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) : \textbf{C}^{\prime}\textbf{H} \end{matrix}$ Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 249—250° (Paal, Braikoff, B. 22, 3095). Löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.

2. 6-Methyl-2-phenyl-chinolin-carbonsdure-(4). 6-Methyl-2-phenyl-cinchoninsdure C₁₇H₁₃O₂N, s. nebenstehendeFormel. CH₃

B. Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und p-Toluidin in Alkohol im Wasserbad (Doebner, Gieseke, A. 242, 296). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (D., G.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (D., G.). — Liefert bei der Destillation mit Natronkalk 6-Methyl-2-phenyl-chinolin (D., G.). — Steigert die Harnsäure-Ausscheidung beim Menschen (Nicolaier, Dohrn, Dtsch. Arch. klin. Med. 93 [1908], 346). — Cu(C₁₇H₁₂O₂N)₂. Grüne Flocken. Unlöslich in heißem Wasser (D., G.). — AgC₁₇H₁₂O₂N. Unlöslich in Wasser (D., G.). — Pb(C₁₇H₁₂O₂N)₂. Gelbe, schwer lösliche Flocken (D., G.). — 2C₁₇H₁₃O₂N + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich in siedendem Wasser (D., G.).

- 3. 7 Methyl 2 phenyl chinolin carbonsäure (4),
 7-Methyl-2-phenyl-cinehoninsäure C₁₇H₁₉O₂N, s. nebenstehende
 Formel. B. Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und
 m-Toluidin in Alkohol auf dem Wasserbad (Borsohe, B. 41, 3888).

 Krystallpulver (aus verd. Alkohol oder Essigsäure). F: 212—214°.
- 4. 8-Methyl-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 8-Methyl-2-phenyl-cinchoninsäure C₁₇H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel, B. Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Benzaldehyd und o-Toluidin in Alkohol im Wasserbad (Doebner, Gieseke, A. 242, 298). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 245°. Fast unlöslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Äther und in heißem Alkohol. Liefert bei der Destillation mit Kalk 8-Methyl-2-phenyl-chinolin. Cu(C₁₇H₁₂O₂N)₂ + H₂O. Grüne Flocken. Unlöslich in siedendem Wasser. AgC₁₇H₁₂O₂N + H₂O. Nadeln (aus Wasser).
- 5. 2-Propenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Propenyl-5.6-benzo-cinchoninsäure $C_{17}H_{12}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge aus Brenztraubensäure, Crotonaldehyd und β -Naphthylamin in Alkohol (DOEBNER, B. 27, 2023). Nadeln (aus Alkohol). F: 289°. Liefert bei der trocknen Destillation 2-Propenyl-5.6-benzo-chinolin.



- 3. Carbonsāuren $C_{18}H_{15}O_2N$.
- 1. 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-isonicotinsäure $C_{18}H_{15}O_2N = \frac{HC \cdot CH(CO_3H) \cdot CH}{C_8H_8 \cdot C NH C \cdot C_8H_5}$. B. Aus Diphenacylessigsäure bei der Einw. von alkoh. Ammoniak (Paal, Strasser, B. 20, 2760). Krystallinische Flocken. Geht beim Aufbewahren in Diphenacylessigsäure über. —

phenacylessigsäure bei der Einw. von alkoh. Ammoniak (Paal, Strasser, B. 20, 2760). — Krystallinische Flocken. Geht beim Aufbewahren in Diphenacylessigsäure über. — NH₄C₁₈H₁₄O₂N. In Wasser leicht lösliche Nadeln. Färbt sich bei 240° bräunlich, schmilzt bei 270° unter Abspaltung von Ammoniak und Bildung von 2.6-Diphenyl-pyridin-carbon-säure-(4).

2. 2 - Methyl - 4.5 - diphenyl - pyrrol - carbonsäure - (3) $C_{18}H_{18}O_{2}N = C_{4}H_{5} \cdot C - C \cdot CO_{3}H$ $C_{5}H_{5} \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_{3}$

Äthylester $C_{30}H_{19}O_{8}N=\frac{C_{6}H_{5}\cdot C-C_{2}\cdot C_{2}H_{5}}{C_{8}H_{5}\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CH_{2}}$. B. Durch Erhitzen von Benzoin mit β -Amino-crotonsäureäthylester und Kaliumdisulfat auf 170° (Feist, B. 35, 1559). Durch Reduktion eines Gemisches von Benzilmonoxim und Acetessigsäureäthylester mit Zinkstaub und Eisessig (Knorr, Lange, B. 35, 3005). — Krystalle (aus Methanol). F: 202° (F.). Löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Ligroin, fast unlöslich in Wasser, Äther und Chloroform (F.). Sehr schwer verseifbar (F.).

- 3. 2-[α-Methyl-α-propenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[α-Methyl-α-propenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-Crotonyl-β-naphthocinchonin-säure") C₁₃H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Tiglinaldehyd und β-Naphthyl-amin in Alkohol (Doebner, B. 27, 2023). Tafeln mit 1H₂O (aus Alkohol). F: 226°. Liefert bei der Destillation 2-[α-Methyl-α-propenyl]-5.6-benzochinolin. AgC₁₈H₁₄O₂N. Schwer lösliches Pulver.
- 4. 2-[4-isopropyl-phenyi]-chinolin-carbonsaure-(4), CO2H

 2-[4-isopropyl-phenyi]-cinchoninsaure C19H17O2N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Brenztraubensaure mit 4-Isopropyl-benzaldehyd und Anilin in Alkohol (DOEBNER, A. 249, 102). Heligelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 201°. Schwer löslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk 2-[4-Isopropyl-phenyl]-chinolin. AgC19H16O2N. In Wasser schwer lösliches Pulver.

5. $2 - [\beta, \zeta - Dimethyl - \varepsilon (oder \zeta) - heptenyl] - 5.6 - benzo - chinolin - carbon-säure - (4), <math>2 - [\beta, \zeta - Dimethyl - \varepsilon (oder \zeta) - heptenyl] - 5.6 - benzo - cinchoninsäure (,, Citronellal - <math>\beta$ - naphthocinchoninsäure ") $C_{22}H_{25}O_2N$, Formel I oder II. B.

Durch Erhitzen von Brenztraubensäure mit Citronellal und β -Naphthylamin in Alkohol (Doebner, B. 27, 2025). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 225°. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2- $[\beta.\zeta$ -Dimethyl- ε (oder ζ)-heptenyl]-5.6-benzo-chinolin. — AgC₂₃H₂₄O₃N. Schwer lösliches Pulver.

12. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-23}O₂N.

1. 3.4-Benzo-carbazol-carbonsäure-(1) $C_{17}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) mit Phenylhydrazin unter Rückfluß (SCHÖFFF, B. 29, 268). — Gelbgrüne Nadeln (aus Eisessig). F: 325° (SCH.). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (SCH.). — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub (SCH.) oder besser mit Kalk (ULLMANN, A. 332, 102) 3.4-Benzo-carbazol. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat entsteht eine krystallinische Verbindung $C_{19}H_{11}O_2N$ (?) [schmilzt noch nicht bei 350°; unlöslich in fast allen Lösungsmitteln und in Alkalien] (SCH.). — Mg($C_{17}H_{10}O_2N$)₂ (bei 110°). Gelb. Schwer löslich in Wasser (SCH.).

Äthylester $C_{19}H_{18}O_{2}N = HNC_{16}H_{9} \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$. Bei der Einw. von Alkohol + Chlorwasserstoff auf 3.4-Benzo-carbazol-carbonsäure-(1) (Schöfff, B. 29, 268). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 175°. In organischen Lösungsmitteln leichter löslich als die entsprechende Säure.

2. Carbonsäuren $C_{18}H_{13}O_2N$.

- 1. 2.6-Diphenyl-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Diphenyl-isonicotinsäure C₁₈H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes der 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4) auf 270° (Paal, Strasser, B. 20, 2757, 2760). Neben 2.6-Diphenyl-piperidin-carbonsäure-(4) beim Erhitzen von Diphenacylessigsäure oder Diphenacylmalonsäure mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 120° (P., St.; P., B. 29, 798). Beim Kochen von Diphenacyl-cyanessigsäure-alkylester mit alkoh. Kalilauge unter Luftabschluß (Klobr, Bl. [3] 29, 407).—Nadeln (aus Alkohol, Eisessig oder Nitrobenzol). F: 275° (P., St.), 278—279° (K.). Unzersetzt sublimierbar (P., St.; K.). Fast unlöslich in Aceton, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (K.), sehr schwer löslich in Benzol, etwas leichter in heißem Alkohol und Eisessig (P., St.), sehr leicht in heißem Nitrobenzol (K.). Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösung sowie in konz. Mineralsäuren (P., St.).— Zerfällt bei der Destillation des Calciumsalzes mit Calciumoxyd in Kohlendioxyd und 2.6-Diphenyl-pyridin (P., St.; P.). Ist sehr beständig gegen Oxydationsmittel wie alkal. Permanganat-Lösung oder Chromessigsäure (P., St.).— Natriumsalz. Blättchen mit 3½, H.O. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K.; vgl. P., St.).— AgC₁₈H₁₂O₂N. Niederschlag. Etwas löslich in heißem Wasser (P., St.). Ziemlich lichtbeständig (P., St.; K.).— Chloroaurat. Gelb, krystallinisch. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol (P., St.).
- 2. 2-Styryl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Styryl-cinchoninsäure, w-Benzal-chinaldin-carbonsäure-(4)

 C₁₈H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Brenztraubensäure, Zimtaldehyd und Anilin in alkoh. Lösung (Doebner, Normalin von Brenztraubensäure, Zimtaldehyd und Anilin in sther. Lösung bei der Umsetzung von Brenztraubensäure, Zimtaldehyd und Anilin in sther. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur, neben 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylimino-2-styryl-pyrrolidin (D., P.; vgl. Garzarolli-Thubnlackh, M. 20,

487; SIMON, CONDUCHÉ, A. ch. [8] 12, 17; BORSCHE, B. 41, 3886). Beim Erhitzen von 2-Methylchinolin-carbonsäure-(4) mit Benzaldehyd und Zinkchlorid (D., P.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 295° unter Bildung von 2-Styryl-chinolin (D., P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, kaltem Alkohol, Benzol, Chloroform, Petroläther und kaltem Eisessig (D., P.). Die Lösung in salzsäurehaltigem Alkohol fluoresciert grün (D., P.). Löslich in warmen konzentrierten Mineralsäuren, Alkalilauge und Alkalicarbonat-Lösung (D., P.). — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Chinolin-dicarbonsäure-(2.4) und Benzoesäure (D., P.). — AgC₁₈H₁₂O₂N (D., P.). — Mg(C₁₈H₁₂O₂N)₂. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (D., P.).

- 3. 2-Styryl-chinolin-carbonsäure-(6), \(\omega \text{Benzal-chinaldin-carbonsäure-(6)} \) C18H18O2N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(6) mit Benzaldehyd und Zinkchlorid auf 130—150° (v. MILLER, B. 23, 2260). Gelbe Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 264°. Unlöslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln, etwas löslich in heißem verdünntem Alkohol. Die Lösung in heißer verdünnter Alkalilauge ist farblos. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Benzoesäure und Chinolin-dicarbonsäure-(2.6).
- 3. 2-Methyl-4.6-diphenyl-pyridin-carbonsäure-(3), 2-Methyl-4.6-diphenyl-nicotinsäure C₁₉H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-4.6-diphenyl-3-cyan-pyridin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 260° (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 528). Entsteht auch aus ihrem Amid beim Erhitzen mit Salzsäure auf ca. 210° (v. M.).—Blättchen (aus Alkohol). F: 264°.— Liefert bei der Destillation mit Natronkalk unter vermindertem Druck 2-Methyl-4.6-diphenyl-pyridin. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Alkohol entsteht 4.6-Diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3).

Amid $C_{19}H_{16}ON_2 = NC_5H(CH_3)(C_6H_5)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-4.6-diphenyl-3-cyan-pyridin mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 160° (v. M., C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 528). — Nadeln mit 1H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 216°.

Nitril, 2-Methyl-4.6-diphenyl-3-cyan-pyridin $C_{19}H_{14}N_{2}=NC_{3}H(CH_{3})(C_{6}H_{5})_{2}\cdot CN$. Beim Erwärmen von Benzalacetophenon mit β -Imino-butyronitril in absol. Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (v. M., C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 526, 527). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 116°. Unlöslich in verd. Säuren. — $2C_{19}H_{14}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Goldgelbe Blättchen.

4. Carbonsäuren $C_{20}H_{17}O_2N$.

1. 2 - Methyl - 4 - phenyl - 6 - p - tolyl - pyridin - carbon - säure-(3), 2 - Methyl - 4 - phenyl - 6 - p - tolyl - nicotinsäure $C_{20}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel. $C_{13}C_{13}C_{13}$

Nitril, 2-Methyl-4-phenyl-6-p-tolyl-3-cyan-pyridin $C_{20}H_{16}N_{2}=NC_{3}H(CH_{2})(C_{6}H_{5})\cdot (C_{6}H_{4}\cdot CH_{3})\cdot CN$. B. Aus 4-Methyl- ω -benzal-acetophenon und β -Imino-butyronitril in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (v. M., C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530). — Nadeln. F: 165°.

2. 2-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,Tetrahydrophenylnaphthochinolincarbonsäure") C₂₀H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brenztraubensäure auf Benzal-β-naphthylamin in Chloroform oder Benzol in der Kälte (SIMON, MAUGUIN, C. r. 144, 1276; vgl. CIUSA, ZERBINI, G. 50 II [1920], 319 Anm. 1). — Krystalle. F: 226° (CI., G. 52 II [1922], 43, 44; vgl. a. CI., BARATTINI, G. 56 [1926], 132).

5. $2 - [2.3.3 - Trimethyl - cyclopenten - (1) - yl - (1)] - CO_2H$ 5.6 - benzo - chinolin - carbon säure - (4), $2 - [2.3.3 - Trimethyl - cyclopenten - (1) - yl - (1)] - 5.6 - benzo - cinchoninsäure <math>C_{92}H_{21}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. $C_{0(CH_3)} \cdot C_{0(CH_3)} \cdot C_{0$

6. 2-[β.ζ-Dimethyl-α.ε-heptadienyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[β.ζ-Dimethyl-α.ε-heptadienyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, Citral-β-naphthocinchoninsäure") C₂₃H₂₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Citral (Bd. I, S. 753; vgl. a. Ergw. Bd. I, S. 390) mit Brenztraubensäure und β-Naphthylamin in Alkohol (Doebner, B. 27, 354, 2026; 31, 3195; Tiemann, B. 31, 3313, 3324). — Citronengelbe Blättchen mit ½ H₂O (aus Alkohol). Die aus gewöhnlichem Citral hergestellte Säure schmilzt bei 199—200° (T., B. 31, 3313, 3327; vgl. D., B. 31, 3196, 3197), 200—201° (Schimmel & Co., Ber. v. April 1899, S. 72), die aus Citral b dargestellte Säure gegen 200° (T., Kerschbaum, B. 33, 881). Ein Gemisch der aus Citral a und Citral b hergestellten Säurepräparate zeigt fast keine Schmelzpunktsdepression (T., K.).

13. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-25}O_2 N$.

9-Phenyl-9.10-dihydro-acridin-carbonsäure-(9) C₂₀H₁₅O₂N, C₆H₅ CO₂H s. nebenstehende Formel.

10-Methyl-9-phenyl-9-cyan-9.10-dihydro-acridin-carbonsäure-(9)-nitril, 10-Methyl-9-phenyl-9-cyan-9.10-dihydro-acridin C₂₁H₁₆N₂ =

C₆H₄ C(C₆H₅)(CN) C₆H₄. B. Bei der Einw. von Kaliumcyanid auf 9-Phenyl-acridin-chlormethylat (Kaufmann, Albertini, B. 42, 2007) oder -jodmethylat (Hantzsch, Kalb, B. 32, 3126) in warmer wäßriger Lösung. — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Ligroin), Spieße (aus Eisessig). F: 176° (H., K.), 182—183° (K., A.). Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (H., K.; K., A.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° 9-Phenyl-acridin-chlormethylat zurück (K., A.). — Chloroplatinat. Goldgelbe Blättchen. F: 242—243° (K., A.). Liefert bei kurzem Erhitzen

10-Äthyl-9-phenyl-9.10-dihydro-acridin-carbonsäure-(9)-nitril, 10-Äthyl-9-phenyl-9-cyan-9.10-dihydro-acridin $C_{22}H_{18}N_2 = C_6H_4$ $C(C_6H_5)(CN)$ C_6H_4 . B. Aus 9-Phenyl-acridin-jodäthylat und Kaliumcyanid in heißer wäßriger Lösung (KAUFMANN, ALBERTINI, B. 42, 2007). — Nadeln. F: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin.

mit Salzsäure das Chloroplatinat des 9-Phenyl-acridin-hydroxymethylats (K., A.).

14. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-27} O_2 N$.

1. Carbonsäuren $C_{20}H_{13}O_{2}N$.

1. 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure C₂₀H₁₃O₂N, s. nebenstehende
Formel. B. Bei längerem Erhitzen von Phthalsäureanhydrid mit Diphenylamin in Gegenwart von Zinkchlorid auf 180—200° (Bebries),
A. 224, 45). Aus 2-[3.6-Diamino-acridyl-(9)]-benzoesäure beim Diazotieren
und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (R. Meyer, Gross, B. 32, 2370; vgl. BASF,
D. R. P. 73334; Frdl. 3, 296). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol), gelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 347° (Schwärzung) (Decker, Hock, B. 37, 1006). Fast unlöslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in Ather, Chloroform, Benzol und heißem Alkohol (B.; vgl. a. M., G.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren und Essigsäure mit grüner Fluorescenz (B.). Die Lösungen in Alkalien sind farblos und fluorescieren bei starker Verdünnung blau (B.).
— Zerfällt bei stärkerem Erhitzen in Kohlendioxyd und 9-Phenyl-acridin (B.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Natronlauge 2-[9.10-Dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure [farblose Blätter (aus Alkohol); F: 160—165° (Zers.); unlöslich in Wasser], die sich leicht wieder zu 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure oxydiert (B.; vgl. a. M., G.). Beim Erhitzen mit 70°/oiger Schwefelsäure bis auf 180° oder bei Einw. von rauchender Schwefelsäure bei höchstens 10° bildet sich 1(CO).9-Benzoylen-acridin (Bd. XXI, S. 364) (Decker, A. 348, 243, 244). Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 120° das Hydrojodid des 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäuremethylesters (D., H.). — NaCscH₁₂O₂N + aq. Farblose Blätter oder Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (B.). — CscH₁₂O₂N + BCl. Dunkelgelbe Tafeln oder Nadeln. Zersetzt sich bei 163°. Sehr schwer löslich in Chloroform und Benzol, schwer in heißem Wasser, etwas löslich in heißem Alkohol und Äther (B.).

Methylester $C_{21}H_{15}O_2N=NC_{12}H_3\cdot C_0H_4\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure beim Behandeln mit chlorwasserstoffhaltigem Methylalkohol auf dem Wasserbad oder beim Erhitzen mit Methyljodid oder Dimethylsulfat auf 120° (Decker, Hook, B. 37, 1007). — Hellgelbe Nadeln (aus Xylol). F: 173°. Unzersetzt sublimierbar. Leicht löelich in Benzol und Alkohol. Die Lösung in Säuren ist gelb und fluoresciert grün. Die Salze werden durch Dicarbonat in die Komponenten zerlegt. — Wird beim Kochen mit Natronlauge verseift. Liefert mit Methyljodid {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester}-jodmethylat. — $C_{21}H_{15}O_2N+HI$. Dunkelrote Krystalle. F: 228—230° (Zers.). — $2C_{21}H_{16}O_2N+H_3C_{21}O_4N+H_3C_{22}O_5N+H_3C_{31}O_3N$ Gelbe Krystalle. F: 241° (Dunkelfärbung).

Äthylester $C_{22}H_{17}O_2N=NC_{13}H_3\cdot C_0H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure bei 60—70° (Deoree, Schenk, B. 39, 749). — Hellgelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 161°. Die Lösung in verd. Säuren fluoresciert grün. — Wird beim Kochen mit Alkalilauge schnell verseift. — $C_{22}H_{17}O_2N+HI$. Orangefarbene Nadeln. F: 216° (Zers.). Wird beim Umlösen aus Wasser oder Alkohol teilweise zersetzt. — $2C_{22}H_{17}O_2N+H_2C_{2}O_7+H_2O$. Orangefarbene Nadeln. Schmilzt wasserfrei bei 141°. — Pikrat $C_{22}H_{17}O_2N+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 244°.

Chlorid $C_{20}H_{12}ONCl = NC_{13}H_8 \cdot C_6H_4 \cdot COCl$. B. Beim Eintragen von 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure in eine warme Lösung von Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol (Dammann, Gattermann, Ztechr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 326; C. 1902 II, 368). — Liefert beim Kochen mit Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 1(CO).9-Benzoylen-acridin. — $C_{20}H_{12}ONCl + HCl$. Gelbe Nadeln

{2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure}-hydroxymethylat C₂₁H₁₇O₃N = (HO)(CH₂)NC₁₈H₆·C₄H₄·CO₂H. B. Die Salze entstehen bei der Einw. von Säuren auf das Lacton der 2-[9-Oxy. 10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure (Syst. No. 4287) (Decker, Hock, B. 37, 1004, 1010). — Die Lösungen der Salze sind gelb und fluorescieren grün (D., H.). Die Salze sind gegen Dicarbonat beständig (D., H.). — Beim Digerieren des Jodids mit Silberoxyd in Wasser erhält man eine neutral reagierende, gelbe, fluorescierende Lösung des Anhydrids ({2·[Acridyl-(9)]-benzoesäure}-methylbetain), das sich beim Versuch der Isolierung in das Lacton der 2-[9-Oxy-10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure umlagert (D., H.). Die letztgenannte Verbindung entsteht auch beim Zusatz von Alkalien zur Lösung des Anhydrids oder der Salze (D., H.), während bei Einw. von Ammoniak daneben noch das Lactam der 2-[9-Amino-10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure (Syst. No. 3578) erhalten wird (Decker, Schenk, B. 39, 751). — Salze: D., H. — Jodid C₂₁H₁₆O₂N·I+H₂O. Hellgelbe Blättehen (aus Wasser). Färbt sich gegen 100° rot und schmilzt bei 257—260° unter Abspaltung von Methyljodid und Bildung von 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure. Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Dichromat (C₂₁H₁₆O₂N·O·C₆H₂(NO₂), (bei 110°). Krystallisiert aus Alkohol in gelben Prismen, die Krystallalkohol enthalten. F: 212—215°. Schwer löslich in Alkohol.

{2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester}-hydroxymethylat C₂₂H₁₉O₃N = (HO)(CH₃)NC₁₃H₈·C₆H₄·CO₂·CH₃. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester (Decker, Hock, B. 37, 1003). Das methylschwefelsaure Salz erhält man beim Erwärmen von 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester mit Dimethylsulfat auf 120° oder bei der Einw. von Dimethylsulfat auf das Lacton der 2-[9-Oxy-10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure bei 120—140° (D., H.). — Die Salze lösen sich in Wasser mit gelbgrüner Fluorescenz, sind in wäßr. Lösung beständig und durch Dicarbonat nicht fällbar (D., H.). — Sie gehen bei der Einw. von Natronlauge allmählich in das Lacton der 2-[9-Oxy-10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure über (D., H.), bei Anwendung von Ammoniak bildet sich daneben das Lactam der 2-[9-Amino-10-methyl-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure (D., SCHENK, B. 39, 751). — Salze: D., H. — Jodid C₂₂H₁₈O₂N·I. B. s. o. Entsteht auch beim Zusstz einer konz. Kaliumjodid-Lösung zur Lösung des methylschwefelsauren Salzes (D., H.). Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 226° bis 227° (Zers.). — Trichromat (C₂₂H₁₈O₂N)₂Cr₂O₁₀. Orangefarbene Würfel (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 200° (Zers.). — Salz der Methylschwefelsäure. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat C₂₂H₁₈O₂N·O·C₆H₂(NO₂)₂. Gelbe Nadeln. F: 201°.

{2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-äthylester}-hydroxymethylat $C_{23}H_{21}O_{3}N=(HO)(CH_{2})NC_{13}H_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$ — Jodid $C_{23}H_{20}O_{2}N\cdot I.$ B. Beim Erwärmen von 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-äthylester mit Dimethylsulfat auf 120° und Umsetzen des entstandenen methylschwefelsauren Salzes mit Kaliumjodid (Decker, Scherk, B. 39, 750). Granatrote Nadeln. F: 220° (Zers.). Liefert bei Einw. von Ammoniak dieselben Verbindungen wie die Salze des {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester}-hydroxymethylats.

- 2. 9-Phenyl-acridin-carbonsdure-(2) C₂₀H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Methyl-9-phenyl-acridin mit Kaliumdichromat in verd. Schwefelsäure (Bonna, A. 239, 62). Krystalle (aus Alkohol). F: 252—255° (Zers.). Löslich in Alkalilauge und Alkalicarbonat-Lösung. Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk 9-Phenyl-acridin. AgC₂₀H₁₂O₂N (bei 110°). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich am Licht grünlich. Ba(C₂₀H₁₂O₂N)₂. Krystallpulver (aus Wasser).
- 3. 2-Phenyl-7.8-benzo-chinolin-carbonsāure-(4), 2-Phenyl-7.8-benzo-cinchoninsāure (,,α-Phenyl-α-naphthocinchoninsāure) C₂₀H₁₂O₂N, s. nebenstehendeFormel. B. Aus Brenztraubensāure, Benzaldehyd und α-Naphthylamin in kalter ātherischer oder siedender alkoholischer Lösung (Doeener, Kuntze, A. 249, 110). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol + Aceton). F: 300° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, löslich in heißem Alkohol, Aceton, Chloroform und heißem Eisessig. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. Löslich in heißen konzentrierten Mineralsäuren. Leicht löslich in Alkalilauge und Alkalicarbonat-Lösung. Zerfällt beim Erhitzen mit Natronkalk in Kohlendioxyd und 2-Phenyl-7.8-benzo-chinolin. Bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung entstehen 2-Phenyl-6-[2-carboxy-phenyl]-pyridindicarbonsäure-(4.5), 6-Phenyl-2.3(CO)-benzoylen-pyridin-carbonsäure-(4) und Benzoesäure. NaC₂₀H₁₂O₂N + ½ H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. Cu(C₂₀H₁₂O₂N)₂. Grüne, unlösliche Flocken. AgC₂₀H₁₂O₂N. Unlösliches Pulver. Ca(C₂₀H₁₂O₂N)₂ + 4 H₂O. Flocken. Fast unlöslich in Wasser. Zn(C₂₀H₁₂O₂N)₂. Citronengelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser. Pb(C₂₀H₁₂O₂N)₂. Orangegelbe Flocken. Unlöslich in Wasser.

Äthylester $C_{22}H_{17}O_2N=NC_{13}H_7(C_3H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 2-Phenyl-7.8-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) in absol. Alkohol (D., K., A. 249, 114). Entsteht auch beim Erhitzen des Silbersalzes der Säure mit Äthyljodid auf 150° (D., K.). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 103°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Wird bei anhaltendem Kochen mit alkoh. Kalilauge verseift.

4. 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsdure-(4), 2-Phenyl-5.6-benzo-cinchoninsdure (,α. Phenyl-β-naphthocincho. ninsäure") C₂₀H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Doebner, Peters, B. 23, 1231; Ciusa, R. A. L. [5] 23 II [1914], 263; G. 46 I [1916], 136, 139; Ci., Buogo, R. A. L. [5] 23 II, 265. — B. Aus Brenztraubensäure, Benzaldehyd und β-Naphthylamin in kalter ätherischer oder heißer alkoholischer Lösung (Doebner, Kuntze, A. 249, 129). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brenztraubensäure auf Benzal-β-naphthylamin in Chloroform oder Benzol in der Kälte (Simon, Mauguin, C. r. 144, 1276). Bei der Einw. von Oxalessigsäure auf Benzal-β-naphthylamin in warmem Alkohol (S., M., C. r. 143, 468; A. ch. [8] 13, 390). Neben 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin beim Kochen von 2-Phenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit alkoh. Kalilauge (S., M., C. r. 143, 466; A. ch. [8] 13, 388). — Nadeln (aus Isoamylalkohol + Eisessig), Krystalle (aus Essigsäureanhydrid). F: 296° (Zers.) (D., K.; vgl. S., M., C. r. 143, 467; A. ch. [8] 13, 391). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (D., K.). Löslich in heißen konzentrierten Mineralsäuren (D., K.). Leicht löslich in Alkaliauge, Ammoniak und heißer Alkalicarbonat-Lösung (D., K.). — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit Natronkalk in Kohlendioxyd und 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin (D., K.; S., M., C. r. 143, 467; A. ch. [8] 13, 391, 393). Ist sehr beständig gegen Oxydationsmittel wie alkalische Permanganat-Lösung oder Chromtrioxyd (D., K.). — NaC₂₀H₁₂O₂N+5H₂O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (D., K.). — Kupfersalz. Hellgrün. Wird nach dem Trocknen fast farblos (D., K.). — Kupfersalz. Blaue Prismen (S., M., C. r. 143, 468). — AgC₂₀H₁₂O₂N. Flocken (D., K.). — Zn(C₂₀H₁₂O₂N)₂+2H₂O. Oitronengelbe Flocken (D., K.).

Methylester $C_{21}H_{15}O_{2}N = NC_{13}H_{7}(C_{6}H_{5}) \cdot CO_{2} \cdot CH_{3}$. Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) (Simon, Mauguin, C. r. 143, 468; A. ch. [8] 13, 392). — Nadeln. F: 128°. — Beständig gegen siedende konzentrierte Kalilauge.

Äthylester $C_{22}H_{17}O_2N = NC_{13}H_7(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_3H_6$. B. Neben etwas $[\alpha \cdot (\beta \cdot Naphthylamino) \cdot benzyl]$ -brenztraubensäure-äthylester bei der Einw. von Brenztraubensäure-äthylester auf Benzal- β -naphthylamin in Chloroform oder Benzol in der Kälte (S., M., C. r. 144, 1278).

2-[2-Nitro-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) $C_{20}H_{19}O_4N_2 = NC_{14}H_7(C_6H_4\cdot NO_3)\cdot CO_3H$. B. Beim Kochen von Brenztraubensäure mit 2-Nitro-benzaldehyd und β -Naphthylamin in absol. Alkohol (Ciusa, R. A. L. [5] 16 II, 203; G. 37 II, 543). — Nadeln (aus Alkohol). F: 265° (Bräunung). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Säuren, Alkalilauge, Alkalicarbonat-Lösung und Ammoniak.

CaHs

- 5. 3-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 3-Phenyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,β-Phenyl-β-naphthocinchoninsäure") C₃₀H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erwärmen einer alkoh. Lösung von Phenylbrenztraubensäure mit β-Naphthylamin und 40°/oiger Formaldehyd-Lösung (Borsche, B. 42, 4081). Krystallflocken. Gibt beim Schmelzen 3-Phenyl-5.6-benzo-chinolin.
- 2. 2-Methyl-3-phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbon-co₂H säure-(4), 2-Methyl-3-phenyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -Methyl- β -phenyl- β -naphthocinchoninsäure") C₂H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phenyl-brenztraubensäure mit Acetaldehyd und β -Naphthylamin in Alkohol (Borsone, B. 42, 4080). Nadeln (aus verd. Salzsäure). Unlöslich in den üblichen organischen Solvenzien. Gibt beim Schmelzen 2-Methyl-3-phenyl-5.6-benzo-chinolin.
- 3. 2-[4-isopropy!-phenyi]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[4-isopropy!-phenyi]-5.6-benzo-cinchoninsäure C₂₂H₁₀O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Cuminsldehyd mit Brenztraubensäure und β-Naphthylamin in Alkohol (Doebner, B. 27, 2030). Citronengelbe Nadeln. F: 255°. Löslich in Alkohol. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-[4-Isopropyl-phenyl]-5.6-benzo-chinolin. Hydrochlorid. Schwefelgelbe Nadeln (aus alkoh. Salzsäure).

15. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-29}O₂N.

- 1. Carbonsauren C. H15O.N.
- 1. 2.3-Diphenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2.3-Diphenyl-cinchoninsäure C₂₂H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei vorsichtigem Zusatz einer alkoh. Lösung von Desoxybenzoin zu einer siedenden alkoholisch-alkalischen Lösung von Isatin (Pfitzinger, J. pr. [2] 56, 299).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 295° (Zers.) (Pf.). Leicht löslich in heißem Eisessig und warmem Aceton, schwer in heißem Alkohol, in Ather und Benzol, fast unlöslich in Petroläther und heißem Wasser (Pf.). Löslich in heißen verdünnten Mineralsäuren (Pf.). Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Kohlendioxyd und 2.3-Diphenyl-chinolin (Pf.). Bleibt beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure unverändert (Pf.). Steigert die Harnsäure-Ausscheidung beim Menschen (Nicolaier, Dohen, Disch. Arch. klin. Med. 98, 346). NaC₂₂H₁₄O₂N + 8H₂O. Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in heißem Wasser und kaltem absolutem Alkohol; ist in wasserfreiem Zustand sehr hygroskopisch (Pf.). AgC₂₂H₁₄O₂N + H₂O. Krystallpulver (Pf.). Ca(C₂₂H₁₄O₂N)₂ + 9H₂O. Nadeln (aus Wasser). Löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Wasser; ist in wasserfreiem Zustand sehr hygroskopisch (Pf.). Hydrochlorid. Tafeln. Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt.
- 2. 2-Styryl-7.8-benzo-chinolin-carbonsaure-(4),
 2-Styryl-7.8-benzo-cinchoninsaure (,,α-Cinnamenylα-naphthocinchoninsaure") C₂₂H₁₂O₂N, s. nebenstehende
 Formel. B. Aus Brenztraubensaure, Zimtaldehyd und α-Naphthylamin in kalter atherischer oder warmer alkoholischer Lösung
 (Doebner, Peters, B. 28, 1229, 1231). Citronengelbe Nadeln
 (aus Eisessig). F: 256° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Äther, Petrolather, Benzol und Chloroform, etwas leichter in Alkohol, Aceton und Eisessig. Löslich in

heißen konzentrierten Säuren; die sauren Lösungen fluorescieren grün. — Zerfällt bei der Destillation für sich oder mit Natronkalk in Kohlendioxyd und 2-Styryl-7.8-benzo-chinolin. Wird von alkal. Permanganat-Lösung in der Kälte zu 7.8-Benzo-chinolin-dicarbonsäure-(2.4), in der Wärme zu 2.3(CO)-Benzoylen-pyridin-dicarbonsäure-(4.6) oxydiert. — Die Alkalisalze krystallisieren in Nadeln und sind in Wasser leicht löslich. — $\operatorname{Cu}(C_{22}H_{14}O_{2}N)_{2} + H_{2}O$. Grüngelbe blocken. — $\operatorname{AgC}_{32}H_{14}O_{2}N$. Gelblicher Niederschlag. — $\operatorname{Ba}(C_{22}H_{14}O_{2}N)_{2} + 2H_{2}O$. Hellgelb. Löslich in heißem Wasser.

3. 2-Styryl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4),
2-Styryl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,α-Cinnamenylβ-naphthocinchoninsäure") C₂₂H₁₆O₂N, s. nebenstehende
Formel. B. Aus Brenztraubensäure, Zimtaldehyd und β-Naphthylamin in kalter ätherischer oder warmer alkoholischer Lösung
(Doebneb, Peters, B. 23, 1229, 1238). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol + Salzsäure).
F: 305°. Unlöslich in Wasser, Äther, kaltem Alkohol, Chloroform, Benzol und Petroläther, schwer löslich in Aceton, Eisessig und heißem Alkohol. — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit Natronkalk in Kohlendioxyd und 2-Styryl-5.6-benzo-chinolin. Wird von alkal.
Permanganat-Lösung in der Kälte zu 5.6-Benzo-chinolin-dicarbonsäure-(2.4), in der Wärme zu 2(CO).3-Benzoylen-pyridin-dicarbonsäure-(4.6) oxydiert. — Natriumsalz. Nadeln.
Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — AgC₂₂H₁₄O₂N. Flocken. — Strontiumsalz. Gelbe Nadeln. Löslich in heißem Wasser.

2. Carbonsäuren $C_{22}H_{12}O_{2}N$.

- 1. 2 Phenyl 3 benzyl chinolin carbonsaure (4), 2-Phenyl-3-benzyl-cinchoninsaure C₂₈H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4.5-Dioxo-1.2-diphenyl-3-benzyl-pyrrolidin beim Erwärmen von Benzylbrenztraubensäure mit Benzaldehyd und Anilin in Alkohol (Borsche, B. 42, 4086). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 290° unter Bildung von 2-Phenyl-3-benzyl-chinolin. Löslich in Soda-Lösung.
- 2. 3 Phenyl 2 benzyl chinolin carbonsäure (4),
 3-Phenyl-2-benzyl-cinchoninsäure C₂₃H₁₇O₂N, s. nebenstehende
 Formel. B. Beim Erhitzen von Isatin mit Dibenzylketon in alkoholischalkalischer Lösung (Engelhard, J. pr. [2] 57, 467). Nadeln (aus
 Alkohol). F: 293—295°. Löslich in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, unlöslich in Äther,
 Benzol, Ligroin und Wasser. Leicht löslich in Natronlauge, Soda-Lösung und Ammoniak.

 Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder mit Natronkalk in geringer Menge
 3-Phenyl-2-benzyl-chinolin. AgC₁₃H₁₆O₂N. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in
 Wasser. Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt.
- 3. 7 Methyl 2 phenyl 3 benzyl chinolin carbon-säure (4), 7 Methyl 2 phenyl 3 benzyl cinchonin-säure $C_{24}H_{19}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzyl-brenztraubensäure, Benzaldehyd und m-Toluidin in Alkohol in der Wärme (Bobsche, B. 42, 4087). Nadeln (aus Essigsäure). Löslich in warmer verdünnter Soda-Lösung. Gibt beim Schmelzen 7-Methyl-2-phenyl-3-benzyl-chinolin.
- 4. 2 Methyl 4.5.6 triphenyl 1.4 dihydro-pyridin carbonsāure (3), 2 Methyl 4.5.6 triphenyl 1.4 dihydro-nicotinsāure $C_{ss}H_{s1}O_sN=C_cH_s\cdot C\cdot CH(C_0H_5)\cdot C\cdot CO_sH$ $C_cH_s\cdot \ddot{C}$ NH $\ddot{C}\cdot CH_s$
- 1.2 Dimethyl 4.5.6 triphenyl 1.4 dihydro pyridin carbonsäure (8) äthylester $C_{28}H_{27}O_2N = \frac{C_0H_5 \cdot C \cdot CH(C_0H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_0H_5 \cdot C N(CH_3) C \cdot CH_3}$. B. Aus dem Natriumsalz des $\beta.\gamma$ -Diphenyl- α -acetyl- γ -benzoyl-buttersäure-äthylesters und salzsaurem Methylamin in alkoh. Methylamin-Lösung (RABE, A. 360, 275). Gelb, amorph. F: 88°. Beständig gegen Mineralsäuren.

16. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-21}O₂N.

1. 2.4.6 - Triphenyl - pyrldin - carbonsaure - (3), 2.4.6 - Triphenyl - nicotinsaure $C_{24}H_{12}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

C₆H₅

Nitril, 2.4.6-Triphenyl-3-cyan-pyridin $C_{24}H_{10}N_3 = NC_5H(C_0H_5)_2$. C_0H_5 .

2. 2.4 - Diphenyl - 6 - p - tolyl - pyridin - carbon saure - (5), 4.6 - Diphenyl - 2 - p - tolyl - nicotin saure $C_{as}H_{1s}O_{a}N$, s. nebenstehende Formel.

HOgC. OH2-CeH4. N. CeHs

Nitril, 2.4-Diphenyl-6-p-tolyl-5-cyan-pyridin $C_{25}H_{16}N_2 = NC_5H(C_6H_5)_6(C_6H_4 \cdot CH_4) \cdot CN$. B. Aus Benzalacetophenon und β -Imino- β -p-tolyl-propionsaure-nitril in Alkohol in Gegenwart von Natriumathylat (v. M., C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.

17. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-33}O₂N.

1. 2.6 - Diphenyl - 4 - styryl - pyridin - carbonsäure - (3), CH:OH·CeHs 2.6 - Diphenyl - 4 - styryl - nlcotinsäure, 2.6 - Diphenyl - γ - stilbazol - carbonsäure - (3) $C_{26}H_{19}O_{2}N$, s. nebenstehende $C_{6}H_{5}$ CeHs Formel.

Nitril, 2.6-Diphenyl-8-cyan- γ -stilbasol $C_{26}H_{18}N_2 = NC_8H(C_6H_5)_2(CH:CH\cdot C_6H_5)\cdot CN$. B. Aus Cinnamalacetophenon und β -Imino- β -phenyl-propionsäure-nitril in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 531). — Nadeln. F. 184°.

2. 2 - Phenyl - 6 - p - tolyl - 4 - styryl - pyridin - carbon-săure - (5), 6 - Phenyl - 2 - p - tolyl - 4 - styryl - nicotin-săure, 2 - Phenyl - 6 - p - tolyl - γ - stilbazol - carbon- $_{\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4}$. $_{\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4}$. $_{\text{C}_6\text{H}_5}$ - $_{\text{C}_6\text{H}_5}$ -

Nitril, 2-Phenyl-6-p-tolyl-5-cyan-y-stilbasol $C_{27}H_{20}N_2=NC_5H(C_0H_5)(C_0H_4\cdot CH_2)(CH:CH\cdot C_0H_5)\cdot CN$. B. Aus Cinnamalsectophenon und β -Immo- β -p-tolyl-propionsaure-nitril in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (v. M., C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 531). — Nadeln. F; 181°.

18. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-85}O₂N.

1. 2.3 - Diphenyl - 5.6 - benzo - cinchoninsäure $(,,\alpha.\beta$ - Diphenyl - 5.6 - benzo - cinchoninsäure $(,,\alpha.\beta$ - Diphenyl - β - naphthocinchoninsäure") $C_{26}H_{17}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus Phenylbrenztraubensäure, Benzaldehyd und β -Naphthylamin in Alkohol in der Wärme (Bobsche, B. 42, 4079). — Blaßgelbes Krystallpulver (aus Anilin + Alkohol oder Nitrobenzol + Alkohol). Schmilzt bei ca. 275° unter Bildung von 2.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinolin. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in heißem Anilin und Nitrobenzol. Löslich in warmer verdünnter Soda-Lösung.

2-Phenyl-3-[2-nitro-phenyl]-5.6-benso-chinolin-carbonsaure-(4) $C_{26}H_{16}O_{4}N_{2}=NC_{12}H_{6}(C_{6}H_{5})(C_{6}H_{4}\cdot NO_{5})\cdot CO_{5}H$. B. Beim Erwärmen von 2-Nitro-phenylbrenztraubensaure mit Benzal- β -naphthylamin in Alkohol (B., B. 42, 4083). — Gelbliche Nadeln (aus Nitrobenzol + Alkohol). Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in warmem Nitrobenzol. — Geht beim Schmelzen in 2-Phenyl-3-[2-nitro-phenyl]-5.6-benso-chinolin über.

2. 2-Phenyl-3-benzyl-5.6-benzo-chinolin-carbon-săure-(4), 2-Phenyl-3-benzyl-5.6-benzo-cinchonin-săure (,, α -Phenyl- β -benzyl- α -naphthocinchonin-săure") $C_{17}H_{19}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von

Benzylbrenztraubensäure mit Benzaldehyd und β -Naphthylamin in Alkohol (Borsone, B. 42, 4087). — Blaßgelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Alkalilauge. — Gibt beim Erhitzen 2-Phenyl-3-benzyl-5.6-benzo-chinolin.

B. Dicarbonsäuren.

1. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-3}O₄N.

1. Äthylenimin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbons äure, $\alpha.\alpha'$ - lmino - bernsteins äure $C_4H_5O_4N=HO_3C\cdot HC\underbrace{-NH}_{CH\cdot CO_2H}$.

α.α'-Imino-bernsteinsäure-monoäthylester $C_6H_9O_4N=HO_4C\cdot HC$ NH $CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5^{-1}$). B. Beim Lösen von α.α'-Imino-bernsteinsäure-äthylesteramid in Salzsäure (Lehrfeld, B. 14, 1822; Hell, Pollakow, B. 25, 646). — Nadeln (aus Wasser). Schmeckt bitter (L.). F: 100° (L.), 98° (Zers.) (H., P.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Ather und Alkalien (L.). Bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht Oxalsäure (L.). — $KC_6H_8O_4N$. Krystallpulver (L.).

α.α'-Imino-bernsteinsäure-äthylester-amid, α.α'-Imino-succinamidsäure-äthylester C₆H₁₀O₃N₂ = C₂H₅·O₂C·HC NH CH·CO·NH₂⁸). B. Durch Einleiten von Ammoniak in die alkoh. Lösung des Diäthylesters der hochschmelzenden α.α'-Dibrom-bernsteinsäure (Bd. II, S. 624) bei 60—70° (LEHRFELD, B. 14, 1820; Hell, Pollakow, B. 25, 645). — Nadeln (aus warmem wäßrigem Ammoniak). Schmeckt süß (L.; H., P.). Schmilzt unter Zersetzung bei 118° (unkorr.) (L.), 116° (H., P.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in heißem Wasser und in Äther, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol (L.; H., P.). — Entfärbt in äther. Lösung Brom (L.). Gibt beim Lösen in Salzsäure α.α'-Imino-bernsteinsäure-monoäthylester (L.; H., P.). Wird durch Erwärmen mit Alkalien unter Ammoniak-Entwicklung zersetzt (H., P.).

 $\alpha.\alpha'$ - Imino - bernsteinsäure - diamid, $\alpha.\alpha'$ - Imino - succinamid $C_4H_7O_3N_3=H_2N\cdot CO\cdot HC_{NH}$ CH·CO·NH₂³). B. Beim Erhitzen des Diäthylesters der hochschmelzenden $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-bernsteinsäure mit alkoh. Ammoniak auf 120—130° (Hell, Poliakow, B. 25, 648). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 175—176°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. — Entwickelt bei der Einw. von Alkalien schon in der Kälte Ammoniak.

2. Dicarbonsăuren $C_6H_9O_4N$.

1. Pyrrolidin - dicarbonsāure - (2.2), Pyrrolidin - a.a - dicarbonsāure $C_8H_9O_4N= {H_1C---CH_2 \atop H_4C\cdot NH\cdot C(CO_1H)_1}$.

¹) Die Konstitution dieser Verbindung ist nicht bewiesen; man kann für sie auch die Formeln eines Iminobernsteinsäure-monoäthylesters bezw. Aminobutendisäure-monoäthylesters HO₂C·C(:NH)·CH₂·CO₂·C₂H₅ bezw. HO₂C·C(NH₂):CH·CO₂·C₂H₅ oder HO₂C·CH₂·C(:NH)·CO₂·C₂H₅ bezw. HO₂C·CH:C(NH₂)·CO₃·C₂H₅ (vgl. Bd. III, S. 780, 784, 785) in Betracht ziehen; vgl. a. Curtius, Döbe, J. pr. [2] 125, 428.

*) Für die Konstitution dieser Verbindung kommen auch die Formeln eines Iminobernsteinsäure-äthylester-amids bezw. Aminobutenamidsäure-äthylesters C₂H₅·O₂C·C(:NH)·CH₂·CO·NH₂ bezw. C₂H₅·O₃C·C(NH₂): CH·CO·NH₂ oder C₂H₅·O₂C·CH₂·C(:NH)·CO·NH₃ bezw. C₂H₅·O₃C·CH: C(NH₂)·CO·NH₂ (vgl. Bd. III, S. 785) in Betracht; vgl. a. Curtius, B. 45, 1078.

B. 45, 1078.
 Für die Konstitution dieser Verbindung kann man auch die Formeln eines Iminobernsteinsäure-diamids bezw. Aminobutendiamids oder α.α'-Diamino-bernsteinsäure-imids H₂N·CO·C(:NH)·CH₂·CO·NH₂ bezw. H₂N·CO·C(NH₂): CH·CO·NH₂ (vgl. Bd. III, S. 786) oder H₂N·HC·CO NH in Betracht ziehen.

Pyrrolidin-α.α-dicarbonsäure-diamid C₆H₁₁O₂N₃ = H₂C·NH·C(CO·NH₂)₂. B. Beim Erhitzen von α.δ-Dibrom-butan-α.α-dicarbonsäure-diāthylester (Bd. II, S. 658) mit ca. 12 Mol methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° (WILLSTÄTTER, B. 33, 1164; W., ETT-LINGER, A. 326, 101). — Oktaeder und würfelähnliche Säulen (aus Wasser), Tafeln (aus Essigester). Rhombisch (Gossner, A. 326, 103). F: 162—162,5°; bei vorsichtigem Erhitzen ohne Zersetzung flüchtig; leicht löslich in der Wärme in Wasser, Alkohol, Chloroform, Aceton und Essigester, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin; gibt mit Quecksilberchlorid einen in heißem Wasser löslichen Niederschlag (W., E.). — Spaltet beim Kochen mit Alkalien 2 Mol Ammoniak ab; die Verseifung mit Mineralsäuren führt unter Abspaltung von Kohlendioxyd zu inakt. Pyrrolidin-α-carbonsäure (W., E.). Die überhitzten Dämpfe röten einen mit Salzsäure getränkten Fichtenspan (W., E.). — Chloroaurat. Spieße oder rhombenähnliche Tafeln. F: 180,5°; sehr leicht löslich in heißem Wasser (W., E.). — Pikrat C₆H₁₁O₂N₃ + C₆H₂O₇N₂. Gelbe Prismen. F: 234—235° (Zers.); leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser und in Alkohol (W., E.).

N - Methyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha$ - dicarbonsäure - mono - methylamid $C_6H_{14}O_8N_2=H_1C$ ——CH₂
. B. Beim Kochen von N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbon-H₂C·N(CH₃)·C(CO₂H)·CO·NH·CH₃
. B. Beim Kochen von N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbon-säure-bis-methylamid mit 4 Mol Bariumhydroxyd in ca. 20% (jeger Lösung (WILLSTÄTTER, ETTLINGER, A. 326, 113). — Tafeln oder Prismen (aus Aceton + Wasser). F: 137° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Reagiert neutral. Gibt mit Goldchlorid und mit Pikrinsäure keine Fällung. — Reduziert beim Erwärmen feuchtes Silberoxyd unter Spiegelbildung. Zersetzt sich beim Erhitzen für sich oder mit Wasser in Kohlendioxyd und dl-Hygrinsäure-methylamid. — Cu(C₆H₁₃O₅N₂)₂ + 3½, H₂O. Blauviolette, rechteckige Tafeln. Leicht löslich in siedendem, ziemlich schwer in kaltem Wasser. sehr schwer in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aceton.

N·Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-äthylester-methylamid $C_{10}H_{18}O_3N_3=H_2C$ —CH₂
B. Entsteht neben Hygrinsäure und ihrem Methyl-H₂C·N(CH₃)·C(CO₃·C₂H₃)·CO·NH·CH₃
amid sowie dem Bis-methylamid der N·Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure beim Erhitzen von N·Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-diäthylester mit einer Lösung von Methylamin in Benzol im Rohr auf 150° (W., E., A. 326, 115). — Prismen (aus Aceton und Alkohol). F: 199,5—200°. Destilliert unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, schwer in Äther, Benzol und kaltem Aceton. Reagiert neutral. Gibt mit Goldchlorid, Platinchlorid und Pikrinsäure keine Niederschläge. — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr dl-Hygrinsäure.

N - Methyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha$ - dicarbonsäure - bis - methylamid $C_9H_{17}O_9N_8 = H_1C$ — CH_2 $H_2C\cdot N(CH_3)\cdot C(CO\cdot NH\cdot CH_2)_2$ B. Als Hauptprodukt beim Erhitzen von $\alpha.\delta$ -Dibrom-butan- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-diäthylester mit 12,5 Mol Methylamin in Methylalkohol im Rohr auf 140° (W., E., A. 326, 109). — Rechteckige Tafeln oder Säulen (aus Äther oder Petroläther). Monoklin (Gossner, A. 326, 111). F: 122,5—123°; beim Erhitzen unzersetzt flüchtig; unter vermindertem Druck sublimierbar; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform, Eisessig und Benzol, in siedendem Aceton und Essigester, ziemlich schwer in kaltem Ather, sehwer in kaltem Petroläther; reagiert neutral; gibt mit Platinchlorid und mit Pikrinsäure keine Fällung, mit salzsaurem Goldchlorid nur in sehr konz. Lösung einen Niederschlag (W., E.). — Liefert beim Kochen mit Barytwasser zunächst N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$. dicarbonsäuremono-methylamid, dann dl-Hygrinsäure-methylamid (W., E.). Die überhitzten Dämpfe

färben einen mit Salzsäure getränkten Fichtenspan schwach rot, beim Erhitzen mit Zinkstaub intensiv rot (W., E.). — Chloroaurat. Rechteckige Säulen. F: 181° (W., E.).

N - Methyl - pyrrolidin - [$\alpha.\alpha$ - dicarbonsäure - diäthylester] - hydroxymethylat $C_{12}H_{23}O_{5}N=\frac{H_{2}C}{H_{2}C\cdot N(CH_{3})_{2}(OH)\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}}$. — Jodid $C_{12}H_{22}O_{4}N\cdot I$. B. Beim Stehenlassen von N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure-diäthylester mit Methyljodid (W., E., A. 326, 127). Rautenförmige Blättchen (aus Essigester). F: 98°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton. Bildet beim Kochen mit Natronlauge das Natriumsalz des dl-Hygrinsäure-jodmethylats.

2. Pyrrolidin - dicarbonsäure - (2.5), Pyrrolidin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbonsäure $C_6H_9O_4N = \frac{H_2C - CH_2}{HO_4C \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot CO_2H}$.

N-Methyl-pyrrolidin-α.α'-dicarbonsäure C₇H₁₁O₄N = H₂C—CH₂

HO₂C·HC·N(CH₃)·CH·CO₂H

B. Durch Erhitzen von festem α.α'-Dibrom-adipinsäure-diäthylester (Bd. II, S. 654) mit Methylamin in Benzol im Rohr auf 135° und Verseifen des Reaktionsprodukts mit Barium-hydroxyd (Willstätter, Lessing, B. 35, 2067).— Sechsseitige Priemen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 273—274° (Aufschäumen). Löslich bei 18,5° in 16 Tln. Wasser, sehr leicht löslich in siedendem Wasser, sehr schwer in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther. Molekulare Leitfähigkeit in wäßr. Lösung: W., L. Der saure Charakter ist ausgeprägter als der basische.— Beständig gegen Permangarat in schwefelsaurer, unbeständig in Soda-Lösung. Reduziert Silberoxyd bei Zimmertemperatur, rascher in der Wärme. Die überhitzten Dämpfe röten einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan.— HO·CuC₇H₁₉O₄N + 5H₂O. Hellblaue, schiefwinklige Blättchen (aus Wasser). Verliert das gesamte Krystallwasser beim Trocknen im Vakuum über Schwefelsäure; beim Erhitzen auf 105° entweichen nur 4H₂O. F: 240° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in kaltem Alkohol, unlöslich in Chloroform und Aceton.— Ag₂C₇H₂O₄N. Nadeln. Wird aus wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt.— C₇H₁₁O₄N + HCl. Sechsseitige Prismen und Tafeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 261—262°. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwerer in Alkohol. Verliert durch kurzes Erhitzen mit Wasser die gesamte Salzsäure.— 2C₇H₁₁O₄N + 2 HCl + PtCl₄. Sechseitige Prismen (aus verd. Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol.

N - Methyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbonsäure - dimethylester $C_9H_{15}O_4N = H_2C$ — CH_2 . Nadeln (aus Petroläther). F: 35—36°; Kp_{17-18} : 140°; leicht löslich in kaltem Wasser, scheidet sich beim Erwärmen ölig aus; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; reagiert neutral auf Lackmus und Curcuma; gibt mit Goldchlorid und Platinchlorid krystallinische Fällungen (Willstätter, Lessing, B. 35, 2070).

 $N-Methyl-pyrrolidin-[\alpha.\alpha'-dicarbons\"{a}ure-dimethylester]-hydroxymethylat \\ H_2C - CH_2 \\ C_{10}H_{19}O_5N = CH_3 \cdot O_2C \cdot HC \cdot N(CH_2)_2(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot - Jodid \ C_{10}H_{18}O_4N \cdot I. \ B. \ Aus \\ N-Methyl-pyrrolidin-\alpha.\alpha'-dicarbons \"{a}ure-dimethylester und Methyljodid in der Kälte (W., L., B. 35, 2070). Prismen (aus Essigester). F: 120-120,5° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Hitze, leicht in Methanol und Chloroform. Durch Einw. von Alkalicarbonaten oder Ätzalkalien erfolgt Verseifung der Estergruppen, aber keine Ringspaltung.$

N-Phenyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure $C_{12}H_{13}O_4N$ H_0 C·HC·N(C_6H_5)·CH·CO₂H B. Durch Erhitzen von festem $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-adipinsäure-diäthylester (Bd. II, S. 654) mit Athylanilin auf 100° und Kochen des entstandenen Diäthylesters mit alkoh. Kalilauge (Le Sueur, Soc. 95, 276, 277). — Tafeln (aus Aceton + Petroläther). Zersetzt sich bei 252° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in kaltem Alkohol und heißem Aceton, schwer in kaltem Äther und Wasser, unlöslich in Chloroform, Benzol und Petroläther. — Entfärbt saure oder alkalische Kaliumpermanganat-Lösung. Der beim Erhitzen mit Natronkalk entstehende Dampf färbt einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan rot. — $Ag_5C_{12}H_{11}O_4N$. Weißer Niederschlag. Zersetzt sich in warmer Lösung. — $BaC_{12}H_{11}O_4N + 8H_2O$. Nadeln (aus Wasser + Alkohol). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol.

N - Phenyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbonsäure - dimethylester $C_{14}H_{17}O_4N = H_2C$ — CH_2 .

B. Beim Erhitzen von $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-adipinsäure-dimethylester (Bd. II, S. 654) mit Athylanilin (Le Sueue, Soc. 95, 277). — Nadeln (aus Petroläther). F: 88°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Petroläther in der Kälte, leicht löslich in Ather, Chloroform, Aceton, Benzol und heißem Alkohol.

N - Phenyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbonsäure - diäthylester $C_{16}H_{21}O_4N=H_2C$ —— CH_2 . B. s. o. bei N-Phenyl-pyrrolidin $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure. $C_2H_3\cdot O_3C\cdot HC\cdot N(C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ —Gelbliches Öl. Kp_{20} : 227—228° (Le Sueur, Soc. 95, 276). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Salzsäure. Entfärbt Brom in Chloroform unter Entwicklung von Bromwasserstoff.

N - Phenyl - pyrrolidin - $\alpha.\alpha'$ - dicarbonsäure - monoanilid $C_{18}H_{18}O_3N_2 = H_2C$ — CH_2 . B. Beim Kochen von N-Phenyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha'$ -di-HO₂C·HC·N(C₆H₆)·CH·CO·NH·C₆H₅ arbonsäure mit überschüssigem Anilin (LE Sueur, Soc. 95, 278). — Nadeln (aus Chloroform + Benzol). Zersetzt sich bei 184°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in kaltem Wasser, in Chloroform, Benzol und Petroläther. Leicht löslich in wäßr. Kalilauge.

3. Dicarbonsauren C2H11O4N.

- 1. Piperidin-dicarbonsäure-(2.3), Piperidin-a. β -dicarbonsäure, Hexahydrochinolinsäure $C_7H_{11}O_4N = \frac{H_1C\cdot CH\cdot CO_2H}{H_1C\cdot NH\cdot CH\cdot CO_2H}$.
- a) Höherschmelzende Piperidin α.β dicarbonsäure, "trans" Hexahydrochinolinsäure C.H.10.N = HNC.H.6(CO.H.). Inaktive Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin-α.β-dicarbonsäure bei der Reduktion von Chinolinsäure mit Natrium in absol. Alkohol; man führt das Gemisch der entstandenen Säuren durch Behandeln der salzsauren Lösung mit Natriumnitrit in die entsprechenden N-Nitrosoderivate über und krystallisiert diese aus heißem Wasser um; das schwerer lösliche Derivat der höherschmelzenden Säure scheidet sich aus, während das Derivat der niedrigerschmelzenden Säure in Lösung bleibt; die Nitrosoderivate werden mit Chlorwasserstoff bei Wasserbadtemperatur zersetzt und die so erhaltenen salzsauren Salze mit Silbercarbonat in die freien Säuren übergeführt (Besthorn, B. 28, 3154). Beim Kochen des salzsauren Salzes der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin-α.β-dicarbonsäure mit Natriumamylat-Lösung (B., B. 28, 3160). Krystalle. F: 253° (Gasentwicklung); viel schwerer löslich in kaltem Wasser als die niedrigerschmelzende Säure; sehr schwer löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln (B., B. 28, 3158). Hydrochlorid. F (des bei 110° getrockneten Salzes): 221° (Gasentwicklung); sehr leicht löslich in Wasser, viel leichter löslich in konz. Salzsäure als das Hydrochlorid der niedrigerschmelzenden inaktiven Säure (B., B. 28, 3156). C,H₁₁O₄N + HCl + AuCl₃ + H₄O. Krystalle. F (des wasserfreien Salzes): 185° (B., B. 28, 3157). Scheidet beim Kochen in neutraler Lösung Gold aus.

Dimethylester $C_0H_{15}O_4N = HNC_5H_8(CO_3 \cdot CH_3)_3$. B. Durch Behandeln des salzsauren Salzes der höherschmelzenden inaktiven Piperidin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure mit methylalkoholischer Salzsäure bei 100° (B., B. 28, 3157). — Hydrochlorid. F (des bei 100° getrockneten Salzes): 166—167° (Zers.).

N-Nitrosoderivat $C_7H_{10}O_5N_3=ON\cdot NC_5H_8(CO_2H)_3$. B. s. o. bei der Säure. — Krystalle (aus Wasser). F (der bei 100° getrockneten Verbindung): 154° (Zers.); leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol; läßt sich über das Strychninsalz in zwei optisch aktive (nicht rein dargestellte) Formen spalten; die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid rot gefärbt; gibt die Liebermannsche Reaktion (B., B. 28, 3155, 3156). — Ag_2C_7H_8O_5N_3. Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser. — BaC_7H_8O_5N_3+2H_2O. Glasartig; sehr leicht löslich in Wasser.

- b) Niedrigerschmelzende Piperidin $\alpha.\beta$ dicarbonsäure , "cis" Hexahydrochinolinsäure $C_7H_{11}O_4N=HNC_5H_6(CO_2H)_3$.
- a) Inaktive Form $C_7H_{11}O_4N = HNC_5H_6(CO_5H)_8$. B. s. o. bei der höherschmelzenden Säure. Glasige Masse. F: 227° (Zers.); äußerst leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln (B., B. 28, 3159). Geht beim Kochen mit Natriumamylat-Lösung in das höherschmelzende Isomere über (B., B. 28, 3160). Spaltet beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 250° kein Kohlendioxyd ab (B., B. 29, 2664). $C_8(C_7H_{10}O_4N)_2$

 $+5\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (B., B. 28, 3159). — $\mathrm{C}_7\mathrm{H}_{11}\mathrm{O}_4\mathrm{N} + \mathrm{HCl}$. Krystalle (aus Salzsäure). F: 239° (Gasentwicklung); schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in konz. Salzsäure (B., B. 28, 3158). — $\mathrm{C}_7\mathrm{H}_{11}\mathrm{O}_4\mathrm{N} + \mathrm{HCl} + \mathrm{AuCl}_3$. Krystalle. F: 195° (Zers.); schwerer löslich in Wasser als das Salz der höherschmelzenden Form (B., B. 28, 3158).

Dimethylester $C_0H_{15}O_4N = HNC_5H_8(CO_9 \cdot CH_9)_9$. B. Beim Behandeln der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin- α . β -dicarbonsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (B., B. 28, 3159). — Hydrochlorid. F: 189—190° (Zers.).

Diäthylester $C_{11}H_{10}O_4N=HNC_5H_5(CO_4\cdot C_9H_5)_3$. B. Aus der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure und alkoh. Salzsäure (B., B. 28, 3153, 3159). — $C_{11}H_{10}O_4N+HCl$. F: 204—205° (Zers.).

N-Nitrosoderivat $C_7H_{10}O_5N_2 = ON \cdot NC_5H_3(CO_5H)_2$. B. s. S. 120 bei der höherschmelzenden Piperidin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure. Man erhält die Verbindung in festem Zustand durch Nitrosierung des reinen Hydrochlorids der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure in konz., wäßriger, mit Salzsäure angesäuerter Lösung und Ausschütteln des Produkts mit Äther (B., B. 29, 2663). — F: 138—139° (Zers.). Sehr leicht löslich. Läßt sich durch fraktionierte Krystallisation ihres Strychninsalzes in eine rechts- und eine linksdrehende Form spalten.

β) Aktive Form $C_7H_{11}O_4N = HNC_5H_6(CO_2H)_2$.

N-Nitrosoderivat $C_7H_{10}O_5N_8 = ON \cdot NC_5H_8(CO_3H)_3$. B. Man kocht die wäßr. Lösung des N-Nitrosoderivats der niedrigerschmelzenden inaktiven Piperidin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure mit Strychnin, filtriert das schwer lösliche Strychninsalz des rechtsdrehenden (nicht näher beschriebenen) N-Nitrosoderivats ab, behandelt die Mutterlauge mit Natronlauge und säuert die von Strychnin abfiltrierte Lösung an (B., B. 29, 2663). — Krystalle. F: 152—153°. Linksdrehend. Schwerer löslich in Äther als die inakt. Säure.

2. Piperidin-dicarbonsäure-(2.6), Piperidin- α . α' -dicarbonsäure, Hexahydrodipicolinsäure $C_7H_{11}O_4N = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{HO_4C \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot CO_2H}$

a) Höherschmelzende Piperidin - α.α' - dicarbonsäure C₇H₁₁O₄N = HNC₅H₈ (CO₂H)₁. B. Das Diamid entsteht neben dem Diamid der niedrigerschmelzenden isomeren Säure beim Behandeln von α.α'-Dibrom-pimelinsäure-diäthylester (Bd. II, S. 671) mit flüssigem Ammoniak; man laugt das Reaktionsprodukt mit Wasser aus, wodurch das bromwasserstoffsaure Salz der höherschmelzenden Säure gelöst wird, während das (in freiem Zustande entstehende) Diamid der niedrigerschmelzenden Form ungelöst bleibt; die so getrennten Diamide führt man durch Kochen mit Barytwasser in die Säuren über (E. FISCHER, B. 84, 2545, 2549). — Krystalle (aus Wasser). F: ca. 281° (korr.) (Aufschäumen). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol. — Kupfersalz. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

Diamid $C_7H_{18}O_2N_8 = HNC_5H_8(CO\cdot NH_2)_8$. B. s. o. bei der Säure. — Prismen (aus sehr wenig Wasser). F: 225—226° (korr.) (Bräunung); löslich in ca. 3 Thn. heißem Wasser, löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol (E. Fischer, B. 34, 2548). — $C_7H_{18}O_2N_3 + HBr + H_2O$. Prismen (aus sehr wenig Wasser). Hält das Krystallwasser noch bei 135° fest, bei 150° tritt schon Zersetzung ein; bräunt sich bei raschem Erhitzen gegen 270° und schmilzt gegen 280° unter Aufschäumen.

b) Niedrigerschmelzende Piperidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure $C_7H_{11}O_4N = HNC_8H_8$ ($CO_2H)_8$. B. s. o. bei der höherschmelzenden Säure. — Tafeln mit 1H_2O (aus verd. Alkohol oder sehr wenig Wasser); wird bei $^134^0$ wasserfrei, schmilzt gegen $^258^0$ (korr.) unter Aufschäumen; ziemlich schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther (E. FISCHER, B. 34, 2546). — 2C_7H_8O_4N . Hellblaue Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

Diamid $C_7H_{18}O_2N_3 = HNC_5H_6(CO\cdot NH_2)_2$. B. s. o. bei der höherschmelzenden Piperidina.a'-dicarbonsäure. — Plättchen mit $1\,H_2O$ (aus Wasser); wird bei 109^0 wasserfrei; schmilzt bei $228-229^0$ (korr.); sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin (E. F., B. 34, 2546). — $C_7H_{13}O_2N_3 + HBr$ (?). Platten (aus Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, unter Aufschäumen gegen 290^0 .

0) Piperidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure-Derivate, von denen unbekannt ist, ob sie zur höher- oder niedrigerschmelzenden Form gehören.

N-Methyl-piperidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure, N-Methyl-hexahydrodipicolinsäure $C_0H_{10}O_4N=CH_4\cdot NC_5H_6(CO_2H)_4$. Zur Konstitution vgl. Schmidt, C. 1913 II, 1310; Ar. 253 [1915], 499, 618; B. 49 [1916], 165; Hess, Wissing, B. 48 [1915], 1907; H., Suchier, B. 48

[1915], 2061; H., B. 49, 2337. — B. Bei vorsichtiger Oxydation von Dihydroscopolin (Bd. XXI, S. 160) mit Chromschwefelsäure (Schmidt, Ar. 247, 80; vgl. Ar. 258, 499). — Tafeln mit $1\,\mathrm{H_2O}$; F: $214-216^\circ$ (CO₂-Entwicklung); verhält sich bei der Titration wie eine einbasische Säure i) (Sch., Ar. 247, 80). — $\mathrm{CuC_2H_{11}O_4N}$ (130°). Blaue Nadeln (Sch., Ar. 247, 80). — $\mathrm{C_2H_{12}O_4N} + \mathrm{HCl}$. Krystalle. F: $224-225^\circ$ (CO₂-Entwicklung) (Sch., Ar. 247, 80). — $\mathrm{C_2H_{12}O_4N} + \mathrm{HCl} + \mathrm{AuCl_2}$ (getrocknet). Gelbe Blätter (Sch., Ar. 247, 80).

N-Methyl-piperidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure-dimethylester, N-Methyl-hexahydrodipicolinsäure-dimethylester $C_{10}H_{17}O_4N=CH_2\cdot NC_2H_3(CO_2\cdot CH_2)_3$. B. Durch Erhitzen von $\alpha.\varepsilon$ -Dibrom-pentan- $\alpha.\alpha.\varepsilon$ -s-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Bd. II, S. 866) mit Methylamin in Benzol im Rohr auf 140—150°, Kochen des Reaktionsprodukts mit konz. Bariumhydroxyd-Lösung und Esterifizierung der so erhaltenen Dicarbonsäure (Willstätter, Lessing, B. 35, 2072). — Basisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 140—141°. Ziemlich schwer löslich in kaltem, noch schwerer in heißem Wasser.

N-Methyl-piperidin - $\alpha.\alpha'$ - [dicarbonsäure - dimethylester] - hydroxymethylat, N-Methyl-hexahydrodipicolinsäure-dimethylester-hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_{2}N = (HO)(CH_{2})_{2}NC_{2}H_{3}(CO_{2}\cdot CH_{2})_{2}.$ — Jodid $C_{11}H_{20}O_{4}N\cdot I$. B. Beim Behandeln von N-Methylpiperidin- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure-dimethylester mit Methyljodid (Willstätter, Lessing, B. 35, 2072). Prismen. F: 167—168°. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol und Essigester, unlöslich in Äther. Beständig gegen Alkalien in der Wärme.

- 3. Piperidin-dicarbonsäure-(3.4), Piperidin- $\beta.\gamma$ -dicarbonsäure, Hexahydrocinchomeronsäure $C_7H_{11}O_4N= \frac{H_1C\cdot CH(CO_2H)\cdot CH\cdot CO_2H}{H_1C-NH-CH_2}$. Von den theoretisch vorauszusehenden 4 aktiven und 2 racemischen Formen sind nur 1 aktive und 2 inaktive Formen bekannt, von denen die unter c) angeführte wahrscheinlich ein Gemisch der beiden Racemate darstellt.
- a) Aktive Piperidin-β.γ-dicarbonsāure, aktive Hexahydrocinchomeronsāure, Loiponsāure C₇H₁₁O₄N = HNC₅H₈(CO₂H)₂. B. In geringer Menge durch Oxydation von Cinchonin (Syst. No. 3513) mit Kalium-permanganat und Behandeln des entstandenen Cinchotenins (s. nebenstehende Formel, Syst. No. 3690) mit Chromschwefelsäure (Skraup, M. 17, 377). Bei der Oxydation von d-β-Cincholoiponsäure HNC₅H₈(CO₂H)·CH₂·CO₂H (S. 128) mit Kaliumpermanganat-Lösung bei 0° (Sk., M. 17, 376). Prismen (aus Wasser). F: 259—260° (Zers.); löslich in ca. 20 Tln. heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in heißem Alkohol, sehr leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren (Sk.). Verhält sich bei der Titration mit Kalilauge wie eine einbasische Säure¹) (Sk.). Das salzsaure Salzzeigt α = ċa. +1° (Wasser; c = 12; l = 1) (Kornigs, B. 30, 1330). Wird beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser auf 190—200° in die bei 275° schmelzende inaktive Piperidin-β.γ-dicarbonsäure (s. u.) umgelagert (K.). Gibt ein aus Wasser in Nadeln krystallisierendes, bei 167—168° unter Zersetzung schmelzendes, in Wasser ziemlich schwer lösliches N-Nitrosoderivat (K.). C₇H₁₁O₄N + HCl (110°). Prismen. F: 216—220°; sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in konz. Salzsäure (Sk.). C₇H₁₁O₄N + HCl + AuCl₂ + H₂O. Tafeln. F: 201—202°; mäßig löslich in kaltem Wasser; scheidet bei anhaltendem Kochen Gold ab (Sk.).

Diäthylester $C_{11}H_{10}O_4N = HNC_5H_6(CO_2 \cdot C_3H_5)_2$. B. Durch anhaltendes Einleiten von Chlorwasserstoff in die heiße alkoholische Suspension der Loiponsäure (Seraup, M. 17, 381). — $2C_{11}H_9O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Schwer löslich.

N-Acetylderivat $C_9H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NC_5H_3(CO_2H)_2$. B. Durch Kochen von 1 Tl. Loiponsäure mit 10 Tln. Essigsäureanhydrid und Lösen des entstandenen Anhydrids (Syst. No. 4298) in wenig warmem Wasser (Skraup, M. 17, 380). — Krystalle. F: 204°.

b) Inaktive Piperidin- β . γ -dicarbonsaure vom Schmelzpunkt 275°, inaktive Hexahydrocinchomeronsaure vom Schmelzpunkt 275° $C_7H_{11}O_4N = HNC_5H_8$ (CO₂H)₂. B. Beim Erhitzen der Loiponsaure (s. o.) oder der bei 256° schmelzenden inaktiven Hexahydrocinchomeronsaure (S. 123) mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser auf 190—200° (Koenigs, B. 30, 1329, 1330). — Krystalle (aus Wasser). F: 268—270° (Zers.), bei raschem Erhitzen 275°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. Optisch inaktiv. — $C_7H_{11}O_4N+$

¹⁾ Indicator nicht angegeben.

HCl (bei 100°). Tafeln (aus Wasser). Monoklin (MUTHMANN, B. 80, 1330). F: 240—242° (Zers.); leicht löslich (K.). — Hydrobromid. Krystalle. F: 220—222°; sehr leicht löslich (K.). — C.H., O.N + HCl + AuCl., Krystalle. F: 205° (Zers.) (K.).

- c) Inaktive Piperidin β.γ dicarbonsāure vom Schmelzpunkt 256°, inaktive Hexahydrocinchomeronsāure vom Schmelzpunkt 256° C₇H₁₁O₄N = HNC₅H₈(CO₂H)₂ (wahrscheinlich Gemisch der beiden inaktiven Diastereoisomeren; vgl. Koenigs, B. 30, 1331). B. Beim Kochen von Cinchomeronsäure (S. 155) mit Natrium und Alkohol (Koenigs, B. 28, 3149) oder besser beim Erhitzen der Lösung von 1 Tl. Cinchomeronsäure-γ-äthylester in 100 Tln. absol. Alkohol mit 10 Tln. Natrium auf 140° (Koenigs, Wolff, B. 29, 2187). Krystalle. F: 256° (Zers.); leicht löslich in Wasser (K., W.). Geht beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser auf 190—200° in die bei 275° schmelzende inaktive Hexahydrocinchomeronsäure (s. o.) über (K., B. 30, 1329). Scheint bei der Nitrosierung neben einem als Hauptprodukt entstehenden, in Wasser leicht löslichen N-Nitrosoderivat (K., W.) eine in Wasser schwerer lösliche N-Nitrosoverbindung zu liefern (K., B. 30, 1329). Ca(C₇H₁₀O₄N)₂+5H₂O (aus konzentrierter wäßriger Lösung durch Alkohol) (K., W.). C₇H₁₁O₄N + HCl. F: 237° (Gasentwicklung); sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol (K., W.). C₇H₁₁O₄N + HCl + AuCl₂ (im Vakuum). Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 205° (Zers.); die wäßr. Lösung scheidet beim Kochen Gold aus (K., W.).
- d) Piperidin- β . γ -dicarbonsäure-Derivate, deren sterische Beziehungen zu den unter a) bis c) angeführten Säuren unbekannt sind.

N-Methyl-piperidin- β . γ -dicarbonsäure, N-Methyl-hexahydrocinchomeronsäure $C_8H_{13}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_8(CO_2H)_2$. B. Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure-methylbetain (Apophyllensäure, S. 158) mit Zinn + konz. Salzsäure (Koenics, Wolff, B. 29, 2192; vgl. Skraup, Piccoll, M. 23, 274). — $C_8H_{13}O_4N$ + HCl. Krystalle (aus konzentrierter wäßriger Lösung durch Alkohol). F: 206—207° (Gasentwicklung) (K., W.).

Diäthylester $C_{13}H_{31}O_4N = CH_3 \cdot NC_5H_8(CO_3 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der N-Methyl-hexahydrocinchomeronsäure zuerst bei Zimmertemperatur, dann bei Siedehitze (Koenigs, Wolff, B. 29, 2192; Skraup, Piccoli, M. 23, 275). — Flüssigkeit von schwach aminartigem Geruch. Kp₃₆: 153—155° (Sk., P.).

Hydroxymethylat des Diäthylesters $C_{12}H_{25}O_5N = (HO)(CH_3)_2NC_5H_8(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. — Jodid $C_{12}H_{24}O_4N \cdot I$. B. Beim Koohen des N-Methyl-hexahydrocinchomeronsäure-diäthylesters mit Methyljodid in Methylalkohol (Skraup, Piccoll, M. 23, 276). Mikroskopische, dreieckige Tafeln (aus Alkohol). F: 141°. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol. Liefert beim Behandeln in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Bariumhydroxyd in der Siedehitze 3 oder 4-Dimethylamino-cyclopentan-dicarbonsäure-(1.2) (Bd. XIV, S. 550).

- 4. Pyrrolidin carbonsäure (2) essigsäure (5), Pyrrolidin α carbon H_1C CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CO_3H CO_3H -
- N·Methyl-pyrrolidin- α -carbonsäure- α' -essigsäure, Tropinsäure $C_8H_{18}O_4N=H_2C-CH_2$ C· $H_2C\cdot H_1C\cdot N(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Willstätter, B. 31, 1534.
 - a) Rechtsdrehende Tropinsäure, d-Tropinsäure $C_8H_{13}O_4N=$

HO₂C·CH₂·HC·N(CH₃)·CH·CO₂H

Oxydation von l-Ekgonin (S. 196) (Liebermann, B. 23, 2519; 24, 607; Willstätter, B. 31, 1547) oder d-Pseudoekgonin (S. 205) (L., B. 24, 612) mit siedender Chromschwefelsäure. Durch Spaltung von dl-Tropinsäure mit Cinchonin; man löst das durch Kochen der Säure mit Cinchonin und Wasser erhaltene Cinchoninsalz in absol. Alkohol und fällt mit Aceton, wodurch das Salz der l-Tropinsäure sich ausscheidet, während das der d-Tropinsäure in Lösung bleibt (Gadamer, Ar. 239, 670). — Krystalle (aus wenig Wasser oder verd. Alkohol). Schmilzt rasch erhitzt bei 253° (Zers.), langsam erhitzt bei 247—248° (L., B. 24, 612). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser (L., B. 24, 607), sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (L., B. 28, 2519). [\alpha]_D: +14,8° (Wasser; p = 12) (L., B. 24, 611). Verhält sich bei der Titration mit Kalilauge gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure (W., B. 28, 3278). Die Salze sind linksdrehend (G., Ar. 239, 666). —

d-Tropinsäure reduziert Kaliumpermanganat-Lösung schon in der Kälte (L., B. 23, 2520; vgl. W., B. 28, 2279). — $\text{HO} \cdot \text{CuC}_5 \text{H}_{12} \text{O}_4 \text{N}$. Tiefblaue Krystalle mit rotem Flächenschimmer. Geht bei 170° in $\text{CuC}_5 \text{H}_{11} \text{O}_4 \text{N}$ über (L., B. 24, 609). — $\text{CuC}_5 \text{H}_{11} \text{O}_4 \text{N}$. Hellblaues Pulver. Geht beim Lösen in Wasser in das vorhergehende Salz über (L., B. 24, 610). — $\text{Ag}_5 \text{C}_4 \text{H}_{11} \text{O}_4 \text{N} + 2 \text{H}_4 \text{O}(?)$. Sehr leicht löslich in Wasser; wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol und Äther gefällt; gibt beim Erwärmen der wäßr. Lösung sofort einen Silberspiegel (L., B. 23, 2520; vgl. L., B. 24, 609). — $\text{Ca}(\text{C}_5 \text{H}_{12} \text{O}_4 \text{N})_3$. Sehr hygroskopisch (L., B. 23, 2519, 2520). — $\text{Ba}(\text{C}_5 \text{H}_{12} \text{O}_4 \text{N})_3$ (120°). Sehr hygroskopisch (L., B. 23, 2520). — $\text{C}_5 \text{H}_{12} \text{O}_4 \text{N} + \text{HCl} + \text{H}_2 \text{O}_5 \text{N}$ (L., B. 23, 2520). — $\text{C}_5 \text{H}_{12} \text{O}_4 \text{N} + \text{HCl} + \text{H}_2 \text{O}_5 \text{N}$ (L., B. 23, 2520). — $\text{C}_5 \text{H}_{13} \text{O}_4 \text{N} + \text{HCl} + \text{H}_2 \text{O}_5 \text{N}$ (L., B. 23, 2520). — $\text{C}_5 \text{H}_{13} \text{O}_4 \text{N} + \text{HCl} + \text{AuCl}_5$. Lösliche, goldgelbe Prismen (L., B. 23, 2520, 2521). Triklin asymmetrisch (Fook, B. 24, 608 Anm.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 544).

[d-Tropinsäure]-dimethylester $C_{10}H_{17}O_4N = H.C$

CH₃·O₃C·H₂C·HC·N(CH₃)·CH·CO₂·CH₂

B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein CH₃·O₃C·H₂C·HC·N(CH₃)·CH·CO₂·CH₂

Gemisch von d-Tropinsäure und Methylalkohol (Liebermann, B. 24, 610). — Öl. — Pikrat. Nadeln. F: 120—121° (Willstätter, B. 28, 3279).

[d-Tropinsäure]-diäthylester $C_{12}H_{21}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(CH_2) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von d-Tropinsäure und Äthylalkohol (Liebermann, B. 24, 610). — Öl.

[d - Tropinsäure] - monomethylester - hydroxymethylat $C_{10}H_{10}O_4N = (HO)(CH_0)_3$ $NC_0H_{10}O_4$. — $C_{10}H_{10}O_4N \cdot Cl + AuCl_3$. B. Man digeriert [d-Tropinsäure]-dimethylester-jodmethylat mit feuchtem Silberoxyd und fällt die Lösung mit Goldehlorwasserstoffsäure (Willstätter, B. 28, 3281). Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (Zers.).

[d - Tropinsaure] - dimethylester - hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_5N=$

CH₂·O₂C·CH₂·HC·N(CH₂)₂(OH)·CH·CO₂·CH₃
dimethylester und Methyljodid (Willstätter, B. 28, 3280). — Durch Erwärmen des Jodids mit Kaliumcarbonat-Lösung und Behandeln des entstandenen (nicht näher beschriebenen) akt. des-Methyltropinsäure-dimethylesters mit Methyljodid in Äther erhält man akt. des-Methyltropinsäure-dimethylester-jodmethylat (Bd. IV, S. 500). Das Jodid gibt beim Digerieren mit feuchtem Silberoxyd eine neutrale Lösung, aus der Goldchlorwasserstoffsäure das Goldchlorid-Doppelsalz des [d·Tropinsäure]-monomethylester-chlormethylats fällt. Das Jodid wird durch Erhitzen mit Kalilauge auf 240—250° zersetzt unter Bildung von Dimethylamin, Adipinsäure, Ameisensäure und Essigsäure. — Jodid C₁₁H₂₀O₄N·I. Blätter und Nadeln (aus Methylalkohol). F: 176—177° (Zers.). — C₁₁H₂₀O₄N·Cl + AuCl₂. Mikroskopische Blättehen und Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114°.

b) Linksdrehende Tropinsdure, l-Tropinsdure $C_8H_{18}O_4N=H_2C-CH_2$ CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

c) Inaktive Tropinsdure, dl-Tropinsdure C₂H₁₃O₄N =

Ho₂C·CH₂·HC·N(CH₂)·CH·CO₂H

B. Bei der Oxydation von Tropin (Bd. XXI, S. 16)

HO₂C·CH₂·HC·N(CH₃)·CH·CO₂H

(Merling, A. 216, 348; Liebermann, B. 24, 612; Willstätter, B. 31, 1547) oder Pseudotropin (Bd. XXI, S. 38) (L., B. 24, 2587) mit siedender Chromschwefelsäure. Aus Tropinon (Bd. XXI, S. 258) bei der Oxydation mit Chromsäure (Willstätter, B. 29, 398) oder, in geringer Menge, bei längerer Einw. von Ätzkali in Äther (W., Bode, B. 38, 414). Beim Kochen von 2.3-Dioxy-tropan (Bd. XXI, S. 160) mit Chromschwefelsäure (W., B. 28, 2279). —

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 251° (L., B. 24, 2587), ca. 248° (Zers.) (W., B. 28, 2279). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (W., B. 28, 2279). Optisch inaktiv (L., B. 24, 613). Kann mit Hilfe des Cinchoninsalzes in d- und 1-Tropinsäure gespalten werden (Gadamer, Ar. 239, 666). Verhält sich bei der Titration mit Alkali gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure (W., B. 28, 3278). — Entwickelt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 1 Mol Kohlendioxyd (M.). Ist in wäßriger oder sodaalkalischer Lösung gegen Kaliumpermanganat sehr unbeständig, beständiger in verd. Schwefelsäure (W., B. 28, 2279). Geht bei der Einw. von siedender Chromschwefelsäure in N-Methylsuccinimid (Bd. XXI, S. 373) über (W., C. 1908 I, 841). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasser-

stoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 200° N-Methyl-pyrrolidin (Bd. XX, S. 4) (CIAMTCIAN, SILBER, B. 29, 1217; CIA., G. 29, 408 Anm.). Bei der Destillation mit Calciumoder Bariumhydroxyd entstehen eine ölige Base, Ammoniak und andere Zersetzungsprodukte (M.). — $HO \cdot CuC_8H_{12}O_4N$. Kryställchen. Leicht löslich in Wasser (L., B. 24, 613). — $Ag_2C_8H_{11}O_4N$ (?). Körniger Niederschlag. Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt; zersetzt sich in wäßr. Lösung beim Aufbewahren, sofort beim Erhitzen, unter Bildung eines Silberspiegels (M.). — $Ba(C_8H_{12}O_4N)_2$ (L., B. 24, 613). — $C_8H_{13}O_4N + HCl + AuCl_2$ (L., B. 24, 613). — $C_8H_{13}O_4N + HCl + AuCl_3$ (L., B. 24, 613). — $C_8H_{13}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 100° bis 110° (M.).

dl-Tropinsäure-dimethylester $C_{10}H_{17}O_4N=\frac{H_2C-CH_2}{CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot HC\cdot N(CH_2)\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3}$ B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von dl-Tropinsäure und absol. Methylalkohol (Willstätter, B. 28, 3278). — Öl. Destilliert bei 268—272° unter teilweiser Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Äther. Wird durch Kochen mit Wasser zu dl-Tropinsäure verseift. — Pikrat $C_{10}H_{17}O_4N + C_6H_3O_7N_3$. Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 121°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leicht in der Wärme.

dl-Tropinsäure-diäthylester $C_{12}H_{21}O_4N = H_2C$ —CH₂ $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(CH_2) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_3H_5$ B. Beim Kochen von dl-Tropinsäure mit alkoh. Salzsäure (Willstätter, Bode, B. 83, 414). — Öl. Kp_{18,5}: 160°. Leicht löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser.

dl - Tropinsäure - monomethylester - hydroxymethylat $C_{10}H_{19}O_5N = (HO)(CH_9)_2NC_9H_{19}O_4$. — $C_{10}H_{18}O_4N\cdot Cl + AuCl_9$. B. Man digeriert dl-Tropinsäure-dimethylester-jodmethylat mit feuchtem Silberoxyd und fällt die Lösung mit Goldchlorwasserstoffsäure (WILSTÄTTER, B. 28, 3281). Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 182° (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser.

dl-Tropinsäure - dimethylester - hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_5N = H_2C$ CH_2 $CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_3 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_3 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CO_3 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot HC \cdot N(CH_3)_3(OH) \cdot CH \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CH_3$

dl-Tropinsäure-dipropylester-hydroxymethylat $C_{1b}H_{19}O_5N=H_1C$ — CH_2 $C_2H_5\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CH_3\cdot HC\cdot N(CH_2)_2(OH)\cdot CH\cdot CO_3\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ Behandeln von [in analoger Weise wie dl-Tropinsäure-dimethylester dargestelltem] dl-Tropinsäure-dipropylester mit Methyljodid (Willstätter, B. 28, 3291). — Beim Behandeln des Jodids in heißer wäßriger Lösung mit Kaliumcarbonat entsteht inakt. des-Methyltropinsäure-dipropylester, der mit Methyljodid inakt. des-Methyltropinsäure-dipropylester-jodmethylat (Bd. IV, S. 500) liefert. — Jodid. Öl. — $C_{15}H_{28}O_4N\cdot Cl + AuCl_3$. Schwefelgelbe Nadeln. F: 103°. Schwer löslich in Wasser und in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol.

5. 3 - Methyl - pyrrolidin - dicarbonsäure - (2.5) C₇H₁₁O₄N = H₂C — CH·CH₂

B. Beim Erhitzen von α.α'-Dibrom-β-methyl-adipinsäure-diäthylester (Bd. II, S. 675) mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° und Verseifung des Reaktionsprodukts mit Barytwasser (Willstätter, v. Sicherer, B. 32, 1291). — Nadeln (aus Alkohol). F: 239° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr sohwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Ligroin. Die Säure erweist sich bei der Titration gegen Phenolphthalein als einbasisch, die ölige, in Wasser leicht lösliche Nitrosoverbindung dagegen als zweibasisch. — Kupfersalz. Blaue Krystallbüschel. Leicht löslich. —

 $AgC_7H_{10}O_4N$. Flocken. Leicht löslich in Wasser. — $2C_7H_{11}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Dreieckige Taieln. Zersetzt sich oberhalb 200° , ohne zu schmelzen. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol.

4. Dicarbonsauren CaH13O4N.

- 1. Piperidin-carbonsāure-(2)-essigsāure-(6), Piperidin-a-carbonsāure- α' -essigsāure, Granatsāure $C_3H_{13}O_4N = H_3C \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- N-Methyl-piperidin- α -carbonsäure- α -essigsäure, N-Methyl-granatsäure ¹), H₂C-CH₂-CH₂
 Homotropinsäure C₉H₁₆O₄N = HO₂C·CH₂·HC·N(CH₂)·CH·CO₂H
 dation von N-Methyl-pseudogranatolin (Bd. XXI, S. 42) mit siedender Chromschwefelsäure (Ciamician, Silber, G. 26 II, 154; B. 29, 487). Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 240° bis 245° (Aufschäumen). Fast unlöslich in Alkohol und Äther. C₉H₁₆O₄N + HCl + AuCl₃. Gelbe Rosetten. F: 190° (Zers.).
- $\begin{array}{c} \textbf{H_sC-CH_s-CH_s}\\ \textbf{Dimethylester} \ \ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{6}\textbf{N} = \frac{\textbf{H_sC-CH_s-CH_s}}{\textbf{CH_s}\cdot\textbf{O}_{6}\textbf{C}\cdot\textbf{CH_s}\cdot\textbf{H}\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{N}(\textbf{CH}_{3})\cdot\dot{\textbf{C}}\textbf{H}\cdot\textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{CH}_{3}}. \quad \textbf{\textit{B.}} \quad \textbf{Man leitet}\\ \textbf{Chlorwasserstoff in eine Suspension von N-Methyl-granatsäure in Methylalkohol (Piccinini, G. 29 II, 108). Stechend riechendes Öl. Löslich in verd. Säuren, gibt aber keine krystallisierbaren Salze.} \end{array}$
- N Methyl granatsäure dimethylester hydroxymethylat $C_{12}H_{22}O_5N=H_2C-CH_2-CH_2$. Jodid $C_{12}H_{22}O_4N\cdot I$. B. Beim Stehen-CH₃·O₂C·CH₅·HC·N(CH₃)₃(OH)·CH·CO₂·CH₅ lassen von N-Methyl-granatsäure-dimethylester mit Methyljodid (Piccinini, G. 29 II, 108). Prismen (aus Alkohol). F: 167°. Wird beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat in wäßr. Lösung in Dimethylgranatensäure-dimethylester (Bd. IV, S. 500) übergeführt.
- 2. Piperidin-carbonsăure-(3)-essigsăure-(4), Piperidin- β -carbonsăure- γ -essigsăure, Cincholoiponsăure $C_gH_{13}O_4N = \frac{H_2C \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH \cdot CO_2H}{H_2C NH CH_2}$. Es existieren zwei Diastereoisomere, die als α und β -Cincholoiponsăure bezeichnet werden.
 - a) a-Cincholoiponsaure $C_2H_{12}O_4N = HNC_5H_2(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.
- α) Rechtsdrehende Form, d-α-Cincholotponsdure $C_8H_{18}O_4N = HNC_8H_8(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man behandelt die heiße wäßrige Lösung von dl-α-Cincholoiponsäure mit Brucin; es krystallisiert ein Gemisch der Brucinsalze der l- und der dl-α-Cincholoiponsäure aus, während das Gemisch der Salze der d- und dl-α-Säure in Lösung bleibt; man zersetzt die so getrennten Brucinsalze mit Bariumhydroxyd-Lösung, fällt aus dem Filtrat das Barium mit Schwefelsäure aus und dampft ein; aus der Lösung krystallisiert zuerst die dl-Säure, dann die d- bezw. l-Säure (Wohl, Maag, B. 42, 627). Krystalle. F: 253°. [α]_D: +34,9° (Wasser; p=4).
- β) Linksdrehende Form, l-α-Cincholoiponsäure $C_8H_{18}O_4N = HNC_8H_6(CO_8H) \cdot CO_2H$. B. s. o. bei rechtsdrehender α-Cincholoiponsäure. Entsteht auch beim Erhitzen von d-β-Cincholoiponsäure mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser (Koenigs, B. 30, 1332). Wasserfreie Prismen (aus Wasser). F: 253° (korr.); leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther; [α] $_5^{12}$: —35,0° (Wasser; p = 4) (Wohl, Maag, B. 42, 628). Gibt ein aus Wasser krystallisierbares, bei 173—176° schmelzendes N-Nitrosoderivat (K.). Hydrochlorid. Krystalle. F: ca. 197°; linksdrehend (K.).
- N-Methyl-l(?)- α -cincholoiponsäure-diäthylester-hydroxymethylat $C_{14}H_{27}O_5N=(HO)(CH_a)_2NC_5H_4(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Jodid entsteht beim Eintragen von siedender Kaliumcarbonat-Lösung in die siedende wäßrige Lösung des N-Methyl-[d- β -cincholoiponsäure]-diäthylester-jodmethylats (Skraup, M. 17, 391). Jodid $C_{14}H_{26}O_4N\cdot I$.

¹⁾ Zu diesem Namen vgl. Procentur, G. 29 I, 410.

Prismen (aus Wasser). F: 120°. [α] $_{\rm p}^{\rm m}$: —92,9° (Wasser; p = 0,5). — $2C_{14}H_{26}O_4N\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen (aus Wasser). F: 216° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

N-Äthyl-1(P)- α -cincholoiponsäure $C_{10}H_{17}O_4N=C_2H_4\cdot NC_5H_6(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Durch Erhitzen von N-Äthyl-d- β -cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid und Kochen der entstandenen Verbindung $C_{10}H_{15}O_3N$ vom Schmelzpunkt 1940 (S. 129) mit Barytwasser (Koenigs, B. 30, 1333, 1334). — Krystalle. F: 2280 (Zers.). Linksdrehend. Wird durch Kochen mit Essigsäureanhydrid in die Verbindung $C_{10}H_{15}O_3N$ vom Schmelzpunkt 1940 zurückverwandelt. — Ba $(C_{10}H_{16}O_4N)_3$. Amorph. — Hydrochlorid. F: ca. 1800.

y) Inaktive Form, dl-α-Cincholoiponsäure C_aH_{1,2}O₄N = HNC₅H₆(CO₆H)·CH₂· CO.H. B. Durch Erhitzen von 3-Cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin mit Natrium-malonester in Alkohol und 12-stdg. Kochen des Produkts mit Bariumhydroxyd und Wasser (WOHL, LOSANTECH, B. 40, 4702, 4706). Beim Behandeln des Monoamids oder des Mononitrils (s. u.) mit Salzsäure (W., L., B. 40, 4704). Beim Erhitzen von dl-β-Cincholoiponsäure mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser auf 180—190° (W., L., B. 40, 4709). — Prismen mit 1 H.O; verliert das Wasser bei 110°, nimmt es beim Stehen an der Luft wieder auf; die wasserhaltige Verbindung zersetzt sich bei 145°, die wasserfreie bei 208-209° (korr.); sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in 96% igem Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol, Ather und Aceton (W., L.). Last sich mit Hilfe von Brucin in die opt. akt. Komponenten zerlegen (W., MAAG, B. 42, 627). — Das salzsaure Salz gibt beim Behandeln in eiskalter wäßriger Lösung mit Natriumnitrit und Salzsäure ein N-Nitrosoderivat (s. u.) (W., L.). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit konz. Schwefelsäure auf 270—280° entsteht γ -Picolin (W., L.). Bei der Einw. von Essigsaureanhydrid auf die wäßr. Lösung von dl-Cincholoiponsäure bildet sich N-Acetyldl-cincholoiponsaure; kocht man das bromwasserstoffsaure Salz mit Essigsaureanhydrid, so erhält man N-Acetyl-dl-eincholoiponsäure-anhydrid (Syst. No. 4298) (W., M.). — CaH₁₂O₄N + HCl. Tafeln oder Prismen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sich bei 212-213° (korr.); leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem absolutem Alkohol, in siedendem erst nach einiger Zeit löslich; die Lösungen werden beim Eindunsten leicht sirupös und erstarren dann krystallinisch (W., L.). — C₀H₁₂O₄N + HBr. Körnige Krystalle oder Prismen (aus verd. Bromwasserstoffsäure). F: 224—225° (korr.) (Gasentwicklung) (W., L.). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem absolutem Alkohol (W., L.). — 2C₂H₁₂O₄N + 2 HCl + PtCl₄ +2H₂O. Orangefarbene Tafeln oder Prismen. Das wasserhaltige Salz zersetzt sich rasch erhitzt bei 160-170°, das wasserfreie bei 215-217° (korr.), langsam erhitzt bei 210° (korr.); in warmem Wasser oder Alkohol leichter löslich als in kaltem, unlöslich in Äther (W., L.).

Monoamid, Piperidin-β-carbonsäureamid-γ-essigsäure $C_8H_{14}O_3N_2=HNC_5H_6(CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Bei kurzem Kochen des aus 3-Cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin und Natrium-malonester in Alkohol erhaltenen Produkts mit Bariumhydroxyd und Wasser (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4703). — $C_8H_{14}O_3N_2+HCl$. Nadeln oder Prismen (aus Wasser oder verd. Alkohol). Zersetzt sich langsam erhitzt bei 244—245° (korr.), rasch erhitzt bei 251°. Löslich in warmem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Liefert bei der Hydrolyse mit Salzsäure dl-α-Cincholoiponsäure.

Mononitril, [3 · Cyan-piperidyl · (4)] · essigsäure $C_8H_{18}O_2N_8 = HNC_8H_8(CN) \cdot CH_3 \cdot CO_3H$. B. Bei $1-4^1/_3$ -stdg. Kochen des aus 3 · Cyan-1.2.5.6 · tetrahydro-pyridin und Natrium-malonester in Alkohol erhaltenen Produkts mit Bariumhydroxyd und Wasser (Wohl, Losantisch, B. 40, 4703, 4704). — $C_8H_{18}O_2N_2 + HCl$. Spieße (aus schwacher Salzsäure oder Wasser). Färbt sich bei 300° braun, zersetzt sich gegen 330° (korr.). Sehr leicht löslich in warmem Wasser, sehr schwer in Alkohol. —Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure dl- α -Cincholoiponsäure.

N-Acetylderivat $C_{16}H_{18}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NC_8H_6(CO_2H)\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf die wäßr. Lösung von dl- α -Cincholoiponsäure bei gewöhnlicher Temperatur oder durch Kochen von bromwasserstoffsaurer dl- α -Cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid und Behandeln des entstandenen Anhydrids (Syst. No. 4298) mit warmem Wasser (Wohl, MAAG, B. 42, 629). — Nadeln. F: 175° (korr.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.

N-Nitrosoderivat $C_2H_{12}O_3N_2=ON\cdot NC_2H_3(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln der eiskalten wäßrigen Lösung von salzsaurer dl- α -Cincholoiponsäure mit Natriumnitrit und Salzsäure (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4705). — Prismen (aus Wasser). F: 152—153° (korr.) (Gasentwicklung). Sehr leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Äther, noch schwerer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther und Ligroin. — Durch längeres Erwärmen mit konz. Salzsäure wird dl- α -Cincholoiponsäure regeneriert.

b) β -Cincholoiponsäure $C_8H_{18}O_4N = HNC_8H_8(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

α) Rechtsdrehende Form, d-β-Cincholotponsdure C₈H₁₃O₄N = HNC₅H₆(CO₂H)·CH₂·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Koenigs, B. 30, 1326; Skeaup, M. 21, 880; 23, 269. — B. Bei der Oxydation von [3-Äthyl-piperidyl-(4)]-essigsäure (Cincholoipon) (S. 11) mit siedender Chromschwefelsäure (Skeaup, M. 9, 811), von [3-Vinyl-piperidyl-(4)]-essigsäure (Merochinen) (S. 19) mit siedender Chromschwefelsäure (Koenigs, B. 28, 1986; A. 347, 207), glatter in kalter verdünnter Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat (Koe., B. 28, 3150; A. 347, 208). Aus Cinchonin (Formel I) (Syst. No. 3513) beim Kochen mit

Chromschwefelsäure (Sk., M. 9, 785, 789), glatter durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure und Behandeln des entstandenen Cinchotenins (Formel II) (Syst. No. 3690) mit siedender Chromschwefelsäure (Sk., M. 16, 175; 17, 365). Durch Oxydation von Cinchonidin (Formel I) (Syst. No. 3513) mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure und Behandeln des entstandenen Cinchotenidins (Formel II) (Syst. No. 3690) mit heißer Chromschwefelsäure (Schniderschitzsch, M. 10, 54, 57). Durch Oxydation von Chinin

(Formel III) (Syst. No. 3538) bezw. Chinidin (Formel III) (Syst. No. 3538) mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure und Kochen des entstandenen Chitenins (Formel IV) (Syst. No. 3691) (Sk., M. 10, 42, 45, 47) bezw. Chitenidins (Formel IV) (Syst. No. 3691) (Würstl., M. 10, 67, 70) mit Chromschwefelsäure. Bei der Oxydation von Cinchotoxin (Formel V) (Syst. No. 3571) (Sk., Pum, M. 10, 227) oder Chinotoxin (Formel VI) (Syst. No. 3635) (Sk., Wü.,

M. 10, 225) mit Kaliumpermanganat und dann mit Chromschwefelsäure. Man behandelt N-Acetyl-dl- β -cincholoiponsäure (S. 130) in wäßr. Lösung mit Brucin, zersetzt das sich ausscheidende Brucinsalz der N-Acetyl-d- β -cincholoiponsäure mit Bariumhydroxyd und verseift die Acetylverbindung mit verdünnter siedender Salzsäure (Wohl, MAAG, B. 42, 630).

Prismen mit 1 H₂O (aus verdunstender wäßriger Lösung) (Skraup, M. 9, 797). Monoklin (sphenoidisch) (Lippitsch, M. 9, 801; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 720). Verliert das Krystallwasser bei 120—125° (Sk., M. 9, 800). Die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei 126—127°, die wasserfreie bei 225—226° (Sk., M. 10, 46) unter Gasentwicklung (Sk., M. 9, 799). Sehr leicht löslich in Wasser (Sk., M. 9, 799), unlöslich in absol. Alkohol (Sk., M. 10, 46) und in Äther, eicht löslich in salzsäurehaltigem Alkohol (Sk., M. 9, 789). [α]³³: +30,1° (Wasser; c = 4) (Sk., M. 10, 47; Schniderschttscht, M. 10, 60), +30,9° (Wasser; c = 4) (Würstl., M. 10, 71). Verhält sich beim Titrieren mit Alkalilauge gegen Lackmus wie eine einbasische Säure (Sk., M. 9, 800). Geht beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser in l·α-Cincholoiponsäure über (Koenigs, B. 30, 1332). — Wird durch Kaliumpermanganat-Lösung in der Kälte zu Loiponsäure (S. 122) oxydiert (Sk., M. 17, 376). Wird weder durch Natriumamalgam (Sk., M. 9, 790) noch durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Sk., M. 17, 386) angegriffen. Gibt mit salpetriger Säure ein N-Nitrosoderivat (S. 130) (Sk., M. 9, 793). Einw. von Phosphorpentachlorid: Sk., M. 17, 374. Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit konz. Schwefelaäure auf 260—270° entstehen 4-Methyl-pyridin, γ-Piperidylessigsäure und 4-Methyl-piperidincarbonsäure-(3) (S. 11) (Sk., M. 17, 368). Bei der Destillation des salzsauren Salzes mit Kalk erhält man viel Ammoniak, geringe Mengen einer Base C₂H₁₈N [deren Platinsalz C₄H₁₈N +2 HCl + PtCl₄ bei 194—196° schmilzt] und ein bei 150—200° destillierendes, die Fichtenspan-Reaktion lieferndes Öl von der Zusammensetzung eines Tetramethylpyrrols (Sk., M. 17, 383; vgl. Kor., B. 30, 1327). Bei der Destillation des Bleisalzes mit Zinkstaub entstehen geringe Mengen Pyridin und vielleicht etwas Picolin (Sk., M. 9, 792; vgl. Sk., M. 17, 367). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Essigsäureanhydrid erhält man

N-Acetyl-d-β-cincholoiponsäure-anhydrid (Syst. No. 4298) (Sk., M. 17, 372). Zur Einw. von Benzoylchlorid vgl. Schniderschitzch, M. 10, 62. — Pb(C₂H₁₂O₄N)₂. Pulver. In jedem Verhältnis löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather (Sk., M. 9, 788). — C₂H₁₂O₄N + HCl. Prismen und Tafeln (aus verd. Salzsäure). Rhombisch bisphenoidisch (Lippitsch, M. 9, 797; Lehmann, B. 42, 633; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 720). F: 192—194° (Gasentwicklung) (Sk., M. 9, 798; Wohl, Maag, B. 42, 631). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol, etwas schwerer in Salzsäure (Schn., M. 10, 58). [α]_D^p: + 38,0° (Wasser; p = 4) (Wohl, Maag, B. 42, 631).

Diäthylester. $C_{12}H_{21}O_4N=HNC_5H_8(CO_8\cdot C_2H_5)(CH_8\cdot CO_2\cdot C_2H_5)$. B. Beim Sättigen der Lösung von salzsaurer d- β -Cincholoiponsäure in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (Seraup, M. 16, 176). — Das salzsaure Salz wird erst durch wiederholtes Eindampfen der wäßr. Lösung unter Zusatz von Salzsäure zu salzsaurer d- β -Cincholoiponsäure verseift (Se., M. 16, 177). — $C_{12}H_{21}O_4N+HCl$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 164—165° (Se., M. 16, 176). — $2C_{12}H_{21}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Blättchen (aus Wasser). F: 181°; ziemlich schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Se., M. 17, 387).

N-Methyl-d- β -cincholoiponsäure-monoäthylester-hydroxymethylat $C_{18}H_{29}O_8N = (HO)(CH_3)_8NC_{10}H_{16}O_4$. — $C_{18}H_{29}O_4N\cdot Cl + AuCl_3$. B. Durch Behandeln der wäßr. Lösung von N-Methyl-d- β -cincholoiponsäure-diäthylester-jodmethylat mit Silberoxyd und Fällen der Lösung mit Goldchlorid (Skraup, M. 17, 390). Tafeln. F: 90—95°. Scheidet beim Umkrystallisieren Gold ab.

N-Methyl-d-β-cincholoiponsäure-diäthylester-hydroxymethylat $C_{14}H_{27}O_8N = (HO)(CH_2)_2NC_8H_8(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_8$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von salzsaurem d-β-Cincholoiponsäure-diäthylester mit Methylalkohol, staubförmigem (durch Erhitzen von Kaliumdicarbonat auf 180—200° bereitetem) Kaliumcarbonat und Methyljodid (Skraup, M. 17, 388; 21, 889). — Das Jodid geht beim Behandeln in siedender wäßriger Lösung mit siedender Kaliumcarbonat-Lösung in N-Methyl-l(?)-α-cincholoiponsäure-diäthylester-jodmethylat (S. 126) über (Sk., M. 17, 391). Bei der Einw. von konzentrierter warmer Kalilauge auf das Jodid entstehen 4 oder 5-Dimethylamino-cyclopentan-carbonsäure-(1)-easigsäure-(2) und ihr Diäthylester (Bd. XIV, S. 551); die Säure erhält man ausschließlich, wenn man verdünnte wäßrig-alkoholische Kalilauge auf das Jodid in der Wärme einwirken läßt; läßt man auf das Jodid zuerst Kalilauge in wäßr. Alkohol einwirken und erhitzt dann mit festem Kaliumhydroxyd auf 270°, so wird β-[α-Carboxy-āthyl]-glutarsäure (Bd. II, S. 827) gebildet (Sk., M. 21, 890, 893, 901). — Jodid $C_{14}H_{25}O_4N\cdot I$. Nadeln (aus schwefelwasserstoffhaltigem Wasser). F: 176°; sublimierbar; löslich bei Zimmertemperatur in ca. 4 Tln. Wasser; sehr leicht löslich in Methylalkohol, schwerer in Chloroform; [α]₀^D: —43,1° (Wasser; p = 0,5) (Sk., M. 17, 389). — $C_{14}H_{25}O_4N\cdot Cl + AuCl_3$. Goldglänzende Blätter (aus Wasser). F: 80—82°; schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol (Sk., M. 17, 390). — Chloro platinat. Blättehen. F: 210—213°; leicht löslich in heißem Wasser (Sk., M. 17, 390).

N-Äthyl-d- β -cincholoiponsäure $C_{10}H_{17}O_4N=C_5H_5\cdot NC_5H_6(CO_7H)\cdot CH_1\cdot CO_7H$. B. Durch Behandeln des d- β -Cincholoiponsäure-diāthylesters mit Äthyljodid und darauffolgende Verseifung mit verd. Salzsäure (Kornigs, B. 30, 1333). — F: 214—215° (Zers.). Rechtsdrehend. Wird durch Kochen mit Barytwasser nicht verändert. Liefert beim Kochen mit Eesigsäureanhydrid zwei isomere Verbindungen $C_{10}H_{15}O_5N$ (s. u.).

Verbindung C₁₀H₁₅O₂N vom Schmelzpunkt 105°. B. Neben der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 194° beim Kochen von N.Äthyl-dβ-cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid (Kornics, B. 30, 1333). — F: 105°. Dreht schwächer nach links als das bei 194° schmelzende Isomere. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. — Entfärbt kalte schwefelsaure Permanganat-Lösung. Bildet beim Erwärmen mit Wasser und Silbercarbonat ein Silbersalz, das bei der Zersetzung mit Schwefelwasserstoff die Verbindung C₁₀H₁₁O₂N regeneriert.

bei der Zersetzung mit Schwefelwasserstoff die Verbindung C₁₀H₁₅O₃N regeneriert.

Verbindung C₁₀H₁₆O₂N vom Schmelzpunkt 194°. B. Aus N-Äthyl-d-β-eincholoiponsäure durch Kochen mit Essigsäureanhydrid oder Erhitzen mit Glycerin im Wasserstoffstrom auf 300° (Kornigs, B. 80, 1333, 1334). — F: 194°. Linksdrehend. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. — Entfärbt kalte schwefelsaure Permanganat-Lösung. Bildet beim Erwärmen mit Wasser und Silbercarbonat ein Silbersalz, das bei der Zersetzung mit Schwefelwasserstoff die Verbindung C₁₀H₁₅O₃N regeneriert. Wird durch Kochen mit überschüssigem Barytwasser in das Bariumsalz der N-Äthyl-l(?)-α-eincholoiponsäure (S. 127) übergeführt.

N-Acetyl-d- β -cincholoiponsäure $C_{10}H_{18}O_{2}N=CH_{2}\cdot CO\cdot NC_{8}H_{6}(CO_{2}H)\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H$. B. Durch Kochen von salzsaurer d- β -Cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid und Erwärmen des entstandenen Anhydrids (Syst. No. 4298) mit Wasser (Skraup, M. 17, 372). Aus N-Acetyl-dl- β -cincholoiponsäure durch Spaltung mit Brucin (Wohl., Maag, B. 42, 630). — Strahlige Krystallmasse. F: 168° (Sk.), 167—168° (W., M.). [g] $_{0}^{\infty}$: +19,9° (Wasser; p = 8), +19,4°

(Wasser; p = 5) (W., M.). — Wird durch Kochen mit verd. Salzsäure in d- β -Cincholoiponsäure übergeführt (W., M.). — CuC₁₀H₁₃O₅N + 2 H₂O. Grüner, aus mikroskopischen Kügelchen bestehender Niederschlag (Sg.).

N-Nitroso-d- β -cincholoiponsäure $C_8H_{12}O_5N_2=ON\cdot NC_5H_8(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf das Bariumsalz der d- β -Cincholoiponsäure in wäßr. Lösung (Skraup, M. 9, 793). — Tafeln oder Prismen (aus Wasser). Rhombisch (bisphenoidisch) (Lippitsch, M. 9, 795; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 720). F: 161—163°; schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol; wird durch konz. Salzsäure unter Bildung von d- β -Cincholoiponsäure zersetzt; gibt die Liebermannsche Nitroso-Reaktion (Sk.). — BaC₈H₁₀O₅N₂ (bei 115°). Amorph, hygroskopisch; wird aus wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt (Sk.).

- β) Linksdrehende Form, l- β -Cincholoiponsäure $C_8H_{12}O_1N = HNC_5H_6(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man behandelt N-Acetyl-dl- β -cincholoiponsäure in heißer wäßriger Lösung mit Brucin, filtriert vom auskrystallisierenden Brucinsalz der N-Acetyl-d- β -cincholoiponsäure ab, befreit das Filtrat von Brucin und verseift die rohe N-Acetyl-l- β -cincholoiponsäure mit Salzsäure (Wohl, Maag, B. 42, 632). Hydrochlorid. Prismen (aus Wasser). Rhombisch bisphenoidisch (Lehmann, B. 42, 633; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 720). F: 192—194°; [α] $_0^\infty$: —36,5° (Wasser: p = 4) (W., M.).
- γ) Inaktive Form, $dl-\beta$ -Cincholoiponsāure $C_8H_{18}O_4N = HNC_5H_8(CO_8H) \cdot CH_1 \cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von 3-Cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin (S. 15) mit Natrium-malonester in Alkohol und Kochen des Reaktionsprodukts mit rauchender Salzsäure; aus dem so erhaltenen Gemisch von salzsaurer dl-β- und dl-α-Cincholoiponsäure krystallisiert das Hydrochlorid der β-Säure zuerst aus und wird mit Silbercarbonat in die freie Säure übergeführt (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4702, 4710). Prismen. Zersetzt sich schnell erhitzt bei 248—249° (korr.), langsam erhitzt bei 242° (korr.); sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (W., L.). Geht beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser auf 180—190° in dl-α-Cincholoiponsäure über (W., L.). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit konz. Schwefelsäure auf 270—280° erhält man γ-Picolin (W., L.). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf die wäßr. Lösung von dl-β-Cincholoiponsäure bei Zimmertemperatur entsteht N-Acetyl-dl-β-eincholoiponsäure; kocht man das bromwasserstoffsaure Salz mit Essigsäureanhydrid, so erhält man N-Acetyl-dl-β-eincholoiponsäure-anhydrid (Syst. No. 4298) (Wohl, Maag, B. 42, 630). $C_8H_{18}O_4N + HCl$. Prismen (aus verd. Salzsäure). Rhombisch (Dietrich, B. 40, 4710); zersetzt sich rasch erhitzt bei 229°, langsam erhitzt bei 223—224° (korr.); wird bei längerem Aufbewahren trübe; sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Aceton und Äther (W., L.). $C_8H_{18}O_4N + HBr$. Körnige Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure). Zersetzt sich bei 226° (korr.); leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol (W., L.). $2C_8H_{18}O_4N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefarbene Tafeln oder Prismen. Zersetzt sich bei 225°; sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwer in absol. Alkohol (W., L.).

N-Acetylderivat $C_{10}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NC_3H_8(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von bromwasserstoffsaurer dl- β -Cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid und Erwärmen des entstandenen Anhydrids (Syst. No. 4298) mit Wasser (Wohl, Maag, B. 42, 630). Durch Behandeln von dl- β -Cincholoiponsäure in wäßr. Lösung mit Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (W., M.). — Warzen. F: 184—185° (korr.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather. Läßt sich mit Brucin in die optisch aktiven Komponenten spalten.

N-Nitrosoderivat $C_8H_{12}O_5N_2=ON\cdot NC_5H_6(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln der eiskalten Lösung von dl- β -Cincholoiponsäure mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure (Wohl, Losanitson, B. 40, 4711). — Krystalle (aus Wasser). F: 157—158° (korr.) (Zers.). In kaltem Wasser viel schwerer löslich als in heißem. Wird schon durch einmaliges Eindampfen mit rauchender Salzsäure in dl- β -Cincholoiponsäure zurückverwandelt.

5. 2.6 - Dimethyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - hexahydrodinicotinsäure, $\alpha.\alpha'$ - Lupetidin - $\beta.\beta'$ - dicarbonsäure $C_0H_{15}O_4N=HO_2C\cdot HC\cdot CH_2\cdot CH\cdot CO_2H$

CH. HC NH CH CH.

 $\begin{array}{c} \textbf{Diāthylester} \ C_{12}H_{23}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_2 \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot CH_2}. \ B. \ \ Neben \ \alpha.\alpha' \cdot Lutidin-\beta.\beta' \cdot dicarbonsāure \cdot diāthylester \\ \textbf{aus} \ \ N.\gamma \cdot Dihydro \cdot \alpha.\alpha' \cdot lutidin-\beta.\beta' \cdot dicarbonsāure \cdot diāthylester \end{array}$

durch Erhitzen in Gegenwart von Palladiummohr auf 120-2000 (KNOEVENAGEL, FUCHS, B. 35, 1788; 36, 2852) oder durch Behandeln mit konz. Salzsaure bei Zimmertemperatur (K., F., B. 35, 1791); man trennt die beiden Ester durch fraktionierte Krystallisation aus Petroläther (K., F., B. 35, 1796). Bei der Einw. von Zinnchlorür + Salzsäure auf das N-Nitrosoderivat (K., F., B. 35, 1795). — Würfel (aus 60% gigen Alkohol). F: 92—94°; 1 Tl. löst sich bei 17° in 1200 Tln. Petroläther; an der Luft sehr unbeständig; wird beim Erhitzen auf 100° unter Durchleiten von Sauerstoff oxydiert; entfärbt Kaliumpermanganat in neutraler, saurer oder alkalischer Lösung (K., F., B. 35, 1797, 1798). — Chloroplatinat. Krystalle (aus Alkohol). F: 128° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Ather (K., F., B. 35, 1798).

N-Nitrosoderivat des Diäthylesters C, H.O,N. =

 $C_2H_8 \cdot O_2C \cdot HC - CH_2 - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$ B. Durch Lösen von N. γ -Dihydro- α . α' -lutidin- β . β' -di-CH.·HC·N(NO)·CH·CH. carbonsaure-diathylester in konz. Salzsaure und Behandeln der Lösung mit Natriumnitrit (K., F., B. 35, 1794). — Krystalle (aus Alkohol). F: 54°. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 95°. Geht beim Behandeln mit Zinnchlorür + Salzsäure in $\alpha.\alpha'$ -Lupetidin- $\beta.\beta'$ -dicarbonsäurediäthvlester über.

2. Dicarbonsauren C_n H_{2n-7} O₄ N.

1. Pyrrol-dicarbonsaure-(2.5). Pyrrol- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsaure $C_{\bullet}H_{\bullet}O_{\bullet}N=$

HO₂C·C·NH·C·CO₂H . Zur Konstitution vgl. Ciamician, Silber, B. 20, 2595; G. 17, 261. — B. Beim Schmelzen von [5-Carboxy-pyrryl-(2)]-glyoxylsäure mit Kaliumhydroxyd (C., S., B. 19, 1959; G. 16, 377). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwärzt sich gegen 260° und zerfällt unter teilweiser Sublimation in Pyrrol und Kohlendioxyd; löslich in Äther und Aceton, fast unlöslich in Essigester, Chloroform, Benzol und Petroläther (C., S., B. 19, 1959; G. 16, 377). Ag. C. H. O. N (C., S., B. 19, 1960; G. 16, 377).

Monomethylester $C_7H_7O_4N = HNC_4H_2(CO_2H)(CO_2 \cdot CH_2)$. B. Neben dem Dimethylester beim Behandeln des Silbersalzes der Pyrrol-dicarbonsaure-(2.5) mit Methyljodid in Ather; man trennt die Ester mit Soda-Lösung (C., S., B. 19, 1960; 20, 2601 Anm.; G. 16, 378; 17, 269 Anm.). — F: 243° (C., S., B. 20, 2601 Anm.; G. 17, 269 Anm.).

Dimethylester $C_0H_0O_4N = HNC_4H_2(CO_2 \cdot CH_3)_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Wasser). F: 132°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und in siedendem Wasser (C., S., B. 19, 1960; G. 16, 378).

Diäthylester $C_{10}H_{12}O_4N = HNC_4H_4(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Analog dem Dimethylester (C., S., *B.* 19, 1960; *G.* 16, 379). — Nadeln. F: 82°.

 $\mathbf{N}\text{-$\hat{\mathbf{A}}$thyl-pyrrol-$\alpha,α'-dicarbons aure $\mathbf{C_8H_9O_4N}$} = \underbrace{\mathbf{HO_2C\cdot \mathring{\mathbb{C}}\cdot N(C_2H_5)\cdot \mathring{\mathbb{C}}\cdot CO_2H}}_{\mathbf{HO_2C\cdot \mathring{\mathbb{C}}\cdot N(C_2H_5)\cdot \mathring{\mathbb{C}}\cdot CO_2H}}. \quad B. \quad \mathbf{Aus}$ der folgenden Verbindung durch Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Röhr auf 1300 (BELL, B. 10, 1864). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Wasser. — Zerfällt bei 250°, ohne zu schmelzen, in N-Athyl-pyrrol und Kohlendioxyd. Wird auch bei der Behandlung mit konz. Säuren in der Kälte zersetzt. — Ag₁C₈H₇O₄N. Unlöslich in Wasser.

Bis-äthylamid $C_{13}H_{19}O_2N_3=\frac{1}{C_2H_5\cdot NH\cdot OC\cdot C\cdot N(C_2H_5)\cdot C\cdot CO\cdot NH\cdot C_2H_5}$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen in sehr kleiner Menge bei der Destillation von schleimsaurem Äthylamin (Bell, B. 10, 1864). — Nadeln. F: 229—230°. Sublimiert unzersetzt. Unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Säuren. — Bleibt beim Kochen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge unverändert; zerfällt aber beim Erhitzen mit starker alkoholischer Kalilauge im Rohr auf 130° in Äthylamin und N-Äthyl-pyrrol-a.a'-dicarbonsäure.

 $\textbf{N-Phenyl-pyrrol-} \textbf{a.a'-dicarbons} \\ \textbf{ure} \quad \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{0}\textbf{O}_{4}\textbf{N} \\ = \\ \textbf{HO}_{2}\textbf{C} \cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}} \cdot \overset{\parallel}{\textbf{N}} (\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6}) \cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}} \cdot \textbf{CO}_{2}\textbf{H} \\ \textbf{O}_{4}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{4}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{4}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{4}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{5}\textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{O}_{6}\textbf{O}_{6}\textbf{N} \\ \textbf{O}_{6}\textbf{O}_{6$ Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von schleimsaurem Anilin auf 240° (Piotet, STEINMANN, B. 35, 2533; C. 1909 I, 1298). — Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Benzol, Äther und Chloroform, unlöslich in Petroläther. - Zersetzt aich bei 235—240° in N-Phenyl-pyrrol und Kohlendioxyd. — Ag₁C₁₂H₇O₄N.

BrC-CBr 3.4-Dibrom-pyrrol-dicarbonsäure-(2.5) C₆H₂O₄NBr₂ = HO.C.C.NH.C.CO.H.

Man behandelt Pyrrol-dicarbonsäure-(2.5)-dimethylester in Wasser mit Bromdampf und verseift den entstandenen 3.4-Dibrom-pyrrol-dicarbonsäure-(2.5)-dimethylester durch Kochen mit verd. Kalilauge (Ciamician, Silber, B. 20, 2600; G. 17, 267). — Nadeln. Schmilzt erst bei hoher Temperatur unter Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser. — Gibt beim Auflösen in rauchender Salpetersäure 3.4-Dibrom-2.5-dinitro-pyrrol.

Dimethylester $C_8H_7O_4NBr_2 = CH_3 \cdot O_3C \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. s. die vorangehende Verbindung. — Nadeln (aus Alkohol). F: 222°; leicht löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser

(C., S., B. 20, 2601; G. 17, 269). Verbindung C₄H₄O₄NBr [vielleicht Oximinomalonsäure-methylester-bromid CH₃·O₂C·C(:N·OH)·COBr]. B. Beim Auflösen von 3.4-Dibrom-pyrrol-dicarbonsäure-(2.5)-dimethylester in rauchender Salpetersäure (D: 1,5) bei —18° (C., S., B. 20, 2601; G. 17, 270). — Krystallinisch. F: 168—171° (Zers.). Löslich in Alkohol und Ather, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Petroläther. — Reagiert sauer: zerlegt Carbonate.

2. Dicarbonsauren C.H.O.N.

1. 2-Methyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-essigsäure-(5) $C_8H_9O_4N=HC$ — $C\cdot CO_2H$ HO,C.CH, C.NH.C.CH.

Diäthylester $C_{12}H_{17}O_4N = HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen des riumsalzes des 8' Ozo z cochel edition z Natriumsalzes des β' -Oxo- α -acetyl-adipinsaure-diathylesters mit Ammoniumacetat und Eisessig (NEF, A. 266, 85). - Nadeln (aus verd. Alkohol oder Eisessig). F: 186°. Unzersetzt flüchtig.

2. 3.5 - Dimethyl - pyrrol - dicarbons dure - (2.4) $C_{\bullet}H_{\bullet}O_{\bullet}N =$ $HO_2C \cdot C - C \cdot CH_2$

 $CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_4H$. B. Der Diäthylester entsteht beim Behandeln einer Lösung äquimolekularer Mengen von Acetessigester und Isonitrosoacetessigester in Essigsäure mit Zinkstaub (Knore, A. 236, 317), beim Eintragen einer konz. Lösung von 2 Tln. Natriumnitrit in eine essigsaure Lösung von 7 Tln. Acetessigester unter Kühlung und Reduktion des Reaktionsgemisches mit Zinkstaub (K., A. 236, 319) sowie bei der Reduktion eines Gemisches aus Isonitrosoacetessigester mit β -Amino-crotonsäure-äthylester oder mit β -Methylaminoaus Isonitrosoacetessigester mit ρ-mino-crownsaure-atnyrester oder mit ρ-methylammo-crotonsaure-athylester (K., A. 236, 321). Die freie Säure entsteht durch Verseifung des Diathylesters mit Natronlauge (K., A. 236, 324). — Krystallinische Flocken, die sich bei Gegenwart von Säuren rasch rot färben (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,1 × 10⁻⁵ (aus der Leitfähigkeit der wäßr. Lösung berechnet) (Angell, G. 22 II, 15). — Zerfällt bei 260° glatt und ohne zu schmeizen in 2.4-Dimethyl-pyrrol und Kohlendioxyd; dieselbe Zersetzung erfolgt beim Kochen mit Mineralsäuren (Auftreten der Fichtenspan-Reaktion) (K.). Reduziert beim Kochen ammoniakalische Silber-Lösung (K.). Geht beim Kochen mit Essigsäure-OHa·C CON COOH anhydrid in Tetramethyl-pyrokoll-dicarbonsäure nebenstehender Formel (Syst. No. 3699) über (MAGNANINI, HO2C.C N CO C CO31

8.5 - Dimethyl - pyrrol - dicarbonsäure - (2.4) - äthylester - (4) $C_{10}H_{18}O_4N =$ C.H. O.C.C. C.CH.

B. 21, 2876; vgl. M., B. 22, 35; ERLENMEYER, B. 22,

794). — Die Salze sind amorph (K.).

CH₃·C·NH·C·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Magnanini, B. 21, 2864, 2874; 22, 40. — B. Man kocht den Diäthylester (S. 133) mit einem mäßigen Überschuß alkoh. Kalilauge, bis sich das Reaktionsgemisch auf Zusatz von Wasser nicht mehr trübt (Knorr, A. 236, 320, 322). — Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (Zers.) (K.). Fast unlöslich in Wasser (K.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2.4-Dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester (K.). Gibt beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid Tetramethyl-pyrokoll-dicarbonsäure-diäthylester (M., B. 21, 2877; 22, 35; vgl. Erlenmeyer, B. 22, 794). Beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 200—205° erhält man 2.4-Dimethyl-5-acetyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-acctyl-pyrol-carbonsäure-(3)-acctyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-acctyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-acctyl-pyrol-car äthylester (M., B. 21, 2865). — AgC₁₀H₁₂O₄N. Amorpher Niederschlag (K.).

CH₂

3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbons aure-(2.4)-diathylester $C_1-H_1-O_2N=$ C.H. · O.C · C · CH.

B. s. im! Artikel 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(2.4), CH. C.NH. C.CO. C.H. S. 132. — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Essigsaure). F: 134-135° (Knors. A. 236. 319). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser: unlöslich in starker Salzsäure (K.). Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure; fällt beim Verdünnen der Lösung unverändert wieder aus (K.). — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erhält man 2.4-Dimethyl-pyrrol (K.). Die gleiche Verbindung entsteht beim Erhitzen mit Alkalilauge im Rohr auf 150-160°, während man bei längerem Kochen mit wäßr. Alkalilauge oder mit viel überschüssiger alkoholischer Kalilauge 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(2.4) erhält; beim Kochen mit einem mäßigen Überschuß alkoh. Kalilauge bildet sich hauptsächlich 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(2.4)-äthylester-(4) (K.; vgl. Magnanini, B. 21, 2864, 2874; 22, 40). — KC₁₂H₁₆O₄N (K.).

8.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsaure-(2.4)-anilid-(4) C₁₄H₁₄O₂N₂ = C.H. · NH · OC · C — C · CH.

B. Durch Kochen von 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbon-CH₂·C·NH·C·CO₂H

B. Duren [Koonen von 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(2.4)-äthylester-(2)-anilid-(4) mit alkoh. Kalilauge (Knore, A. 236, 328). — Nadeln. Zersetzt sich bei 198°. — Geht beim Schmelzen sowie beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in 2.4-Dimethyl-pyrrol-carbonsaure-(3)-anilid über. — Gibt die Fichtenspan-Reaktion.

8.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsaure-(2.4)-athylester-(4)-anilid-(2) $C_{14}H_{14}O_2N_1 =$ C.H. O.C.C. C.CH.

 $CH_{\bullet} \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO \cdot NH \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$. B. Durch Reduktion einer Lösung äquimolekularer Mengen α-Isonitroso-acetessigsäure-anilid und Acetessigsäure-äthylester in Essigsäure mit Zinkstaub (Knors, A. 236, 330). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180°. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsaure 2.4-Dimethyl-pyrrol.

8.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsaure-(2.4)-athylester-(2)-anilid-(4) C₁₆H₁₈O₅N₆ = C.H. · NH · OC · C — C · CH.

B. Durch Reduktion einer Lösung äquimolekularer CH. C.NH. C.CO. C.H. Mengen Isonitrosocoetessigester und Acetessigsäure-anilid in Eisessig mit Zinkstaub, zuletzt unter Erwärmen (Knors, A. 236, 327). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 216°. Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(2.4)-anilid-(4). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erhält man 2.4-Dimethyl-pyrrol.

8.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsaure-(2.4)-dianilid $C_{10}H_{10}O_{2}N_{1}$ = C.H. NH OC C C CH.

Durch Reduktion aquimolekularer Mengen $CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5 \qquad B. \quad Durch \quad Reduktion \quad \bar{a} quimolekularer \quad Mengen \quad von \quad \alpha\text{-Isonitroso-acetessiga \bar{a}} ure-anilid \quad und \quad Acetessiga \bar{a} ure-anilid \quad mit \quad Zinkstaub \quad in \quad essiga aurer$ B. Lösung (Knorr, A. 236, 331). — Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 255°. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsaure 2.4-Dimethyl-pyrrol.

3. 2.5 - Dimethyl - pyrrol - dicarbonsaure - (3.4) C.H.O.N =HO.C.C C.CO.H

. B. Neben dem Monoäthylester (s. u.) beim Kochen des Diäthylesters CH₂·C·NH·C·CH₃
(s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Knorr, B. 18, 1561). — Nadeln (aus Alkohol). F: 250—251° (Zers.) (K.). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Löungen bei 25°: Angru, G. 22 II, 16. — Geht beim Schmelzen sowie beim Behandeln mit starken Säuren in 2.5-Dimethyl-pyrrol über (K.). Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung: K. — Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine tiefrote Färbung (K.). — $\text{Cu}(\text{C}_{8}\text{H}_{8}\text{O}_{4}\text{N})_{2}+3\text{H}_{2}\text{O}$. Grüne Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (K.). — $\text{Ba}(\text{C}_{8}\text{H}_{2}\text{O}_{4}\text{N})_{8}$ (bei 110°). Nadeln (K.). — Weitere Salze: K.

2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-monoäthylester $C_{10}H_{10}O_4N=HNC_4(CH_9)_6(CO_9H)\cdot CO_9\cdot C_9H_9$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Alkohol). F: 227° (Zers.) (Knorg, B. 18, 1562). Leicht löslich in Natronlauge und Soda-Lösung; wird aus diesen Lösungen schon durch Kohlendioxyd vieder abgeschieden. — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 2.5-Dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-äthylester. --- Salze: K.

3.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{12}H_{17}O_4N=HNC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_1H_3)_2$. B. Aus Diacethernsteinsäure-diäthylester beim Behandeln mit konsentriertem wäßrigem Ammoniak oder mit Ammoniak in Eisessig (Knore, B. 18, 302, 1559). Aus Discetbernsteinsäure-diäthylester-monoimid beim Aufbewahren an der Luft oder im Vakuum, schneller beim Erwärmen für sich oder mit Eisessig, Alkohol oder verd. Mineralsäuren (Knorr, Rabe, B. 33, 3803). Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf Bis[α-benzoyloxy-äthyliden]-bernsteinsäurediäthylester (Paal, Härtel, B. 30, 1995). Durch
Behandeln von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung unter Kühlung (Bülow, Klemann, B. 40, 4753). — Krystalle
(aus Eisessig oder Alkohol), Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 99° (Kn., B. 18, 1560; P., H.).
Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther und Essigsäure, fast unlöslich
in Wasser, in verd. Säuren und in Alkalilauge (Kn., B. 18, 1560). — Gibt beim Verseifen
mit siedender alkoholischer Kalilauge 2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) und ihren Monoäthylester (S. 133) (Kn., B. 18, 306, 1561). — Salze: Kn., B. 18, 1560, 1561. — KC₁₂H₁₆O₄N.
Nadeln. Zersetzt sich bei 260°. Wird durch Wasser hydrolysiert. — 2C₁₂H₁₇O₄N + 2 HCl
+ PtCl₄-Orangerote Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 160°.

1.2.5 - Trimethyl - pyrrol - dicarbonsäure - (8.4) $C_0H_{11}O_4N = CH_3 \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_2H)_3$. B. Durch kurzes Kochen des Diāthylesters (s. u.) mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (Knorr, B. 18, 306, 307; A. 236, 303). — Nadeln. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, löslich in heißem Alkohol und Eisessig (K., B. 18, 306). — Zersetzt sich bei 258—260° unter Bildung von 1.2.5-Trimethyl-pyrrol (K., A. 236, 304). — Salze: K., A. 236, 304. — BaC₃H₂O₄N. Krystalle. — $Co(C_0H_{10}O_4N)_2$.

Diäthylester $C_{13}H_{19}O_4N=CH_3\cdot NC_4(CH_3)_3(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und Methylamin in wäßriger oder heißer essigsaurer Lösung (Knorr, B. 18, 303; A. 236, 303). — Krystalle (aus Essigsäure oder Äther + Ligroin). F: 72°.

1- α -Camphyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(8.4) $C_{13}H_{25}O_4N=$

HC—CH₂ CH·CH₂·CH₂·NC₄(CH₃)₂(CO₂H)₂. B. Der Diāthylester entsteht beim CH₃·C·C(CH₃)₂
Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit α-Camphylamin in Eisessig; man verseift ihn durch siedende wäßrig-alkoholische Kalilauge (Bülow, B. 38, 190). — Krystalle. F: 204° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehwer in Benzol, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Soda-Lösung, scheidet sich auf Zusatz von Mineralsäuren oder Essigsäure aus dieser Lösung wieder aus. Verhält sich bei der Titration mit Kalilauge in alkoholischer oder wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von Phenolphthalein wie eine einbasische Säure.

— Geht beim Schmelzen in 1-α-Camphyl-2.5-dimethyl-pyrrol über. — NH₄C₁₈H₂₄O₄N: Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.

Diäthylester $C_{22}H_{23}O_4N = \frac{HC-CH_2}{CH_2 \cdot C \cdot C(CH_3)_2}CH \cdot CH_2 \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_3 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus verd. Alkohol, Aceton oder Eisessig). F: 786 (Bülow, B. 38, 190). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{14}H_{13}O_4N = C_8H_5 \cdot NC_4(CH_3)_3$ ($CO_2H)_2$. B. Durch Erwärmen von Diacetbernsteinsäureester mit Anilin in Essigsäure und Verseifen des erhaltenen Diäthylesters mit siedender alkoholischer Kalilauge (KNORR, B. 18, 303, 307). — Pulver. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in heißem Alkohol und Eisessig (K., B. 18, 306). — Zerfällt bei ca. 224° in Kohlendioxyd und 1-Phenyl-2.5-dimethylpyrrol (K., B. 18, 307; A. 236, 305). — $Ca(C_{14}H_{12}O_4N)_2$. Prismen (K., A. 236, 305). — $CaC_{14}H_{11}O_4N$. Krystalle (K., A. 236, 305).

Diäthylester $C_{18}H_{21}O_4N=C_5H_5\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle. F: 37—38° (Knorr, B. 18, 303). Kp₅₀: 280°.

1-0-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{15}H_{15}O_4N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NC_4(CH_2)_5(CO_2H)_2$. B. Durch Kondensation von Diacetbernsteinsäureester mit o-Toluidin in siedender Essigsäure und Verseifung des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge (BÜLOW, LIST, B. 35, 687). Beim Behandeln von diazotiertem 1-[4-Amino-2-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Natriumstannit in Natronlauge unterhalb 5° und Verseifen des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge (B., L.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 203—204° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer löslich in Benzol und Ligroin. — AgC₁₅H₁₄O₄N. Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Unzersetzt löslich in Ammoniak und Kaliumoyanid-Lösung.

1-m-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{18}H_{15}O_4N=CH_2\cdot C_6H_4\cdot NC_4(CH_2)_3(CO_2H)_2$. B. Durch Kondensation von Diacetbernsteinsäureester mit m-Toluidin in siedender Essigsäure und Verseifung des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge (Bülow, List, B. 35, 687). — F: 222—223° (Zers.). Leicht löslich in Soda-Lösung. — Liefert beim Erhitzen 1-m-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol. — $AgC_{18}H_{14}O_4N$. Ist fast farblos und siemlich liehtbeständig. Löslich in Ammoniak und Kaliumoyanid-Lösung.

1-p-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{15}H_{15}O_4N=CH_2\cdot C_6H_4\cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3H)_3$. B. Aus dem Diäthylester (s. u.) durch Verseifen mit siedender alkoholischer Kalilauge (Knorr, B. 18, 307). Aus diazotierter 1-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) durch Verkochen mit Alkohol oder durch Überführen in die Hydrazino-Verbindung und nachfolgendes Kochen mit Kupfersulfat- oder Eisenchlorid-Lösung (Bülow, List, B. 35, 191). — Krystalle (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Eisessig). Zerfällt bei ca. 250°, ohne zu schmelzen, in Kohlendioxyd und 1-p-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol (K.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und Eisessig (K.). — $K_4C_{18}H_{19}O_4N$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Alkohol (K.). — $AgC_{18}H_{14}O_4N$. Krystalle (K.).

Diäthylester $C_{19}H_{23}O_4N=CH_3\cdot C_8H_4\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und p-Toluidin in essigsaurer Lösung (Knorr, B. 18, 304). — Krystalle (aus Äther). F: 67°.

1- α -Naphthyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{18}H_{15}O_4N=C_{10}H_7$ · $NC_4(CH_3)_3(CO_2H)_3$. B. Der Diäthylester entsteht bei der Kondensation von Diacetbernsteinsäureester mit α -Naphthylamin in essigsaurer Lösung; man verseift ihn mit alkoh. Kalilauge (KNORR, A. 236, 307). — Nadeln. Zersetzt sich bei 244° unter Bildung von 1- α -Naphthyl-2.5-dimethyl-pyrrol. — $K_4C_{18}H_{13}O_4N$. Krystallpulver. Unlöslich in Alkohol. — $AgC_{18}H_{14}O_4N$. Krystalle.

Diäthylester $C_{22}H_{23}O_4N = C_{10}H_7 \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Ather + Ligroin). F: 91—92° (Knorr, A. 236, 307).

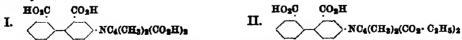
1-β-Naphthyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{18}H_{18}O_4N = C_{10}H_7$ · NC₄(CH₃)₃(CO₃H)₂. B. Der Diäthylester entsteht aus Diacetbernsteinsäureester und β-Naphthylamin in essigsaurer Lösung; man verseift ihn durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (KNORR, B. 18, 304). Spaltet von 260° an Kohlendioxyd ab unter Bildung von 1-β-Naphthyl-2.5-dimethyl-pyrrol (K., B. 18, 308; A. 236, 306). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (K., B. 18, 308). — Ba(C₁₈H₁₄O₄N)₂. Krystalle (K., A. 236, 306). — BaC₁₈H₁₃O₄N. Krystall-pulver (K., A. 236, 306).

Diäthylester $C_{22}H_{23}O_4N=C_{10}H_7\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 124° (Knorr, B. 18, 304). — Verharzt beim Erhitzen mit 20°/aiger Salzsäure im Rohr.

- 1-[β -Oxy-äthyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{14}H_{11}O_5N$ = $HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Discetbernsteinsäureester und β -Oxy-äthylamin (Knorr, Rabe, D. R. P. 116335; C. 1901 I, 71; Frdl. 6, 1214). F: 45°. Die beim Verseifen erhältliche Dicarbonsäure geht bei der trocknen Destillation in 1-[β -Oxy-äthyl]-2.5-dimethyl-pyrrol über.
- 1-[4-Äthoxy-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{30}H_{25}O_5N=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_3\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Diacetbernsteinsäureester und p-Phenetidin im Kohlensäurestrom auf 125—130° (Rossi, G. 86 II, 868). Gelbe Nadeln (aus Alkohol, Eisessig oder Benzol). F: 155—156°. Löslich in Alkohol, heißem Äther, Benzol, Aceton, Eisessig und Essigester. Unlöslich in Natriumcarbonat-Lösung. Liefert beim Erhitzen mit 1 Mol p-Phenetidin 1-[4-Äthoxy-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-[4-äthoxy-anil] (Syst. No. 3590). Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine intensiv blaue Färbung.
- 1-[4-Acetyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{30}H_{23}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_5H_5)_2$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit 4-Amino-acetophenon in Essigsäure (Bülow, Nottbohm, B. 36, 394). Nadeln (aus Eisessig oder wäßr. Aceton). F: 114°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Essigester, sehr schwer löslich in heißem Wasser und Ligroin. Liefert beim Behandeln mit Oxalsäurediäthylester und Natrium 4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-benzoyl-brenztraubensäure-äthylester (S. 136).
- 2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-essigsäure-(1) $C_{10}H_{11}O_6N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2H)_2$. B. Der Disthylester entsteht beim Kochen von Diacetbernsteinsäure-ester mit Glycin in Essigsäure; man verseift ihn mit siedender alkoholischer Kalilauge (Knorg, A. 236, 314). Krystallpulver. Spaltet beim Erhitzen auf 214° Kohlendioxyd ab. $K_2C_{10}H_2O_6N$. Krystallpulver. $Ag_2C_{10}H_2O_6N$. Mikrokrystalliner Niederschlag.

2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(8.4)-diäthylester-essigsäure-(1) $C_{14}H_{19}O_6N$ = $HO_2C\cdot CH_2\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Tafeln (aus Alkohol + Essigsäure). F: 169^6 (Knorr, A. 236, 315). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalilauge, unlöslich in verd. Mineralsäuren. — $Pb(C_{14}H_{18}O_6N)_2$. Prismen.

1-[2.2'-Dicarboxy-diphenylyl-(4)]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4), 4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarboxy-pyrryl-(1)]-diphensäure $C_{\rm ss}H_{17}O_{\rm s}N$, Formel I. B. Durch Kochen des Diäthylesters (s. u.) mit $0.5^{\circ}/_{\rm o}$ iger Kalilauge (SCHMIDT, SCHALL, B. 40, 3006). — Nadeln mit $1\,\rm H_2O$ (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 100° unter Abspaltung von Kohlendioxyd.



1-[2.2'-Dicarboxy-diphenylyl-(4)]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester, 4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-diphensäure $C_{26}H_{25}O_{26}N$, Formel H. B. Durch Kochen von 4-Amino-diphensäure mit Diacetbernsteinsäureester und Natriumacetat in Alkohol (Schmidt, Schall, B. 40, 3006). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 229—230°.

4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-benzoylbrenztraubensäure-äthylester $C_{24}H_{37}O_{2}N=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NC_{4}(CH_{3})_{2}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}$. B. Durch Kondensation von 1-[4-Acetyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natrium (Bülow, Nottbohm, B. 36, 395). — Gelbliche Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 123°; sohwer löslich in Ligroin und heißem Wasser, leicht in anderen Lösungsmitteln (B., N., B. 36, 395). Löslich in kalter verdünnter Natronlauge; wird aus dieser Lösung bei sofortigem Einleiten von Kohlendioxyd unverändert abgeschieden (B., N., B. 36, 395). — Liefert beim Kochen mit 30°/0 iger Natronlauge 1-[4-Acetyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (B., N., B. 36, 395). Gibt beim Kochen mit Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol 5-[4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-phenyl]-isoxazol-carbonsäure-(3)-åthylester (Syst. No. 4385) (B., N., B. 36, 396, 2695). Bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natrium-acetat erhält man α.γ-Dioxo-β-phenylhydrazono-γ-[4-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-phenyl}-buttersäureäthylester (s. u.) (B., N., B. 36, 396). — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung (B., N., B. 36, 395). — Bildet ein graugrünes, in Chloroform lösliches Kupfersalz (B., N., B. 36, 395).

Monosemicarbason $C_{25}H_{20}O_{2}N_{4}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C_{3}H_{3}O(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2})\cdot C_{6}H_{4}\cdot NC_{4}(CH_{3})_{2}$ ($CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Semicarbazid-hydrochlorid und Natriumscetat in verd. Alkohol (Bülow, Nottbohm, B. 36, 397). — Krystalle (aus verd. Essigsäure oder aus Äther). F: 134°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, sehr schwer in Ligroin und Wasser.

αγ-Dioxo-β-phenylhydrazono-γ-{4-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-phenyl}-buttersäure-äthylester (β-Benzolazo-4-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-benzoylbrenztraubensäure-äthylester) $C_{20}H_{31}O_8N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot C(: N \cdot NH \cdot C_2H_3) \cdot CO \cdot C_3H_4 \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-benzoylbrenztraubensäure-äthylester und Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, Nottbohm, B. 36, 396). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122°. Schwer löslich in Ligroin, löslich in anderen Lösungsmitteln. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Oxydationsmitteln in schmutziges Braun übergeht.

1.1'-p-Phenylen-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester] $C_{20}H_{24}O_3N_2 = C_6H_4[NC_4(CH_3)_8(CO_2\cdot C_2H_5)_3]_3$. B. Durch Kochen von p-Phenylendiamin und Diacetbernsteinsäureester in essigsaurer Lösung (Bülow, B. 33, 2367). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 172—173°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton, Essigsäure und Essigester, löslich in Äther und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Ligroin. Leicht löslich in konz. Salzsäure; scheidet sich aus dieser Lösung auf Zusatz von Wasser unverändert wieder aus.

1-[5-Acetamino-2-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(8.4)-diäthylester $C_{31}H_{36}O_5N_5=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_6)\cdot NC_6(CH_2)_2(CO_5\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit 2-Amino-4-acetamino-toluol in Easigsäure (Büllow, B. 38, 2369). — F: 160°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Easigester, Eisessig, Benzol und

Chloroform, löslich in Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Äther, sehr schwer in Ligroin. Leicht löslich in konz. Salzsäure; wird aus der Lösung durch Wasser ausgefällt.

1-[4-Amino-2-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{19}H_{24}O_4N_2 = H_2N \cdot C_8H_3(CH_2) \cdot NC_4(CH_2)_3(CO_2 \cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Kondensation äquimolekularer Mengen p-Toluylendiamin und Diacetbernsteinsäureester in verd. Alkohol, anfangs bei 40—50°, später in der Kälte (Bülow, List, B. 35, 684). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln sowie in heißer 20°/siger Salzsäure. — Liefert beim Diazotieren mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung eine Diazoniumverbindung, die beim Behandeln mit Natriumstannit und Natronlauge unterhalb 5° und Verseifen des Reaktionsprodukts mit methylalkoholischer Kalilauge in 1-o-Tolyl-2.5-dimethylpyrrol-dicarbonsäure-(3.4) übergeht und mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) unter Bildung eines roten Farbstoffes kuppelt.

1.1'-p-Toluylen-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)] $C_{23}H_{22}O_{2}N_{2} = CH_{2}\cdot C_{3}H_{3}[NC_{4}(CH_{2})_{2}(CO_{2}H)_{3}]_{2}$. B. Der Tetraäthylester (s. u.) entsteht beim Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit p-Toluylendiamin-hydrochlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat; man verseift ihn durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Bülow, List, B. 35, 683). — Krystelle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei ca. 275° unter Abspeltung von Kohlendioxyd. Verhält sich bei der Titration mit 0,1 n-Kalilauge in Gegenwart von Phenolphthalein wie eine zweibasische Säure. — Ag₂C₂₂H₂₀O₃N₂. Pulver. Löst sich in Ammoniak und Kaliumcyanid-Lösung. Wird durch Natronlauge zersetzt. Ist am Licht ziemlich beständig.

Tetraäthylester $C_{31}H_{38}O_8N_2 = CH_2 \cdot C_6H_2[NC_6(CH_2)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 134° (B., L., B. 35, 683). — Gibt die Fichtenspan-Reaktion.

1 - [8 - Amino - 4 - methyl - phenyl] - 2.5 - dimethyl - pyrrol - dicarbonsäure - (3.4) $C_{15}H_{16}O_4N_2 = H_2N \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_2H)_3$. Zur Konstitution vgl. Bülow, B. 33, 2365. — B. Durch Verseifen des Diäthylesters (s. u.) mit siedender alkoholischer Kalilauge (Knorr, A. 236, 311). — Gelbe Blättchen mit 2 H_2O (aus Essigsäure). Leicht löslich in Ather und Alkohol, unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkalilauge und Mineralsäuren (K.). — Die wasserfreie Säure geht bei 203° in 1-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol über (K.).

1.1'- [asymm.-m-Toluylen] - bis - [2.5-dimethyl-pyrrol - dicarbonsäure - (3.4)] $C_{23}H_{23}O_{2}N_{3} = CH_{3}\cdot C_{6}H_{2}[NC_{4}(CH_{3})_{2}(CO_{2}H)_{2}]_{2}$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Diamino-toluol mit überschüssigem Diacetbernsteinsäureester in Eisessig im Rohr auf 150—160° und Verseifen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (KNORR, A. 286, 313). — Krystalle (aus Essigsäure). Zersetzt sich bei 247—248° unter Abspaltung von Kohlendioxyd. Schwer löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Säuren. — $K_{4}C_{23}H_{12}O_{8}N_{8}$. Krystallpulver. Unlöslich in Alkohol.

1-[8-Amino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{19}H_{24}O_4N_2 = H_2N \cdot C_4H_2(CH_2) \cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kochen äquimole-kularer Mengen Diacetbernsteinsäureester und 2.4-Diamino-toluol in Eisessig (Knorr, A. 236, 311). — Prismen (aus Alkohol). F: 134°. Reagiert stark alkalisch.

1-[8-Acetamino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{21}H_{20}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot NC_4(CH_2)_3(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit 4-Amino-2-acetamino-toluol in Essigsäure (Bülow, B. 33, 2368). Durch Kochen von 1-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Eisessig und wenig Acetanhydrid (B.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 120—121°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Benzol, Eisessig und Essigester, löslich in Schwefelkohlenstoff, schwerer in Äther, sehr schwer in Ligroin. Leicht löslich in konz. Salzsäure; scheidet sich aus der Lösung beim Verdünnen wieder ab.

1-[3-Amino-4-methyl-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{15}H_{12}O_4N_3=H_4N\cdot C_6H_6(CH_6)\cdot NC_6(CH_6)_6(CO_5H)_8$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinstureester mit 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid in Alkohol + Essigsäure und Behandeln des Reaktionsprodukts mit siedender methylalkoholischer Kalilauge (Bülow, List, B. 35, 190). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205° (Zers.). Schwer löslich in Ather, Benzol, Nitrobenzol und anderen Lösungsmitteln. — Gibt beim Diazotieren und Kuppeln des Diazoniumsalzes mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in alkal. Lösung einen ziegelroten Earbetoff, der sich in Wasser mit bläulichroter Farbe löst; das Diazoniumsalz läßt sich durch Verkochen mit Alkohol oder durch Reduktion und Kochen der erhaltenen Hydrazino-Verbindung mit Kupfersulfat- oder Eisenchlorid-Lösung in 1-p-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) überführen. — AgC₁₅H₁₅O₄N₃. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. Leicht löslich in Ammoniak.

1.1'- [asymm. - o - Toluylen] - bis - [2.5 - dimethyl - pyrrol - dicarbonsäure - (3.4)] $C_{23}H_{22}O_{2}N_{2} = CH_{2} \cdot C_{5}H_{2}[NC_{4}(CH_{3})_{2}(CO_{2}H)_{2}]_{2}$. B. Durch Kochen von 3.4-Diamino-toluolhydrochlorid mit 2 Mol Diacetbernsteinsäureester und Natriumacetat in Alkohol + Eisessig, zuletzt unter Zusatz von Wasser; man verseift das Reaktionsprodukt mit methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Bülow, List, B. 35, 188). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 272° (Zers.). Unlöslich oder schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Titration mit 0,1n-Kalilauge in Gegenwart von Phenolphthalein: B., L. — Ag₂C₂₂H₂₀O₂N₂. Niederschlag. Ist am Licht ziemlich beständig. Löslich in wäßr. Ammoniak. Wird von Natronlauge zersetzt.

1.1'-[2.2'-Dicarboxy-diphenylen-(4.4')]-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)], 4.4'-Bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarboxy-pyrryl-(1)]-diphensäure $C_{20}H_{24}O_{12}N_{2}$, Formel I. B. Durch Verseifen des Tetraäthylesters (s. u.) mit I. siedender $4^0/_0$ iger Kalilauge (SCHMIDT, SCHALL, B. 40, 3008). — Krystalle mit $2H_2O$. Färbt sich beim Trocknen schwach rosa. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 100° unter Abspaltung von Kohlendioxyd und Bildung harziger Produkte.

1.1'-[2.2'-Dicarboxy-diphenylen-(4.4')]-bis-[2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester], 4.4'-Bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-diphensäure $C_{58}H_{40}O_{12}N_2$, Formel II. B. Durch Kochen von II. 4.4'-Diamino-diphensäure-hydrochlorid mit Diacetbernsteinsäure-ester und Natriumacetat in Alkohol (SCHMIDT, SCHALL, B. 40, 3007). — Blättchen. F: 285—286° (Zers.).

4'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-4-[2.5-dimethyl-4-carbäthoxy-3-chlorformyl-pyrryl-(1)]-diphensäure-dichlorid C₃₆H₃₂O₅N₂Cl₃, Formel III. B. Aus der vorhergehenden Verbindung beim Erwärmen mit III.

überschüssigem Phosphorpentiseigem Phosphorpe

4'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-4-[2.5-dimethyl-4-carbäthoxy-3-aminoformyl-pyrryl-(1)]-diphensäure-diamid C₂₄H₂₉O₂N₆, Formel IV. B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Erhitzen mit IV.

alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (Schmidt, Schall, B.

40, 3010). — Schmidt unter Zersetzung zwischen 120° und 130°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser, sehr schwer in Äther. — Die wäßr. Lösung schmeckt stark bitter.

4'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-4-[2.5-dimethyl-4-carbāthoxy-8-anilinoformyl-pyrryl-(1)]-diphensäure-dianilid $C_{54}H_{51}O_{9}N_{5}$, Formel V. B. Aus

$$V. \xrightarrow{ C_0H_5 \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{CO} } \xrightarrow{ \mathrm{CO} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C_0H_5} } \cdot \mathrm{NC_4(\mathrm{CH_3})_2(\mathrm{CO_2} \cdot \mathrm{C_2H_5}) \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C_6H_5} }$$

dem Trichlorid (s. o.) durch Kochen mit Anilin in absol. Alkohol (SCHMIDT, SCHALL, B. 40, 3010). — Amorphes Pulver. Zersetzt sich bei ca. 130°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

Verbindung $C_{57}H_{51}O_{15}N_{5}$, Formel VI. B. Aus dem Trichlorid (s. o.) durch Kochen mit 4-Amino-benzoesäure in absol. Alkohol (Schmidt, Schall, B. 40, 3010). — Amorphes

Pulver. Zersetzt sich zwischen 160° und 170°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in Wasser. Löst sich in Alkalilauge langsam.

- 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-monoäthylester $C_{10}H_{13}O_5N=HO\cdot NC_4(CH_2)_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen des Diäthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Knorr, A. 236, 299). Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 185° unter Bildung von 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3)-āthylester.
- 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{12}H_{17}O_5N=HO-NC_4(CH_2)_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Essigsäure (Knorr, A. 236, 297). Krystalle (aus Alkohol oder Äther). F: 98—100°. Unlöslich in Säuren, leicht löslich in verd. Alkalien. Liefert beim Behandeln mit wäßr. Alkalilauge in der Kälte oder unter gelindem Erwärmen sowie beim Kochen mit alkoh. Kalilauge den Monoäthylester (s. o.), beim Kochen mit wäßr. Natronlauge 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-carbonsäure-(3). Gibt die Fichtenspan-Reaktion. $KC_{12}H_{16}O_5N$. Niederschlag.
- 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_8H_{10}O_4N_3=H_2N\cdot NC_4(CH_3)_2$ ($CO_2H)_3$. B. Durch Schmelzen von 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester mit Kaliumhydroxyd bei 175° und Ansäuern der in Wasser gelösten Schmelze (Bülow, B. 38, 2371). Durch Kochen von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester mit $10^9/_0$ iger Kalilauge (B., B. 35, 4316; 38, 2371). Krystalle (aus Alkohol). F: 210° (Zers.) (B., B. 38, 2371). Löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin; löslich in verd. Laugen (B., B. 38, 2371). Geht bei der Destillation in 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol über (B., B. 35, 4316).
- 1-Methylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_9H_{12}O_4N_8 = CH_3 \cdot NH \cdot NC_4(CH_9)_3(CO_2H)_3$. B. Durch Schmelzen von 1-[Methyl-aminoformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester mit Kaliumhydroxyd bei 170° und Ansäuern der in Wasser gelösten Schmelze (Bülow, B. 38, 2373). Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 182—183°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, siedendem Wasser und Aceton, unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin. Leicht löslich in verd. Laugen. Verhalten beim Erhitzen: B.
- 1-Anilino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{14}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2H)_3$. Zur Konstitution vgl. Knors, A. 236, 295, 296 Anm. B. Durch Verseifen des Diäthylesters (S. 140) mit siedender alkoholischer Kalilauge (K., B. 18, 308, 1568). Nadeln. Spaltet oberhalb 220° Kohlendioxyd ab und geht in 1-Anilino-2.5-dimethyl-pyrrol über (K., B. 18, 1568).
- 1 Methylanilino 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (3.4) $C_{15}H_{15}O_4N_2 = (C_6H_5)(CH_3)N \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2H)_2$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit der äquimolekularen Menge N-Methyl-N-phenyl-hydrazin in Eisessig und Kochen des erhaltenen Diäthylesters mit alkoh. Kalilauge (Knorr, A. 236, 309). Nadeln. Zersetzt sich bei 231° unter Bildung von 1-Methylanilino-2.5-dimethyl-pyrrol. $AgC_{15}H_{15}O_4N_2$. Niederschlag.
- 1-Bensamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{15}H_{14}O_5N_9=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_9)_2(CO_9H)_9$. B. Aus dem Diäthylester (S. 141) durch mehrtägige Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur oder durch Erhitzen mit $30^9/_0$ iger Natronlauge im Rohr auf 100^9 ; am besten durch Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser (Bülow, B. 35, 4319). Krystalle (aus Alkohol). F: 231—232° (Zers.). Geht oberhalb des Schmelzpunkts oder beim Erhitzen mit Glycerin in 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol über. $KC_{18}H_{13}O_5N_2+\frac{1}{2}H_2O$. Niederschlag.
- 1-Phenacetamino 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (3.4) $C_{16}H_{16}O_6N_9 = C_6H_5$ · $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_9H)_9$. B. Durch ca. 12-stdg. Kochen des Diathylesters (S. 141) mit $10^9/_{\rm e}$ iger Kalilauge (Bülow, B. 35, 4320). Krystalle (aus Alkohol). F: 216—2176 (Zers.). Leicht löslich in verd. Ammoniak.
- 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4), [2.5-Dimethyl-3.4-dicarboxy-pyrryl-(1)]-harnstoff $C_9H_{11}O_5N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2H)_2$. B. Aus dem Diäthylester (S. 142) durch Kochen mit $15^0/_{o}$ iger Kalilauge (Bülow, B. 38, 2370). Nadeln (aus Alkohol). F: 241°. Schwer löslich in siedendem Wasser und heißer Essigsäure, fast unlöslich in Benzol, Chloroform und Ligroin. Sehr leicht löslich in verd. Laugen und Soda-Lösung.
- 1 [Methyl aminoformyl amino] 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (3.4), N-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarboxy-pyrryl-(1)]-N-methyl-harnstoff $C_{10}H_{12}O_5N_3 = H_5N \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2H)_3$. B. Durch Verseifen des Diäthylesters (S. 143) mit siedender $10^9/_0$ iger Kalilauge (Bülow, B. 38, 2372). Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 263° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Aceton und Ligroin. Leicht löslich in Ammoniak, verd. Alkalilauge und konz. Schwefelsäure.

- 2.5.2'.5'-Tetramethyl-dipyrryl-(1.1')-tetracarbonsäure-(3.4.3'.4') $C_{16}H_{16}O_{6}N_{6} = (HO_{2}C)_{6}(CH_{3})_{6}C_{4}N\cdot NC_{6}(CH_{3})_{6}(CO_{3}H)_{3}$. B. Durch Verseifen des Tetraäthylesters (8. 143) mit siedender wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge; Reinigung über das Bariumsalz (Bülow, Sautermeister, B. 37, 2700). Krystalle mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Gibt das Krystallwasser zum Teil schon beim Aufbewahren an der Luft oder im Exsicoator, vollständig beim Erhitzen auf 80—92° ab, beim Erhitzen auf 100—120° tritt außerdem geringe Abspaltung von Kohlendioxyd ein. F: oberhalb 290° (Zers.). Löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig und Pyridin, schwer löslich in siedendem Wasser, sehr schwer in Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin. Löst sich in Soda-Lösung oder Alkalidicarbonat-Lösung. Verhalten bei der Titration mit 0,1n-Kalilauge in Gegenwart von Phenolphthalein: B., S.
- N.N'-Phenylhydrasonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarboxy-pyrryl-(1)-amid]-phenyl-hydrason $C_{25}H_{24}O_{10}N_5=C_5H_5\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_5)_3(CO_2H)_2]_2$. B. Beim Kochen des Tetraäthylesters (S. 144) mit $10^9/_{\rm e}$ iger Natronlauge (Bülow, B. 42, 3317). Krystalle (aus Alkohol). F: 209^9 (Zers.). Löslich in Chloroform, Eisessig, Methanol, Alkohol und Aceton, ziemlich schwer löslich in aromatischen Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Ligroin.
- 1-Formamino 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (8.4) monoäthylester $C_{11}H_{14}O_5N_9 = OHC \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3H) \cdot CO_3 \cdot C_5H_5$. B. Durch mehrtägige Einw. von $10^9/_{0}$ iger Kalilauge auf den Diäthylester (8. 141) bei Zimmertemperatur (BÜLOW, KLEMANN, B. 40, 4757). Krystalle (aus Benzol + wenig Alkohol). Zersetzt sich bei 150°. Löslich in verd. Ammoniak und Natriumdicarbonat-Lösung.
- 1-Amino -2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure (3.4) diäthylester C₁₃H₁₈O₄N₂ = H₂N·NC₄(CH₃)₂(CO₃·C₂H₅)₃. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und Hydrazinhydrat in verd. Alkohol bei Zimmertemperatur oder besser in siedender essigsaurer Lösung (Bülow, B. 35, 4312, 4314). Beim Erhitzen von Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid]-phenylhydrazon mit Hydrazinhydrat und Alkohol im Rohr auf 160° (B., B. 42, 3319). Krystalle (aus verd. Alkohol oder Chloroform + Ligroin). F: 102—103° (B., B. 35, 4314). Destilliert unter 18 mm Druck unzersetzt (B., B. 35, 4314). Unlöslich in kalter Natronlauge, unzersetzt löslich in konz. Salzsäure (B., B. 35, 4315). Ist gegen kalte alkoholische Kalilauge beständig (B., B. 35, 4315), wird durch siedende 10°/0 ige Kalilauge zu 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) verseift (B., B. 35, 4316; 38, 2371). Liefert bei der Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung unter Kühlung 2.5-Dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester (B., Klemann, B. 40, 4753; vgl. a. B., B. 35, 4317). Gibt mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester (B., B. 35, 4315). Reagiert mit Phenylsenföl in siedendem absolutem Alkohol unter Bildung von 1-[ω-Phenyl-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester (B. 143) (B., SAUTERMEISTER, B. 39, 649). Gibt beim Kochen mit Diacetbernsteinsäureester in Eisessig, zuletzt unter Zusatz von Wasser 2.5.2'.5'-Tetramethyl-dipyrryl-(1.1')-tetracarbonsäure-(3.4.3'.4')-tetraāthylester (B., S., B. 37, 2699). Setzt sich mit 3-Bron-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester (Bd. XVIII, S. 406) in siedendem absolutem Alkohol + Eisessig zu 1-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-5-brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester um (B., Filchner, B. 41, 3283).
- 1-Anilino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{12}H_{22}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Knorr, A. 236, 295, 296 Anm. B. Aus äquimolekularen Mengen Phenylhydrazin und Diacetbernsteinsäureester in essigsaurer Lösung (K., B. 18, 304). Prismen (aus Ligroin). F: 127° (K., B. 18, 305).
- 1-Isopropylidenamino 2.5 dimethyl-pyrrol dicarbonsäure (3.4) diäthylester $C_{15}H_{22}O_4N_2 = (CH_2)_2C:N\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diāthylester mit Aceton im Rohr auf 100° (Bülow, Klemann, B. 40, 4755). Bläulich fluorescierendes Öl. Kp_{60} : 247—253°.
- 1-Bensalamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{19}H_{29}O_4N_8 = C_6H_5 \cdot CH: N \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Benzaldehyd in siedendem absolutem Alkohol (Bülow, Klemann, B. 40, 4754). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 49°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Spaltet beim Kochen mit Essigsäure Benzaldehyd ab.
- 1-[α -Methyl-bensalamino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{20}H_{24}O_4N_2=C_4H_5\cdot C(CH_2):N\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_3)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und überschüssigem Acetophenon in siedendem absolutem

- Alkohol (Bülow, Klemann, B. 40, 4756). Tafeln (aus Ligroin). F: 111—112°. Leicht löslich in Aceton, Äther und Benzol, schwerer in absol. Alkohol, schwer in Ligroin.
- 1-[4-Oxy-benzalamino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{19}H_{22}O_4N_2=H0\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und 4-Oxy-benzaldehyd in siedendem absolutem Alkohol (Bülow, Klemann, B. 40, 4754). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwerer in Äther und Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser.
- 1-Formamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{13}H_{18}O_6N_2=OHC\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Erwärmen von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit wasserfreier Ameisensäure auf dem Wasserbad unter Ausschluß von Feuchtigkeit (Bülow, Klemann, B. 40, 4756). Aus Ameisensäurehydrazid und Diacetbernsteinsäurediäthylester in siedendem absolutem Alkohol (B., K.). Nadeln (aus Benzol). F: 139°. Löslich in verdünnter kalter Natronlauge, daraus durch Kohlendioxyd fällbar. Wird bei längerer Einw. von kalter $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge zum Monoāthylester (S. 140) verseift.
- 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester C₁₉H₂₂O₅N₂ = C₆H₅·CO·NH·NC₄(CH₃)₂(CO₂·C₂H₅)₂. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und Benzoylhydrazin in siedender alkoholischer Lösung (BüLow, B. 35, 4317). Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (B., B. 35, 4315), 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester in alkal. Lösung (B., Phenylthioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester in alkal. Lösung (B., Sautermeister, B. 39, 650). Durch Verseifen von 1-Dibenzoylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit alkoh. Alkalilauge (B., B. 35, 4315). —Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 123,5—124°; ist bei 20 mm Druck unzersetzt destillierbar (B., B. 35, 4315). Löst sich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin; schwer löslich in kalter Soda-Lösung, leichter in kalter verdünnter Natronlauge; fällt auf Zusatz von überschüssiger Essigsäure aus den alkal. Lösungen wieder aus (B., B. 35, 4317). Wird bei mehrtägiger Einw. von alkoh. Kalilauge, schneller beim Erhitzen mit 30% jeger Natronlauge im Rohr auf 100° sowie beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser zu 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) verseift; beim Erhitzen mit 15% jeger Salzsäure im Rohr auf 135° bis 140° entstehen Benzoesäure, Benzoesäureäthylester und andere Produkte (B., B. 35, 4318).
- 1 Dibenzoylamino 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (3.4) diäthylester $C_{26}H_{26}O_6N_2 = (C_6H_5\cdot CO)_2N\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Bülow, B. 35, 4317). Beim Behandeln von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (B., B. 35, 4315) sowie von 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (B., B. 36, 2374) mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 132—133°; unlöslich in Alkalilauge (B., B. 35, 4315). Gibt beim Behandeln mit alkoh. Alkalilauge 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (B., B. 35, 4315).
- 1-Phenacetamino 2.5 dimethyl pyrrol dicarbonsäure (3.4) diäthylester $C_{20}H_{24}O_5N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_6)_2$. B. Durch Kondensation von Diacetbernsteinsäureester mit Phenacetylhydrazin in siedendem Alkohol (Bülow, B. 35, 4320). Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Phenylessigsäurechlorid (B., B. 35, 4316). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146—147°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in siedendem Wasser. Löslich in konz. Mineralsäuren und in verd. Alkalilaugen. Fällt aus der frisch bereiteten alkal. Lösung beim Einleiten von Kohlendioxyd unverändert wieder aus. Liefert bei cs. 12-stündigem Kochen mit 10°/oiger Kalilauge 1-Phenacetamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4), bei mehrtägigem Kochen und nachfolgendem Destillieren 1-Phenacetamino-2.5-dimethyl-pyrrol.
- 1-[Methyl-phenacetyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester $C_{21}H_{26}O_5N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Methylieren der vorangehenden Verbindung mit Dimethylsulfat in kalter 5^0 /oiger Kalilauge (Bülow, Klemann, B. 40, 4758). Prismen oder Tafeln (aus Ligroin). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, schwerer in Ather, schwer in Ligroin. Unlöslich in verd. Alkalilaugen.
- [2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-oxamidsäure-[β -phenyl-hydrazid] $C_{20}H_{24}O_6N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3\cdot C_2H_3)_2\cdot B$. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester und Oxalsäure-hydrazid-phenylhydrazid in konz. Essigsäure (Bülow, B. 37, 2427). Krystalle (aus Essigsäure oder Alkohol). F: 194—195°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, Äther, Benzol und Chloroform. Sehr leicht löslich in verd.

Kalilauge, leicht in konz. Salzsäure; wird aus der alkal. Lösung durch Kohlendioxyd oder Essigsäure, aus der salzsauren Lösung beim Verdünnen unverändert ausgefällt. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Eisenchlorid- oder Kaliumdichromat-Lösung eine fuchsinrote Färbung.

N.N'-Oxalyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-oxamid $C_{26}H_{34}O_{10}N_4 = [-CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Kochen von Oxalsäuredihydrazid mit Diacetbernsteinsäure-diāthylester in Essigsäure (Bülow, B. 38, 3916). — Krystalle. F: 291—293°. Sohwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in Eisessig, ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol. Leicht löslich in stark verdünnter Alkalilauge und verd. Ammoniak; fällt beim Einleiten von Kohlendioxyd aus diesen Lösungen unverändert aus. Unverändert löslich in konz. Schwefelsäure. — Beim Verseifen und folgenden Erhitzen der nicht näher beschriebenen freien Säure erhält man N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-pyrryl-(1)]-oxamid.

N.N'- Malonyl - bis - [1-amino - 2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] $C_{27}H_{36}O_{10}N_4$ = $CH_2[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Durch Kochen von Malonsäure-dihydrazid mit Diacetbernsteinsäureester in Essigsäure (Bülow, Weidliom, B. 39, 3373). — Krystalle mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 122° (B., W.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton, Chloroform, Eisessig und Benzol, sehr schwer in Äther, Ligroin und Wasser; leicht löslich in verd. Alkalilaugen; wird durch Kohlendioxyd aus der alkal. Lösung unverändert ausgefällt (B., W.). — Geht bei der Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung unterhalb 8° in Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-oxim über (B., B. 42, 3314). Gibt mit Benzoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat in der Kälte Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-phenylhydrazon (B.).

N.N'-Succinyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-succinamid $C_{28}H_{28}O_{10}N_4$ = [-CH₂·CO·NH·NC₄(CH₃)₂(CO₂·C₂H₅)₂]₂. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und Bernsteinsäure-dihydrazid in siedender Essigsäure (Bülow, Weidlich, B. 39, 3376). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in heißem Aceton, Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, sehr schwer in Wasser, Äther und Ligroin.

N.N'-Isosuccinyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-isosuccinamid $C_{28}H_{38}O_{10}N_4 = CH_3 \cdot CH[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_3]_2$. B. Beim Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit Isobernsteinsäure-dihydrazid in Essigsäure (Bülow, Weidlich, B. 39, 3375). — F: 139—140°.

1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester, [2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-harnstoff $C_{13}H_{19}O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_3\cdot C_3H_5)_2$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit Semicarbazid-hydrochlorid und Natriumacetat in Essigsäure (Bülow, B. 38, 2369). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 202° bis 203°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig in der Wärme, schwerer in siedendem Wasser, sehr schwer in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin. Löslich in stark verdünnter Natronlauge; wird durch Kohlendioxyd aus der alkal. Lösung unverändert wieder ausgefällt. Löslich in konz. Salzsäure; scheidet sich beim Verdünnen der Lösung wieder ab. — Wird durch siedende 15°/oige Kalilauge zu 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) wasser gelösten Schmelze entsteht 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4). Gibt beim Schütteln mit Dimethylsulfat in 1n-Kalilauge 1-[Methyl-aminoformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und 1-Dibenzoylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und 1-Dibenzoylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und 1-Dibenzoylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester.

1-[ω -Methyl-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure - (3.4) - diäthylester, N'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N-methyl-thioharnstoff $C_{14}H_{21}O_4N_2S$ = $CH_3 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot NC_4(CH_2)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Methylsenföl in siedendem absolutem Alkohol (Bülow, Klemann, B. 40, 4758). — Krystalle (aus Benzol + absol. Alkohol). F: 193—194°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Methanol und Benzol, sehr schwer in Ligroin.

1- $[\omega$ -Allyl-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(8.4)-diäthylester, N'-[2.5-Dimethyl-8.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N-allyl-thioharnstoff $C_{18}H_{23}O_4N_2S=CH_2:CH\cdot CH_2:NH\cdot CS\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Allylsenföl in siedendem absolutem Alkohol (BÜLOW, KLEMANN, B. 40, 4759). — Krystalle (aus Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Aceton, schwerer in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser. Leicht löslich in verd. Natronlauge; wird aus der Lösung durch Kohlendioxyd wieder abgeschieden.

1-[\omega-Phenyl-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester, N'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N-phenyl-thioharnstoff C₁₈H₂₅O₄N₃S=C₆H₅·NH·CS·NH·NC₄(CH₃)₂(CO₂·C₂H₅)₂. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit 4-Phenyl-thiosemicarbazid in Alkohol oder von 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Phenylsenföl in absol. Alkohol (Bülow, Sautermeister, B. 39, 649). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Pyridin und Benzol, schwer in Aceton, unlöslich in Wasser, Chloroform und Ligroin. Leicht löslich in Ammoniak und verd. Alkalilaugen, unlöslich in Mineralsäuren. Wird aus alkal. Lösung durch Kohlendioxyd wieder ausgefällt. — Gibt beim Behandeln mit Dimethylsulfat in verd. Kalilauge 1-[Methyl-anilinothioformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und geringe Mengen eines bei 214—215° schmelzenden Produkts. Bei der Einw. von Benzoyl-chlorid in alkal. Lösung erhält man 1-Benzamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und andere Produkte.

1-[ω -(α -Naphthyl)-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) - diäthylester, N'-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N- α -naphthyl-thioharnstoff $C_{23}H_{25}O_4N_3S=C_{10}H_7\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und α -Naphthylsenföl in siedendem absolutem Alkohol (Bülow, Klemann, B. 40, 4760). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 183° (Gelbfärbung). Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Eisessig, schwerer in Äther und Benzol, schwer in Ligroin.

- 1-[Methyl-aminoformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester, N-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N-methyl-harnstoff $C_{14}H_{21}O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Schütteln von 1-Ureido-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Dimethylsulfat in 1n-Kalilauge unter Kühlung (Bülow, B. 38, 2372). Blättchen (aus Wasser). F: 151°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, siedendem Alkohol, heißem Benzol, Chloroform, Eisessig und Pyridin, schwer löslich in Äther und Ligroin. Unlöslich in kalten verdünnten Alkalilaugen und in Ammoniak. Liefert beim Kochen mit $10^0/_0$ iger Kalilauge 1-[Methyl-aminoformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4), beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und Ansäuern der erhaltenen Schmelze mit verd. Schwefelsäure oder Salzsäure 1-Methylamino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4).
- 1-[Methyl-anilinothioformyl-amino]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester, N-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)]-N-methyl-N'-phenyl-thioharnstoff $C_{20}H_{25}O_4N_3S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Behandeln von 1-[\omega-Phenyl-thioureido]-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Dimethylsulfat in verd. Kalilauge unter Kühlung (Bülow, Sautermeister, B. 39, 650). Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, Aceton und Pyridin, unlöslich in Wasser, Benzol und Ligroin.
- 2.5.2'.5'-Tetramethyl-dipyrryl-(1.1')-tetracarbonsäure-(3.4.3'.4')-tetraäthylester $C_{24}H_{32}O_8N_2 = (C_2H_5\cdot O_2C)_2(CH_3)_2C_4N\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester in Eisessig, zuletzt unter Zusatz von Wasser (Bülow, Sautermeister, B. 37, 2699). Aus 2 Mol Diacetbernsteinsäureester und 1 Mol Hydrazinhydrat in siedendem Eisessig (B., S.). Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 126—127°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol, Chloroform, Eisessig und Pyridin, sehr schwer in siedendem Ligroin, unlöslich in Wasser.

Mesoxalsäure-methylester-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-p-tolylhydrason $C_{23}H_{28}O_7N_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kochen von Diacetbernsteinsäureester mit dem p-Tolylhydrason des Mesoxalsäure-methylester-hydrazids in starker Essigsäure (Bülow, Weidlich, B. 40, 4329). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 161—162°. Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, sehr schwer in Ligroin und Wasser.

N.N'-Oximinomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-oxim $C_{2}H_{35}O_{11}N_{5} = HO \cdot N : C[CO \cdot NH \cdot NC_{4}(CH_{3})_{2}(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2}]_{2}$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] in essig-saurer Lösung unterhalb 8° (Bülow, B. 42, 3314). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 171°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Wasser und Äther, schwer in Ligroin und Benzol.

N.N'-Hydrasonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-8.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-hydrason $C_{27}H_{26}O_{10}N_6=H_2N\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_3\cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat-Lösung (Bülow, B. 42, 3315). —

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 204—205°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Eisessig, sehr schwer löslich in Ligroin und siedendem Wasser.

N.N'-Phenylhydrazonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-phenylhydrazon C₃₃H₄₀O₁₀N₆ = C₆H₅·NH·N:C[CO·NH·NC₄(CH₃)₂(CO₂·C₂H₅)₂]₂. B. Aus N.N'-Oximinomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester] durch kurzes Erhitzen mit Phenylhydrazin auf 170—175° (Bülow, B. 42, 3315). Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid-Lösung auf N.N'-Malonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester] in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat in der Kälte (B.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 269°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Chloroform, schwerer in Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser; 1 g löst sich in 57 cm³ siedendem Alkohol. Löst sich in 10/0 iger Kalilauge beim Erwärmen und wird durch Kohlendioxyd aus der Lösung wieder abgeschieden. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender essigsaurer Lösung Aminomalonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] (S. 145). Die Lösung in Eisessig lisfert beim Einleiten von nitrosen Gasen Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[N-nitroso-phenylhydrazon]. Beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat und Alkohol im Rohr auf 160° erhält man 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe, die auf Zusatz von Natriumnitrit in Gelb, auf Zusatz von Dichromat in Blaugrün übergeht.

N.N'-o-Tolylhydrazonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-o-tolylhydrazon $C_{34}H_{42}O_{10}N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_2)]$ ($CO_2\cdot C_2H_5)_2$]. B. Aus Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] und diazotiertem o-Toluidin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, B. 42, 3321). — Krystalle (aus Alkohol). F: 248°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Eisessig, schwerer in Alkohol und aromatischen Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Ligroin und Wasser. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Kaliumdichromat eine grünblaue Färbung.

N.N'-p-Tolylhydrazonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbon-säure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-p-tolylhydrazon $C_{34}H_{42}O_{10}N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2]$ ($CO_2\cdot C_2H_5)_2$]. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bülow, B. 42, 3320). Entsteht auch beim Kochen von Mesoxalsäure-dihydrazid-p-tolylhydrazon mit Diacetbernsteinsäure-ester in starker Essigsäure (B., Weidlich, B. 40, 4330). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 242° bis 243° (B.). Löstich in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser und Ligroin (B.). Löst sich in verd. Natronlauge und wird durch Kohlendioxyd aus der Lösung wieder ausgefällt (B., W.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Kaliumdichromat in schmutziges Braun übergeht (B.).

N.N'-[(2.4 - Dimethyl - phenylhydrazono) - malonyl] - bis -[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol - dicarbonsäure - (3.4) - diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy - pyrryl - (1) - amid] - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{25}H_{44}O_{10}N_6 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N \cdot C[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Aus Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] und diazotiertem 2.4-Dimethyl-anilin in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, B. 42, 3321). — Krystalle (aus Alkohol). F: 216°. 1 g löst sich in 13 cm³ siedendem Alkohol.

N.N'- α - Naphthylhydrazonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]- α -naphthylhydrazon $C_{37}H_{42}O_{10}N_6=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_5)_2]$ (CO₃·C₂H₅)₂]₂. B. Durch Einw. von diazotiertem α -Naphthylamin auf Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natrium-acetat (Bülow, B. 42, 3324). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 272°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Aceton. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe, die allmählich in Gelb übergeht.

N.N'- β -Naphthylhydrazonomalonyl-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]- β -naphthylhydrazon $C_{37}H_{43}O_{10}N_6 = C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_5)_2]$ (CO₂·C₂H₅)₂]₂. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bülow, B. 42, 3324). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 223°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun und färbt sich auf Zusatz von Kaliumdichromat dunkler.

N.N'-[(2-Carboxy-phenylhydrazono)-malonyl]-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-di-carbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[2-carboxy-phenylhydrazon] $C_{24}H_{40}O_{12}N_8=HO_2C\cdot C_4H_4\cdot NH\cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_4(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Aus Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-di-carbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] und diazotierter Anthranilsäure in verd. Alkohol bei Gegenwart

von Natriumacetat in der Kälte (Bülow, B. 42, 3322). — Krystalle (aus Alkohol). F: 265—266°. Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Aceton und Eisessig. Langsam löslich in Alkalidicarbonat-Lösung, leichter in Soda-Lösung mit gelblicher Farbe. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv gelber Farbe, die auf Zusatz von Kaliumdichromat in Blau übergeht.

N.N'-[(3 - Carboxy - phenylhydrazono) - malonyl] - bis - [1 - amino - 2.5 - dimethyl-pyrrol - dicarbonsäure - (3.4) - diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5 - dimethyl-3.4 - diarbäthoxy - pyrryl-(1) - amid] - [3 - carboxy - phenylhydrazon] $C_{34}H_{40}O_{12}N_6 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bülow, B. 42, 3323). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 234—235°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Eisessig, löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther, Ligroin und Wasser. Leicht löslich in warmer verdünnter Alkalidicarbonat · Lösung. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe, die auf Zusatz von Kaliumdichromat unverändert bleibt.

N.N'- [(4-Carboxy-phenylhydrazonc)-malonyl]-bis-[1-smino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[4-carboxy-phenylhydrazon] $C_{34}H_{40}O_{12}N_6 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bülow, B. 42, 3323). — Krystalle (aus Alkohol). F: 286°.

N.N'- [(4-Sulfo-phenylhydrazono) - malonyl] - bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure - (3.4) - diäthylester], Mesoxalsäure - bis - [2.5 - dimethyl - 3.4 - dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] - [4-sulfo-phenylhydrazon] $C_{33}H_{40}O_{13}N_6S = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_8(CO_3 \cdot C_2H_3)_2]_2$. B. Aus Malonsäure - bis - [2.5 - dimethyl - 3.4 - dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] und diazotierter Sulfanilsäure in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, B. 42, 3324). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 222—223°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos.

N.N'-{{4-Sulfo-naphthyl-(1)-hydrazono}-malonyl}-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[4-sulfo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{37}H_{42}O_{13}N_6S=HO_3S\cdot C_{10}+N\cdot N\cdot C(CO\cdot NH\cdot N\cdot C_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_3$. B. Aus Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] und diazotierter 4-Amino-naphthalin-sulfonsāure-(1) in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat unter Erwärmen auf 53° (Bülow, B. 42. 3325). — Braune Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Unlöslich in Ligroin, löslich in heißem Wasser, Äther, Benzol und Chloroform, leicht löslich in Eisessig und Alkohol. Löst sich in Soda-Lösung mit bräunlicher Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun.

N.N'-[(4-Acetamino-phenylhydrazono)-malonyl]-bis-[1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[4-acetamino-phenylhydrazon] $C_{35}H_{43}O_{11}N_7 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NC_8H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C[CO \cdot NH \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3 \cdot C_2H_5)_2]_3$. B. Durch Einw. von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin auf Malonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid] in verd. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat bei 7° (Bülow, B. 42, 3321). — Krystalle (aus Alkohol). Beginnt bei 186° zu erweichen, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt schließlich bei 225°.

N.N'- [(N-Nitroso-phenylhydrazono) - malonyl] - bis - [1-amino-2.5 - dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) - diäthylester], Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbäthoxy-pyrryl-(1)-amid]-[N-nitroso-phenylhydrazon] $C_{33}H_{39}O_{11}N_7 = C_6H_5 \cdot N(NO) \cdot N:C[CO\cdot NH\cdot NC_4(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_3]_2$. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen in eine gekühlte Lösung von Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid]-phenylhydrazon in Eisessig (Bülow, B. 42, 3319). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 246°. Leicht löslich in Eisessig, Methanol, Alkohol, Chloroform, Benzol und Aceton, sehr schwer in Wasser und Ligroin.

N.N'- Aminomalonyl - bis - [1-amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-di-äthylester], Aminomalonsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid] $C_{27}H_{27}O_{10}N_4 = H_2N \cdot \text{CH}[\text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{NC}_4(\text{CH}_2)_2(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2H_3)_2]_2$. B. Durch Reduktion von Mesoxalsäure-bis-[2.5-dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)-amid]-phenylhydrazon mit Zinkstaub in siedender starker Essigsäure (Bülow, B. 42, 3318). — Nadeln (aus Benzol). F: 219°.

Dehydracetsäure - mono - [2.5 - dimethyl - 8.4 - dicarbäthoxy - pyrryl - (1) - imid] $\frac{HC \cdot CO \cdot CH \cdot C(CH_3) : N \cdot NC_4(CH_3)_3(CO_3 \cdot C_2H_5)_2}{CH_3 \cdot C - O - CO}$ 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit Dehydracetsäure (Bd. XVII, BEILSTEINs Handbuch, 4. Aufl. XXII.

S. 559) in Eisessig (Bülow, B. 41, 4165, 4167). — Krystalle (aus Ligroin). F: 160°. Löslich in heißem Alkohol, siedendem Ligroin, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser und Ather. Leicht löslich in kalten verdünnten Alkalilaugen; wird durch Kohlendioxyd aus der alkal. Lösung wieder abgeschieden. Löslich in Ammoniak. — Gibt bei kurzer Einw. von siedender 10°/0iger Kalilauge 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester und Dehydracetsäure zurück; beim Behandeln mit Phenylhydrazin erhält man das Monophenylhydrazon der Dehydracetsäure.

3. Dicarbonsäuren CoH11O4N.

1. 2.6 - Dimethyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5), 2.6 - Dimethyl-1.4-dihydro-dinicotinsäure, N.γ-Dihydro-α.α'-lutidin-β.β'-dicarbonsäure C₉H₁₁O₄N = HO₂C·C·CH₂·C·CO₂H
CH₃·C·NH·C·CH₃

Diäthylester C₁₃H₁₉O₄N = C₂H₅·O₂C·C·CH₂·C·CO₂·C₂H₅
CH₃·C·NH·C·CH₃

durch Einw. von alkoh. Ammoniak und Formlecht in 40% in 40% in verd Salzeäure (SCH).

Diäthylester C₁₃H₁₉O₄N = C₂H₅·O₂C·C·CH₂·C·CO₂·C₂H₅. B. Aus Acetessigester durch Einw. von alkoh. Ammoniak und Formaldehyd in 40% giger wäßr. Lösung (Schiff, Prosio, G. 25 II, 70; Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440) oder in verd. Salzsäure (Schiff, Prosio, G. 25 II, 70; Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440) oder in verd. Salzsäure (Schiff, Prosio, G. 25 II, 70; Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440) oder in verd. Salzsäure (Schiff, Prosio, G. 26 III, 70; Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440) oder in verd. Salzsäure (Schiff, Prosio, Grande). Neben 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester beim Erhitzen von Acetessigester (Knorvenagel, A. 281, 95). — Grün fluorescierende, gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 176—183° (Schiff, Pr.), 183° (Gu., Gra.), 183—185° (Kn., Fuchs, B. 35, 1791). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol, schwer in Ather, fast unlöslich in siedendem Wasser (Gr., H.). Löst sich in stark gekühlter konzentrierter Salzsäure und scheidet sich bei sofortigem Zusatz von Wasser unverändert wieder ab (Kn., F., B. 35, 1791). — Dissoziiert beim Erhitzen, besonders rasch bei Gegenwart von Palladiummohr, in 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Wassertoff; daneben entstehen je nach den Reaktionsbedingungen 2.6-Dimethyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3.5)-diäthylester und 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester in Gegenwart von Palladiummohr auf 263° und 302°: Kn., F., B. 36, 2854, 2855. Wird durch Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung oder in verd. Schwefelsäure langsam oxydiert (Kn., F., B. 35, 1798). Liefert beim Behandeln mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Sch., P., G. 25 II, 76). Bei der Einw. von konz. Salzsäure bei Zimmertemperatur erhält man 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und 2.6-Dimethyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und 2.6-Dimethyl-piper

Dinitril, $\beta.\beta'$ -Dieyan-N. γ -dihydro- $\alpha.\alpha'$ -lutidin $C_0H_0N_0=\frac{NC \cdot C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CN}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus Diacetonitril (Bd. III, S. 660) durch Behandeln mit Formaldehyd in essigsaurer Lösung oder durch Erhitzen mit Hexamethylentetramin in Essigsaure + Salzsaure (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 508). — Gelbliche Tafeln (aus Methanol). F: 222°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Wasser, unlöslich in Äther. — Beim Einleiten nitroser Gase in die Suspension in Alkohol erhält man 2.6-Dimethyl-3.5-dicyan-pyridin.

2. 2.5 - Dimethyl - pyrrol - carbonsäure - (3) - essigsäure - (4) $C_9H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CO_2H$ $CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3$. B. Man kondensiert β -Brom-lävulinsäure-äthylester in siedendem Alkohol mit Natrium-acetessigester und kocht das durch Eingießen in Wasser abgeschiedene Öl kurze Zeit mit überschüssigem Ammoniumacetat in starker Essigsäure; der erhaltene Diäthylester (s. u.) wird durch siedende Natronlauge verseift (Knorr, B. 19, 47). — Prismen. Schmilzt bei 196° unter Abspaltung von Kohlendioxyd. — Gibt die Fichtenspan-Reaktion.

Diäthylester $C_{18}H_{19}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C-C_2\cdot C_2H_5}{CH_3\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CH_8}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Blättehen (aus Äther). F: 109—110° (KNORR, B. 19, 48). Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Chloroform und Äther, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalilaugen und verd. Säuren.

4. Dicarbonsäuren C10H12O4N.

1. 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-dinicotinsäure. 1.4 - Dihydro-kollidin-dicarbonsäure-(3.5) $C_{10}H_{13}O_4N = \frac{HO_2C \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO_2H}{CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$.

Dimethylester $C_{12}H_{17}O_4N = \frac{CH_3 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot CH_3}$. B. Durch Erhitzen

Dimethylester $C_{12}H_{17}O_4N = \frac{CH_3 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$. B. Durch Erhitzen von 2 Mol Acetessigsäuremethylester mit 1 Mol Aldehydammoniak (Hantzsch, B. 16, 1946). — Hellblau fluorescierende Krystalle (aus Alkohol). F: 156° (H.). Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1517,9 kcal/Mol (Stohmann, Ph. Ch. 10, 421). — Gibt beim Einleiten von nitrosen Gasen in die gekühlte alkoholische Lösung Kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-dimethylester (H.). Beim Erwärmen mit wenig Salzsäure auf dem Wasserbad erhält man 1.4-Dihydro-kollidin-carbonsäure-(3)-methylester (H.).

Diäthylester C₁₄H₂₁O₄N = C₂H₅·O₂C·C·CH(CH₃)·C·CO₂·C₂H₅
CH₃·C·C·CH₃·C·C·CH₃
NH—C·CH₃
NB. Durch Erwärmen von 2 Mol Acetessigester mit etwas mehr als 1 Mol Aldehydammoniak (Hantzsch, A. 215, 8; Michael, A. 225, 123; vgl. H., B. 18, 2580). Aus β-Imino-buttersäure-äthylester beim Erwärmen mit Paraldehyd und wenig Schwefelsäure (Collie, A. 226, 314) oder beim Behandeln mit α-Äthyliden-acetessigsäure-äthylester (Beyer, B. 24, 1666). Bei der Einw. von Ammoniak bezw. alkoh. Ammoniak auf α-Äthyliden-acetessigsäure-äthylester (Quenda, C. 1897 I, 903; Guaresch, C. 1897 I, 927; Ruhemann, Soc. 83, 377) oder auf Äthyliden-bis-acetessigester (Rabe, A. 332, 19). — Darst. Man erwärmt ein Gemisch von 33 g Acetessigester und 10 g Aldehydammoniak 3 Min. auf 100—110° und versetzt das warme Reaktionsgemisch mit dem doppelten Volumen 2n-Salzsäure (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 22. Aufl. von H. Wieland [Berlin-Leipzig 1930], S. 348; vgl. E. Fischer, Aneltung zur Darstellung organischer Präparate, 10. Aufl. von B. Helferich [Braunschweig 1922], S. 30). — Hellblau fluorescierende Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Beckenkamp, Z. Kr. 33, 603; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 705). F: 131° (H., A. 215, 9; Ru.; Ra.). Siedet oberhalb 315° unter starker Zersetzung (H., A. 215, 10). Leuchtet nach Bestrählung mit Radiumstrahlen (Kauffmann, B. 37, 2948). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Baker, Baly, Soc. 91, 1131. Fluorescenzspektrum: Ley, v. Engelhardt, B. 41, 2991. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff, leichter in Benzol, sehr leicht in Chloroform und siedendem Alkohol (H., A. 215, 10). Die Lösung in kaltem Eisessig fluoresciert; die Fluorescenz verschwindet beim Erwärmen und tritt beim Erkalten wieder auf (K., B. 37, 2944). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure und kalter rauchender Salzsäure und scheidet sich aus diesen Lösungen beim Verdünnen unverändert wieder ab (H., A. 215, 12).

Zersetzt sich beim Erhitzen auf 340—350° unter Bildung von 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester, Alkohol, Äthylen, Methan, Kohlenioxyd und Kohlenoxyd (Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440). Wird beim Einleiten von nitrosen Gasen in die gekühlte alkoholische Suspension zu Kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester oxydiert (Hantzsch, A. 215, 21); die gleiche Verbindung erhält man beim Erhitzen mit Schwefel (H., B. 18, 2579 Anm. 2) sowie (neben anderen Produkten) beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Äther (H., A. 215, 37). 1.4-Dihydro-kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester gibt beim Erwärmen mit 25%/oiger Salzsäure auf dem Wasserbad 1.4-Dihydro-kollidin-earbonsäure-(3)-äthylester (H., A. 215, 40); beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 120—130° entstehen 1.4-Dihydro-kollidin, eine Verbindung C16H26N2 (s. u.), 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) und andere Produkte (H., A. 215, 43; KNOEVENAGEL, A. 281, 42); bei höherer Temperatur und andauerndem Erhitzen erhält man fast ausschließlich die Verbindung C16H26N2 (H., A. 215, 46). 1.4-Dihydro-kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester zersetzt sich beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure unter Bildung von Äthylchlorid, Acetaldehyd, Aceton, Kohlendioxyd und Ammoniak (H., A. 215, 12). Ist gegen alkoh. Ammoniak bei 150° beständig (H., A. 215, 11). Einw. von alkoh. Kalilauge: H., A. 215, 11. Gibt beim Erhitzen mit ca. 70%/oiger Kalilauge 1.4-Dihydro-kollidin und geringe Mengen symm. Kollidin (Cohnheim, B. 31, 1034). Beim Sättigen der Lösung in Chloroform mit trocknem Chlor erhält man die Verbindung C14H1404NCl7 (S. 148) (H., A. 215, 14); zuweilen entsteht außerdem die Verbindung C14H1704NBr4 (S. 148) in geringer Menge (H., A. 215, 14).

Verbindung $C_{16}H_{26}N_2$. B. Bei lang dauerndem Erhitzen von 1.4-Dihydro-kollidindicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit verd. Salzsäure im Rohr über 130° (Hantzsch, A. 215,

43, 46). — Öl. Kp: 255—260°. Riecht in der Wärme stechend. — Reduziert Silbernitrat-Lösung oder ammoniakalische Silber-Lösung bei längerem Kochen. — $C_{10}H_{20}N_2 + HI$. Krystalle (aus Alkohol + Ather). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{10}H_{20}N_2 + HI$. 2HCl+PtCl. Krystalle.

Verbindung C₁₄H₁₄O₄NCl₇. B. Beim Sättigen einer Lösung von 1.4-Dihydro-kollidindicarbonsäure-(3.5)-diäthylester in Chloroform mit trocknem Chlor, anfangs unter Kühlung (Hantzsch, A. 215, 19). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. — Ist gegen rote rauchende Salpetersäure beständig. Zersetzt sieh beim Erwärmen

mit alkoh. Kalilauge unter Bildung von Kaliumchlorid.

Verbindung C₁₄H₁₉O₄NBr₄. B. Aus 1.4-Dihydro-kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diathylester und Brom in Schwefelkohlenstoff (Hantzsch, A. 215, 14). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 88°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol. — Ist gegen siedende rauchende Salzsäure beständig. Einw. von rauchender Salzsäure bei 160-1706 sowie von alkoh. Kalilauge: H. Geht beim Behandeln mit roter rauchender Salpetersäure in die Verbindung C14H17O4NBr4 über.

Verbindung C₁₄H₁₇O₄NBr₄. B. Beim Behandeln der Verbindung C₁₄H₁₉O₄NBr₄ mit roter rauchender Salpetersäure (Hantzson, A. 215, 17). Entsteht zuweilen in geringer Menge bei der Einw. von überschüssigem Brom auf 1.4-Dihydro-kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester in Schwefelkohlenstoff (H.). - Nadeln (aus Alkohol oder Äther). Monoklin prismatisch (BECKENKAMP, Z. Kr. 40, 598; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 705). F: 1020 (H.).

2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 3.5-Dicyan-NC·C·CH(CH₃)·C·CN 1.4-dihydro-kollidin $C_{10}H_{11}N_3 = \frac{NC \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CN}{CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$. B. Beim Sättigen einer alkoh. Lösung von Digcetonitril und Paraldehyd mit Chlorwasserstoff unter Erwärmen oder beim

Erhitzen einer wäßr. Lösung von Diacetonitril und Aldehydammoniak unter allmählichem Zusatz von verd. Salzsäure (v. Meyen, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 510). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 170°. — Wird durch salpetrige Säure zu 3.5-Dieyan-kollidin oxydiert. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Kalilaugeroder starker Salzsäure.

- $1.2.4.6 Tetramethyl 1.4 dihydro pyridin dicarbonsäure (3.5) diäthylester \\ C_{15}H_{23}O_4N = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5 \qquad p \qquad Possible 1.5$ B. Durch Kondensation von β-Oxy- $C_{15}H_{23}O_4N = CH_3 \cdot C \cdot N(CH_2) \cdot C \cdot CH_3$ β -methylamino-buttersäure-äthylester (Bd. IV, S. 80) mit Paraldehyd und Schwefelsäure (Kuckert, B. 18, 620). In geringer Menge bei der Einw. von Methylamin auf ein Gemisch von Acetessigsäureäthylester und Acetaldehyd (Намтzsон, B. 18, 2580). — Blau fluorescierende Krystalle. F: 86° (К.).
- 2. $\beta.\beta'$ [Pyrrylen (2.5)] di-propions dure $C_{10}H_{18}O_4N = HC$ HO₂C·CH₂·CH₂·C·NH·C·CH₂·CH₂·CO₃H.

 **Bei der Einw. von Ammoniak auf Dilävulinsäure (Kehrer, B. 34, 1268; 35, 2010). — F: 166°.
- 5. 2.6-Dimethyl-4-äthyl-1.4-dlihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - āthyl - 1.4 - dihydro - dinicotinsāure $C_{11}H_{16}O_4N=HO_5C\cdot C\cdot CH(C_2H_5)\cdot C\cdot CO_2H$ $CH_2\cdot C-NH$

Diäthylester $C_{15}H_{23}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(C_2H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_2 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$. B. [Durch Kochen von Acetessigsäureäthylester mit Propionaldehyd und alkoh. Ammoniak (Engelmann, A. 231, 38). — Hellblau fluorescierende Prismen (aus Alkohol). F: 110°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Gibt in Alkohol beim Einleiten von nitrosen Gasen 2.6-Dimethyl-4-äthyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester.

6. Dicarbonsäuren C₁₂H₁₇O₄N.

1. 2.6 - Dimethyl - 4 - propyl - 1.4 - dihydro-pyridin-dicarbonsäure - (3.5)', 2.6 - Dimethyl - 4 - propyl - 1.4 - dihydro - dinicotinsäure $C_{12}H_{17}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH(CH_2\cdot C_2H_5)\cdot C\cdot CO_2H$ CH. C-NH-C-CH.

Diäthylester $C_{16}H_{25}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_3C\cdot C\cdot CH(CH_2\cdot C_2H_5)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_3\cdot C-NH-C\cdot CH_3}$. B. Durch Kondensation von Acetessigester mit Ammoniak und Butyraldehyd in alkoh. Lösung (JAECKLE, A. 246, 34). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Gibt bei der Oxydation mit nitrosen Gasen in Alkohol 2.6-Dimethyl-4-propylpyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester.

2. 2.6-Dimethyl-4-isopropyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - isopropyl - 1.4 - dihydro - dinicotinsäure $C_{12}H_{17}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH[CH_{(CH_3)_2}]\cdot C\cdot CO_2H$

CH. C. NH C. CH.

 $\begin{array}{c} \textbf{Diäthylester} \ \ C_{16}H_{25}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}. \quad \textit{B.} \quad \text{Durch Erwärmen von Acetessigsäureäthylester mit Isobutyraldehyd und konzentziertem alkoholischem} \end{array}$

wärmen von Acetessigsäureäthylester mit Isobutyraldehyd und konzentriertem alkoholischem Ammoniak (Engelmann, A. 231, 47). — Schwach blau fluorescierende Prismen (aus 90% eigem Alkohol oder aus Äther). F: 97%. Leicht löslich in kaltem absolutem Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Bei der Oxydation mit nitrosen Gasen in Alkohol erhält man 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester.

7. 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-1.4-dihydro-dinicotinsäure $C_{13}H_{19}O_4N=HO_2C\cdot C_1\cdot CH[CH_3\cdot CH(CH_3)_2]\cdot C_1\cdot CO_2H$

CH₃·C---NH----C·CH₃

 $\begin{array}{c} \textbf{Diäthylester} \ \ C_{17}\textbf{H}_{27}\textbf{O}_{4}\textbf{N} = \frac{\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{O}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}\textbf{H}[\textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}\textbf{H}(\textbf{CH}_{3})_{\pm}] \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}\textbf{O}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}}{\textbf{C}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{C}}. \quad B. \quad \textbf{Durch} \\ \textbf{Erwärmen von Acetessigsäureäthylester mit Isovaleraldehyd und alkoh. Ammoniak (Engelmann, A. 231, 56). — Schwach fluorescierende Prismen (aus Petroläther oder verd. Alkohol). F: 100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser. — Die alkoh. Lösung gibt beim Einleiten von Stickoxyden 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester. \\ \end{array}$

8. 2.6-Dimethyl-4-n-hexyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure - (3.5), 2.6-Dimethyl-4-n-hexyl-1.4-dihydro-dinicotinsäure $C_{15}H_{25}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH([CH_2]_5\cdot CH_3)\cdot C\cdot CO_2H$

CH₂·C NH C·CH₂

Diäthylester $C_{19}H_{21}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot CH([CH_2]_5\cdot CH_3)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_2\cdot C-NH-C\cdot CH_3}$. B. Durch Kondensation von Acetessigester mit Ammoniak und Önanthol in Alkohol (Jaeckle, A. 246, 38). — Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 54°. Sehr leicht löslich in Äther. — Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Lösung unter Erwärmen erhält man 2.6-Dimethyl-4-n-hexyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester.

9. 2.6-Dimethyl-4-n-tridecyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsāure-(3.5), 2.6-Dimethyl-4-n-tridecyl-1.4-dihydro-dinicotinsāure $C_{22}H_{27}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH([CH_2]_{12}\cdot CH_2)\cdot C\cdot CO_2H$

CH₂·C—NH—C·CH₃

Kochen von Acetessigester mit Myristinaldehyd und alkoh. Ammoniak (Krafft, Mai, B. 22, 1757). — Krystalle (aus Alkohol). F: 60°. — Wird in warmer alkoholischer Lösung durch Stickoxyde zu 2.6-Dimethyl-4-n-tridecyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester oxydiert.

3. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_4 N$.

1. Dicarbonsäuren C₇H₈O₄N.

1. Pyridin - dicarbonsaure - (2.3), Pyridin - α.β - dicarbon-COaH (B) säure, Chinolinsäure C, H, O, N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der ² · CO₂H (α) Oxydation von 2.3-Dimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat (GARRETT, SMYTHE, Soc. 83, 765). Bei der Oxydation von Chinolin mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Hoogewerff, van Dorp, B. 12, 747; A. 204, 116 Anm. 2, 117; R. 1. 107, 110; KOENIGS, B. 12, 983; SKRAUP, M. 2, 147; CAMPS, Ar. 240, 352). Bei Einw. von Kaliumpermanganat auf 6-Methyl-chinolin oder 8-Methyl-chinolin (SK., M. 2, 157, 162). 8-Oxy-chinolin (O. FISCHER, RENOUF, B. 17, 756) oder 8-Oxy-chinolin-carbonsaure-(5) (Lippmann, Fleissner, B. 19, 2470; M. 8, 312; vgl. Niementowski, Sucharda, B. 49 [1916]. 13). Beim Kochen von Alizarinindigblau (Bd. XXI, S. 638) mit verd. Salpetersaure (Graebe, PHILIPS, A. 276, 33; PH., A. 288, 254). Bei der Oxydation von Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Fr., R., B. 17, 755). Beim Behandeln von Cinchonin mit Permanganat (H., v. D., A. 204, 87, 117).

Prismen (aus Wasser). Monoklin prismatisch (ARZRUNI, R. 1, 111; vgl. Groth, Ch. Kr. 5. 690). Zersetzt sich langsam von 110° an; schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 180° (Zers.) (HOOGEWERFF, VAN DORP, R. 1, 113), 190-1950 (Zers.) (SKRAUP, M. 2, 148). Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Benzin; löst sich bei 6,5° in 183 Tln. Wasser (H., v. D., R. 1, 112). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen des Natriumsalzes bezw. der freien Säure in wäßr. Lösung bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 2, 902; 3, 389. — Chinolinsäure spaltet beim Erhitzen für sich sowie beim Kochen mit Eisessig Kohlendioxyd ab unter Bildung von Nicotinsäure (H., v. D., A. 204, 117; R. 1, 113, 121). Ist gegen Kaliumpermanganat in alkal. Lösung beständig, in saurer Lösung erfolgt rasch Oxydation (H., v. D., R. 1, 113, 121). 130). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in stark alkalischer Lösung δ-Valerolacton-γ.δ-dicarbonsäure (Bd. XVIII, S. 483) (PERLMUTTER, M. 13, 842). Wird durch Natrium und siedenden Alkohol zu inakt. "cis"- und "trans"-Hexahydrochinolinsäure (S. 120), durch Natrium und siedenden Isoamylalkohol zu Hexahydronicotinsäure (S. 8) reduziert (Besthorn, B. 28, 3153). Gibt beim Erhitzen mit Brom im Rohr auf 120—130° 3.5-Dibrom-pyridin (Pfeiffer, B. 20, 1351). Geht beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in Chinolinsäureanhydrid (Syst. No. 4298) über (Bernthsen, Mettegang, B. 20, 1209; Philips, A. 288, 255). Beim Erhitzen des Calciumsalzes mit Calciumoxyd erhält man Pyridin und andere Produkte (Skraup, M. 2, 152; vgl. H., v. D., R. 1, 113). Beim Schmelzen von Chinolinsäure mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser entsteht 6-Oxy-pyridin-dicarbon-säure-(2.3) (Koenigs, Körner, B. 16, 2158). Beim Erhitzen mit Jod und Kaliumjodid in alkal. Lösung auf 180-200° bildet sich 3.5-Dijod-2-oxy-pyridin (?) (Pr., B. 20, 1352). Chinolinsäure reagiert mit Methyljodid in verd. Soda-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Chinolinsäure-methylbetain (S. 152) (H. MEYER, M. 24, 202), in methylalkoholischer Lösung bei längerem Erhitzen auf 100° unter Bildung von Nicotinsäure-jodmethylat (KIRPAL, M. 22, 365). Gibt beim Erhitzen mit Resorcin auf 200° das Lacton der 3-[3.6.9-Trioxy-xanthyl]-pyridin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 4447) (Noelting, Collin, B. 17, 258; vgl. GHOSH, Soc. 115 [1919], 1103). — Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine rotgelbe Färbung (Koenigs, B. 12, 984; Sk., M. 7, 211; vgl. Wolff, A. 322, 372 Anm.).

Saures Ammoniumsalz. Nadeln (aus Wasser). F: 1900 (Philips, A. 288, 257). Leicht

löslich in kaltem Wasser. — KC₇H₄O₄N + 2H₂O. Prismen (aus verd. Alkohol), Tafeln (aus Wasser). Triklin pinakoidal (BAERWALD, R. 1, 116; V. LANG, M. 2, 150; SCHRAUF, M. 8, 313; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 691). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol (SKRAUP, M. 2, 149). Spaltet oberhalb 200° Kohlendioxyd ab (SK.). — K₂C₇H₃O₄N + 2 H₂O. Nadeln. Verliert bei 120° 1 H₂O, wird bei 210° wasserfrei, zersetzt sich bei 230° (SK.). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Sk.). — $\text{Cu}(C_7\text{H}_4\text{O}_4\text{N})_2 + \text{H}_2\text{O}$. Blaue, mikroskopische Nadeln (aus ca. $32^0/_0$ iger Salpetersäure). Wird bei 258^0 schwarz (Boeseken, R. 12, 253). 1 Tl. löst sich bei 15° in 4320 Tln. Wasser (B.). — $AgC_2H_4O_4N + C_2H_5O_4N$. Nadeln (H., v. D., R. 1, 120). — AgC, H,O,N+1H,O. Krystalle (aus sehr verd. Salpetersäure) (Hoogewerff, van Dorf, R. 1, 120). — $Ag_2C_7H_3O_4N$. Krystalle (Sk., M. 2, 158; H., v. D., R. 1, 119). Ist lichtempfindlich (H., v. D.). Zersetzt sich oberhalb 110° (Sk.). — $BaC_7H_3O_4N + 1H_4O$. Krystallkörner (Sk.; vgl. H., v. D.). Sehr schwer löslich in Wasser (Sk.).

Chinolinsäure- α -methylester $C_8H_7O_4N = NC_5H_8(CO_4H) \cdot CO_4 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 21, 957. — B. Neben Chinolinsäuredinethylester beim Kochen von Chinolinsäure mit Methanol und wenig konz. Schwefelsäure (K., M. 20, 771). Beim Kochen des Dimethylesters mit sehr verd. Schwefelsäure (K., M. 20, 771). Beim Erhitzen von Chinolinskappen säure-α-amid mit Methanol im Rohr auf 100° (K., M. 21, 959). Aus Chinolinsäure-anhydrid durch Kochen mit Methanol und wenig Essigsäureanhydrid (K., M. 20, 767)

oder durch Erhitzen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (K., M. 20, 772). — Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser); F: 90° (K., M. 20, 767, 773). Wasserfreie Krystalle (aus Essigester); F: 123°; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, löslich in Benzol, Äther und Chloroform (K., M. 20, 767). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Lösung: K., M. 28, 440. — Spaltet oberhalb 130° Kohlendioxyd ab und geht dabei in Nicotinsäuremethylester über (K., M. 20, 768). Bleibt beim Kochen mit Wasser unverändert (K., M. 20, 767). Gibt beim Erwärmen mit konz. Ammoniak Chinolinsäure-α-amid (K., M. 21, 960). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 100° Nicotinsäure-jodmethylat und Chinolinsäure-α-methylester-jodmethylat, das beim Behandeln mit Silberoxyd in Chinolinsäure-α-methylester-methylbetajn übergeht (K., M. 22, 371). — Gibt mit Ferrosulfat eine gelbe Färbung (K., M. 27, 368). — Bildet ein schwer lösliches Ammoniumsalz (K., M. 27, 369).

Chinolinsäure- β -methylester $C_8H_7O_4N=NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. In geringer Menge neben dem α -Methylester durch Auflösen von Chinolinsäureanhydrid in Methanol und Eindampfen der Lösung (Kirpal, M. 27, 364; 28, 441). — Krystalle (aus Benzol). Rhombisch (Gareiss, M. 27, 366; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 691). F: 106° (K., M. 27, 365). Leicht löslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in konz. Ammoniak (K., M. 27, 369). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Lösung: K., M. 28, 440. — Spaltet oberhalb 120° Kohlendioxyd ab unter Bildung von Nicotinsäuremethylester (K., M. 27, 365). Bleibt beim Kochen mit Wasser unverändert (K., M. 27, 365). Geht beim Aufbewahren in konz. Ammoniak in das Ammoniumsalz des Chinolinsäure- β -amids über (K., M. 27, 369). — Gibt mit Ferrosulfat eine rotgelbe Färbung (K., M. 27, 368). — Kupfersalz. Violettblaue Prismen (K., M. 27, 368).

Chinolinsäure-dimethylester $C_0H_0O_4N=NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Chinolinsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (Engler, B. 27, 1787). Das Hydrochlorid entsteht beim Eindampfen von Chinolinsäure- α -methylester- β -chlorid mit Methanol (H. Meyer, M. 22, 580). — Blätter (aus Schwefelkohlenstoff + Ligroin). F: 53-54° (E.; M.). — Hydrochlorid. Schwach hygroskopische Nadeln. F: 56° (M.).

Chinolinsäure- α -äthylester $C_9H_9O_4N=NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 21, 957. — B. Beim Kochen von Chinolinsäureanhydrid mit Alkohol bei Gegenwart von Acetanhydrid (K., M. 20, 774). — Blätter (aus Benzol), Prismen mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: 132^0 .

Chinolinsäure- β -methylester- α -äthylester $C_{10}H_{11}O_4N = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Alkohol auf Chinolinsäure- β -methylester- α -chlorid (KIRPAL, M. 27, 367) oder von Methanol auf Chinolinsäure- α -äthylester- β -chlorid (H. MEYER, M. 22, 582). — Öl. Kp: 254—258° (Zers.) (M.). — $2C_{10}H_{11}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus salzsäure-haltigem Alkohol). F: 174° (Zers.) (M.; K.).

Chinolinsäure- α -methylester- β -äthylester $C_{10}H_{11}O_4N=NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Bei Einw. von Alkohol auf Chinolinsäure- α -methylester- β -chlorid (H. Meyer, M. 22, 581). — Öl. Erstarrt nicht bei —10°. Kp: 250—255° (Zers.). — Bildet ein zerfließliches Hydrochlorid. — $2C_{10}H_{11}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Krystalle (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 165° (Zers.).

Chinolinsäure-diäthylester $C_{11}H_{13}O_4N=NC_5H_5(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Kochen von Chinolinsäure mit alkoh. Salzsäure (Engler, B. 27, 1788). Beim Behandeln von Chinolinsäure- α -äthylester β -chlorid mit Alkohol (H. Meyer, M. 22, 582). — Gelbliches Öl. Kp: 280—285° (geringe Zers.) (E.; M.).

Chinolinsäure- β -methylester- α -chlorid $C_8H_6O_3NCl=NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot COCl.$ B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure- β -methylester mit Thionylchlorid (KIRPAL, M. 27, 367). — Krystalle. — Leicht löslich in Alkohol unter Bildung von Chinolinsäure- β -methylester- α -āthylester.

Chinolinsäure- α -methylester- β -chlorid $C_0H_0O_3NCl = NC_0H_3(CO_2 \cdot CH_3) \cdot COCl$. B. Beim Erwärmen von krystallwasserhaltigem Chinolinsäure- α -methylester mit Thionylchlorid (H. MEYER, M. 22, 580). — Nadeln. F: 126° (im geschlossenen Röhrchen; Zers.).

Chinolinsäure- α -äthylester- β -chlorid $C_9H_8O_3NCl = NC_5H_3(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot COCl.$ B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure- α -äthylester mit Thionylchlorid (H. MEYER, M. 22, 582). — F: 163° (im geschlossenen Röhrchen).

Chinolinsäure- α -amid $C_7H_6O_3N_2=NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Einleiten von Ammoniak in eine heiße Lösung von Chinolinsäureanhydrid in Benzol (Philips, A. 288, 255) sowie beim Erwärmen von Chinolinsäure- α -methylester mit konz. Ammoniak (Kirpal, M. 21, 960); man zerlegt es mit Schwefeldioxyd in wäßr. Lösung (Ph.; K.). — Prismen. F: 168,5° (Zers.) (Ph.; K.). Schwer löslich in kaltem Wasser (Ph.).

— Liefert beim Behandeln mit alkal. Natriumbypobromit-Lösung 2-Amino-nicotinsäure (Pa.; K.). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes auf 130° entsteht Chinolinsäureimid (Ph.). Wird durch heißes Wasser unter Bildung des sauren Ammoniumsalzes der Chinolinsäure verseift (Ph.). — NH₄C₂H₅O₂N₂. Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser (Ph.).

Chinolinsäure- β -amid $C_7H_3O_3N_2 = NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Behandeln von Chinolinsäure- β -methylester mit konz. Ammoniak; man zerlegt es mit Schwefeldioxyd (Kirpal, M. 27, 369). — Prismen. F: 460° (Zera.). — Geht beim Schmelzen in Chinolinsäureimid über (K., M. 27, 369). Liefert bei Einw. von alkal. Natriumhypobromit-Lösung 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(2) (K., M. 29, 228).

Chinolinsäure-diamid $C_7H_7O_2N_3 = NC_5H_3(CO \cdot NH_2)_2$. B. Bei Einw. von konz. Ammoniak auf Chinolinsäurediäthylester (ENGLER, B. 27, 1788) oder Chinolinsäureimid (PHILIPS, A. 288, 258). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 190° unter Abspaltung von Ammoniak (PH.); F: 209° (unkorr.) (E.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (E.), schwer in kaltem Wasser (PH.). — Liefert beim Erhitzen Chinolinsäureimid (E.; PH.).

Chinolinsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Chinolinsäure-methylbetains $C_8H_9O_5N=(HO)(CH_9)NC_5H_3(CO_9H)_2$. — Chlorid $C_8H_8O_4N\cdot Cl.$ B. Beim Lösen von Chinolinsäure-methylbetain (s. u.) in heißer konzentrierter Salzsäure (KIRPAL, M. 22, 369). Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 220°. Liefert in Berührung mit Wasser augenblicklich das Methylbetain zurück. Beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure auf 100° entsteht Nicotinsäure-chlormethylat.

Anhydrid, Chinolinsäure-methylbetain $C_8H_7O_4N = CH_3 \cdot NC_5H_3(CO_2H) \cdot CO \cdot \overline{O}$. Zur Konstitution vgl. K., M. 22, 363. — B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure mit Methyljodid und Soda-Lösung (H. Meyer, M. 24, 202) sowie beim Erhitzen von Chinolinsäureanhydrid mit Methyljodid auf 100° und Behandeln der wäßr. Lösung des entstandenen Chinolinsäureanhydrid-jodmethylats mit Silberoxyd (Kirpal, M. 22, 366). — Tafeln mit 1 H₂O. Monoklin prismatisch (Pelikan, Zemlitschka, M. 22, 368; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 692). Wird bei längerem Erhitzen auf 100° zersetzt; F: 151° (Zers.) (K.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln (K.). Läßt sich mit Alkalilauge wie eine einbasische Säure titrieren (K.). — Spaltet beim Kochen mit Wasser nur langsam Kohlendioxyd ab; geht beim Kochen mit Alkohol schnell in Trigonellin (S. 42) über (K.). Spaltet beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure zum Teil die Methylgruppe ab (Goldschmiedt, Hönigschmid, B. 36, 1852; M. 24, 710). Liefert beim Erhitzen mit Thionylchlorid Chinolinsäureanhydridchlormethylat (K.). — AgC₈H₆O₄N + 1 H₂O. Prismen (K.). — Ca(C₈H₆O₄N)₂ + 3 H₂O. Prismen. Schwer löslich in Wasser (K.).

 $Chinolins \ddot{a}ure - \alpha - methylester - methylbetain \ C_9H_9O_4N = CH_3 \cdot \overset{+}{N}C_5H_3(CO_9 \cdot CH_3) \cdot$

CO·O. B. Aus dem Silbersalz des Chinolinsäure-methylbetains bei kurzem Kochen mit Methyljodid und Methanol (KIRPAL, M. 22, 372). Aus Chinolinsäure-a-methylester durch ½-stdg. Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 100° oder durch Aufkochen von Chinolinsäureanhydrid-jodmethylat mit Methanol und Schütteln der Reaktions-Lösungen mit Silberoxyd (K., M. 22, 371). — Tafeln (aus Methanol + Äther). F: 163° (Zers.) (bei raschem Erhitzen). Leicht löslich in Wasser, sohwer in kaltem Alkohol. Wird durch siedende Salzsäure rasch verseift.

Chinolinsäure - α - äthylester - methylbetain $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot NC_5H_3(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot O$. B. Beim Kochen von Chinolinsäureanhydrid-jodmethylat mit Alkohol und Schütteln der Reaktions-Lösung mit Silberoxyd (Kirpal, M. 22, 372). — Blättchen. F: 160° (Zers.).

Chinolinsäure- α -amid-methylbetain $C_8H_8O_2N_2=CH_3\cdot NC_8H_3(CO\cdot NH_2)\cdot CO\cdot O$. B. Beim Aufbewahren von Chinolinsäure- α -methyleeter-methylbetain mit konz. Ammoniak im geschlossenen Gefäß (Kirpal, M. 22, 373). — Gelbliche Tafeln und Pyramiden mit 1 H_9O (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 230°. — Sehr beständig gegen Wasser. Wird durch Kochen mit Salzsäure leicht verseift.

5-Brom-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 5-Brom-chinolinsäure
C₇H₄O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von alkal. Permanganat-Lösung auf 3-Brom-chinolin (neben [2-Carboxy-phenyl]-oxamidsäure)
(CLAUS, COLLISCHONN, B. 19, 2767), 3.6-Dibrom-chinolin (CL., KÜTTNER, B. 19, 2884), 3-Brom-5.6-benzo-chinolin (CL., Besseler, J. pr. [2] 57, 62), 3.5.7(oder 3.5.8)-Tribrom-6-oxy-chinolin (CL., Howitz, J. pr. [2] 52, 537), 3.5.7-Tribrom-8-oxy-chinolin (CL., Ho., J. pr. [2] 52, 545; vgl. Cl., Giwabtovsky, J. pr. [2] 54, 381 Anm. 2) oder 3.Bz.Bz-Tribrom-6-oxy-chinolin

(SRPER, M. 10, 712). — Krystalle (aus Wasser). F: 165° (Zers.) (Cl., Co.; S.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton (Cl., Co.; S.). — Zerfällt beim Schmelzen in 5-Bromnicotinsäure und Kohlendioxyd (Cl., Co.; S.). — CaC₇H₂O₄NBr (bei 100°). Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (S.). — PbC₇H₂O₄NBr. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (S.).

2. Pyridin-dicarbonsäure (2.4), Pyridin-a.y-dicarbonsäure, Lutidinsäure C₇H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2.4-Dimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat (Weidel, Herzig, M. 1, 2, 20; Ladenburg, Roth, B. 18, 915; La., A. 247, 37; vgl. Baohér, B. 21, 3080). Durch Oxydation von 2-Methyl-pyridin-carbonsäure-(4) mit alkal. Permanganat-Lösung (Böttinger, B. 14, 68; 17, 93). Neben anderen Produkten beim Nehandeln von 2.2'-Dimethyl-dipyridyl-(4.4') (Syst. No. 3485) mit Permanganat (Heuser, Stoehe, J. pr. [2] 44, 409). — Blätter mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 247° (Eguchi, C. 1927 II, 1223), 248—250° (H. Meyer, Tropsch, M. 35 [1914], 194). Sehr schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Alkohol (L., R.; L.), ziemlich schwer in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser (Bö., B. 14, 68). Leicht löslich in Salzsäure und Schwefelsäure (Bö., B. 17, 93). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in wäßr. Lösung bei 25°: Tr., M. 35, 779; vgl. Ostwald, Ph. Ch. 3, 389. — Zerfällt oberhalb 200° in Pyridin-carbonsäure-(4) und Kohlendioxyd (L., R.; L.; Bö., B. 14, 68). Gibt bei Einw. von Phosphorpentachlorid eine bei 203° schmelzende Verbindung (Voigt, A. 228, 54; vgl. dazu M., Tr., M. 35, 195; M., R. 44 [1925], 327 und die zur Bildung von Picolinsäurechlorid (S. 35) zitierte Literatur). Liefert bei der Destillation mit Calciumoxyd Pyridin und Kohlendioxyd (Weil, Her., M. 1, 27; Waage, M. 4, 730). — Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine rötlichgelbe Färbung (L., R.; L.; Bö., B. 14, 69; vgl. Wolff, A. 322, 372 Anm.).

NH₄C₇H₄O₄N + H₂O. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Hygroskopisch (Weidell, Herzig, M. 1, 23). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — (NH₄)₂C₇H₃O₄N. Mikroskopische Nadeln. Sehr hygroskopisch. Löslich in Wasser und Alkohol (Weil, H.). Geht bei 100° in das saure Ammoniumsalz über. — KC₇H₄O₄N + 1/₂H₂O. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol (Weil, H.). — CuC₇H₃O₄N. Blaugrüne Krystalle, die nach Weil, H. 3H₂O enthalten, nach Waage (M. 4, 729) wasserfrei sind. — Ag₂C₇H₃O₄N. Krystalle (Böttenger, B. 14, 69; Voges, B. 18, 3164). Fast unlöslich in Wasser. — (Bö.). — MgC₇H₃O₄N + 5H₂O. Mikroskopische Nadeln (Weil, H.). Löslich in Wasser. — Ca(C₇H₄O₄N)₂ + H₃O. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser (Weil, H.). — CaC₇H₃O₄N + 1H₃O. Feinkörnige Krystalle oder Schuppen (aus heißer Lösung); verliert bei 145° 1/₂ H₂O (Weil, H.; Ladenburg, Roth, B. 18, 917; L., A. 247, 40; vgl. Bö., B. 17, 94; Voges, B. 18, 3163). — CaC₇H₃O₄N + 3H₂O bezw. 5H₂O. Krystalle (Weil, H.; V.). — BaC₇H₂O₄N. Krystalle mit 1 H₂O und mit 3 H₂O (V.; vgl. Bö., B. 17, 93). Schwer löslich in Wasser (Bö.). — CdC₇H₃O₄N + 4H₂O. Krystalle. Verliert über konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen auf 140° 2H₂O, den Rest oberhalb 200° (Waage, M. 4, 726).

3. Pyridin-dicarbonsaure-(2.5), Pyridin-α.β'-dicarbon-saure, Isocinchomeronsaure C₇H₈O₄N, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Oxydation von 2.5-Dimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat HO₂C · 5 3 3 CO₂H (LUNGE, ROSENBERG, B. 20, 135; WEIDEL, HERZIG, M. 1, 5; GARRETT, SMYTHE, Soc. 81, 454; AHRENS, GORKOW, B. 37, 2063). Bei der Oxydation von 2-Methyl-5-åthyl-pyridin oder von 2-Methyl-pyridin-carbonsäure-(5) mit Permanganat (DÜRKOPF, B. 18, 3434; D., Schlauge, B. 21, 294; Ladenburg, A. 247, 44). Beim Erhitzen von Pyridintricarbonsäure (2.3.6) auf 160° (Weiss, B. 19, 1311). Bei tagelangem Kochen von Kyklothraustinsäure oder Pyridanthrilsäure (bei Dichinolyl-(2.3'), Syst. No. 3491) mit überschüssiger alkalischer Permanganat-Lösung (Weidel, Strache, M.7, 290). — Mikroskopische Blättehen oder Prismen (aus Wasser). Scheidet sich aus kalter Lösung mit 11/3 H2O, aus heißer Lösung mit 1 H₂O ab (Wei., Heb., M. 1, 7). Die durch Umkrystallisieren oder Regeneration aus den Salzen gewonnenen Praparate schmelzen bei ca. 2370 (Wei., Her.; Ga., Sm.; Dür., SCE.; LAD.) und sind uneinheitlich; die über den Dimethylester (S.154) gereinigte Säure schmilzt bei 254° (Zers.) (H. MEYER, STAFFEN, M. 34 [1913], 520, 522). Sublimiert nur zum kleinsten Teil unzersetzt (Wei., Hen., M. 1, 5). Fast unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol, Ather und Benzol, schwer löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol (Wei., Her., M. 1, 5). Leicht löslich in siedenden verdünnten Mineralsäuren (WEL, HEE.). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in wäßr. Lösung bei 25°: OSTWALD, Ph. Ch. 3, 389. — Spaltet sich beim Erhitzen für sich auf ca. 245° oder beim Erhitzen mit Eisessig und etwas Acetanhydrid auf 220-230° in Nicotinsaure und Kohlendioxyd (Wei., Hen., M. 1, 16; 6, 982). Bei der

trocknen Destillation mit Calciumoxyd entsteht Pyridin (WEI., HER., M. 1, 15). - Die Wäßr. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine rotgelbe Färbung (Wel., Her., M. 1, 6; Skraup, M. 7, 211; vgl. Wolff, A. 322, 372 Anm.).

NH₄C₇H₄O₄N + H₂O. Prismen (aus Wasser). Triklin(?) (Březina, M. 1, 10; 6, 981; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 692). F: 253—254° (Weidel, Herzig, M. 6, 980). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser (W., H., M. 1, 9). - (NH₄)₂C₇H₃O₄N. Mikroskopische Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser; wandelt sich schon unterhalb 1000 in das vorangehende Salz um (W., H., M. 1, 9). — KC₇H₄O₄N + 1 /₂ H₂O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (W., H., M. 1, 8). — K₂C₇H₃O₄N + H₂O. Krystallkörner (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol (W., H., Krystallkörner (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, tast unlöslich in Alkönöl (W., H., M. 1, 7). — $\operatorname{CuC}_7H_3\operatorname{O}_4\mathrm{N} + H_2\mathrm{O}$. Undeutlich krystallinisch, blauviolett. Gibt bei $190^{0.1}/_2$ Mol, bei 210^{0} das gesamte Krystallwasser ab und wird dabei hellgrün (W., H., M. 1, 14). Unlöslich in Wasser. — $\operatorname{MgC}_7H_3\operatorname{O}_4\mathrm{N} + 5H_2\mathrm{O}$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (W., H., M. 1, 13). — $\operatorname{Ca}(C_7H_4\operatorname{O}_4\mathrm{N})_2 + 3H_2\mathrm{O}$. Mikroskopische Prismen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (W., H., M. 1, 13). — $\operatorname{CaC}_7H_3\operatorname{O}_4\mathrm{N}$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (W., H., M. 1, 12). — $\operatorname{CaC}_7H_3\operatorname{O}_4\mathrm{N} + 2H_2\mathrm{O}$. Krystallwarzen. Wird erst bei 210^{0} wasserfrei (W., H., M. 1, 12). — $\operatorname{BaC}_7H_3\operatorname{O}_4\mathrm{N}$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (LADENBURG, A. 247, 45).

Dimethylester $C_0H_0O_4N=NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus der Säure durch Behandeln mit methylalkoholischer Salzeäure (Garrett, Smythe, Soc. 81, 454) oder durch Erhitzen mit Methanol und konz. Schwefelsäure (H. MEYER, STAFFEN, M. 34 [1913], 521). - Nadeln (aus Wasser). F: 164° (M., St.).

Dichlorid $C_7H_3O_2NCl_2 = NC_8H_3(COCl)_2$. B. Aus Isocinchomeronsäure durch Einw. von Phosphorpentachlorid (Weidel, Herzig, M. 1, 19; 6, 987) oder besser durch Kochen mit Thionylchlorid (H. MEYER, STAFFEN, M. 34 [1913], 520). — Nadeln (aus Petroläther). F: 57-596 (Wei., H.), 590 (M., St.).

4. Pyridin-dicarbonsäure-(2.6), Pyridin-α.α'-dicarbonsaure, "Dipicolinsaure" C₇H₈O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2.6-Dimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat (RAMSAY, J. 1877, 436 1); LADENBURG, ROTH, B. 18, 52; LAD., A. 247, 33; ROTH, LANGE, B. 19, 790; EPSTEIN, A. 281, 26). Bei der Oxydation von 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2) (PINNER, LEWIN, B. 38, 1231). Beim Behandeln von 2.6-Bis-[x-amino-phenyl]-pyridin (F: 75—76°; Syst. No. 3414) mit alkal. Permanganat-Lösung (PAAL, DEMELER, B. 30, 1502). — Schuppen, Prismen mit 1 H₂O oder haarförmige Nadeln mit 1 1/2 H₂O (aus Wasser). F: 226° (Zers.) (LAD., ROTH; LAD.; ROTH, LANGE; PAAL, DEM.), 236° (H. MEYER, M. 24, 207), 236—237° (Zers.) (EP.), 237,5° (RAM.) 2). Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte sowie in Äther, ziemlich leicht in siedendem Alkohol (LAD., ROTH; LAD.; Ep.). — Zerfällt beim Schmelzen in Pyridin und Kohlendioxyd (RAM.; LAD., ROTH; LAD.; HANTZSCF, B. 18, 1747). Wird beim Erhitzen mit Eisessig auf 160° in Picolinsäure, Pyridin und Kohlendioxyd gespalten (H., B. 18, 1748). — Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine gelbrote Färbung (Ep., A. 231, 29; SKRAUP, M. 7, 211; vgl. Wolff, A. 322, 372 Anm.).

A. 322, 372 Anm.).

NaC₇H₄O₄N + C₇H₅O₄N + 3 H₂O. Nadeln (aus Wasser). Wird an der Luft langsam rosa; bläht sich beim Erhitzen stark auf (H. MEYER, M. 24, 205). — KC₇H₄O₄N + C₇H₅O₄N + 3H₂O. Nadeln (Pinner, B. 33, 1229). — K₂C₇H₃O₄N + 1¹/₃H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich (Ramsay, J. 1877, 437). — CuC₇H₃O₄N + 2 H₂O. Dunkelblaue Prismen (Epstein, A. 231, 30). — Ag₂C₇H₃O₄N. Farbloser Niederschlag (Paal, Demeller, B. 30, 1503). — CaC₇H₃O₄N + 2 H₂O. Mikroskopische Prismen (Ladenburg, Roth, B. 18, 53; Ladenburg, A. 247, 34; vgl. a. Ramsay, J. 1878, 438). — BaC₇H₃O₄N + 1 H₂O. Krystalle (Ram., J. 1877, 437). — Mac H O N + 4 H O Krystalle (Ram., J. 1877, 437). $MnC_7H_3O_4N + 1H_2O$. Krystalle (RAM., J. 1877, 437).

Dimethylester $C_9H_9O_4N = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Pyridin-dicarbonsäure-(2.6) durch Einw. von Methyljodid in methylalkoholischer Lösung (TURNAU, M. 29, 849) oder aus ihrem Kalium- oder Silbersalz durch Behandeln mit Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (H. MEYER, M. 24, 205). Aus dem Dichlorid (S. 155) beim Behandeln mit Methanol (RAMSAY, J. 1877, 437). — Krystalle (aus Wasser). F: 121° (MEY.; T.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther (MEY.).

¹⁾ Vgl. dazu Hantzsch, B. 19, 290; H. Meyer, B. 36, 618; M. 24, 206.

²⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] werden folgende Schmelzpunkte für Dipicolinsäure angegeben: 2260 (HESS, Wissing, B. 48 [1915], 1908), 227° (EGUCHI, C. 1927 II, 1223), 228° (H. MEYER, MALLY, M. 88 [1912], 403), 235-236° (Zers.) (WINTERFELD, HOLSCHNEIDER, B. 64 [1931], 150) und 252° (HENZE, B. 67 [1934], 752).

CO2H(Y)

Dichlorid $C_7H_3O_2NCl_2 = NC_5H_3(COCl)_2$. B. Beim Behandeln von Pyridin-dicarbon-säure-(2.6) mit Phosphorpentachlorid (Ramsay, J. 1877, 437; Epstein, A. 231, 30) oder mit Thionylchlorid (H. Meyer, M. 24, 206). — Nadeln. F: 60—61° (E.), 60,5—61° (R.), 61° (M.). Kp: 2840 (R.; E.; M.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, löslich in Alkohol unter Veränderung (R.).

Diamid $C_7H_7O_2N_3=NC_3H_3(CO\cdot NH_2)_2$. B. Beim Behandeln des Dimethylesters mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (H. Meyer, M. 24, 207). Bei Einw. von gasförmigem Ammoniak auf das Dichlorid (Ramsay, J. 1877, 437). — Krystallpulver. F: 295,5—297° (R.), 301° (Turnau, M. 29, 850), 302° (M.). Ist sublimierbar (M.). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol (R.; M.).

Ct 4-Chlor-pyridin-dicarbonsäure-(2.6) C7H4O4NCl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin mit verd. Permanganat-Lösung (Sedewick, Collie, Soc. 67, 401). — Krystall-körner mit 1 H₂O (aus Essigsäure). Zersetzt sich bei ca. 220°. Fast unlöslich in Wasser. — Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 4-Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.6). — Na₂C₇H₂O₄NCl (bei 115°). Sehr leicht löslich in Wasser. — BaC₇H₂O₄NCl +3H.O. Krystalle. Löslich in heißem Wasser.

5. Pyridin-dicarbonsäure-(3.4), Pyridin-β.y-dicarbonsäure.

Cinchomeronsaure C, H, O, N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxy-

dation von 3.4-Dimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat (Ahrens, B. 29. · CO2H(B) 2997). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 4-Methyl-3-äthylpyridin mit Permanganat bei gewöhnlicher Temperatur (OECHSNER DE CONINCK. A. ch. [5] 27, 491). Bei der Oxydation von Isochinolin mit alkal. Permanganat-Lösung (Hoogewerff, van Dorp, R. 4, 285). In geringer Menge beim Erhitzen von Chinolsäure (S. 75) mit konz. Salpetersäure im Rohr auf 170° (Weidel, v. Schmidt, B. 12, 1152). Bei der Oxydation von 4-Methyl-pyridin-carbonsäure (3) mit alkal. Permanganat-Lösung (Hoo., v. D., R. 2, 23; Or. de C., Bl. [2] 42, 104; 43, 106). Beim Erhitzen von Apophyllensäure (S. 158) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 240—250° (VONGERICHTEN, B. 13, 1636). Aus Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) durch Erhitzen auf 170-190º (Hoo., v. D., B. 12, 748 Anm. 3; 13, 61; A. 204, 107; SKRAUP, M. 1, 185; CAMPS, Ar. 240, 358) oder durch Kochen mit Eisessig (Hoo., v. D., B. 14, 974) oder besser mit einem Gemisch aus 10 Tln. Eisessig und 1 Tl. Essigsaureanhydrid (WEI., BRIX, M. 3, 604). Beim Erhitzen von Pyridin-tricarbonsaure (2.4.5) mit Eisessig im Rohr auf 140° bezw. mit Eisessig + Acetanhydrid auf 160° (FÜRTH, M. 2, 426; MAYER, M. 13, 346). Neben Pyridin-tricarbonsaure-(3.4.5) beim Erhitzen des Dikaliumsalzes der Pyridinpentacarbonsäure auf 2200 (Weber, A. 241, 16). Cinchomeronsäure entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Cinchonin (Weidel, A. 173, 78, 96) oder Cinchonidin (WEI., J. 1875, 772) mit konz. Salpetersäure. Entsteht als einziges Reaktionsprodukt beim Kochen von Chinin mit konz. Salpetersäure (Wei., v. Schm., B. 12, 1147; vgl. a. Strache, M. 10, 642). Bei 3-4-tägigem Kochen von Apochinin mit konz. Salpetersäure (Koenigs, B. 30, 1329). — Darst. Man löst 250 g Chinin in 6000 g Salpeter-

EBUTE (D: 1,40), glot 1000 g rote rauchende Salpetersaure hinzu und erhält die Reaktions-Lösung während ca. 150 Stdn. in schwachem Sieden; Ausbeute 42% des angewandten Chinins (Ternájo, M. 21, 448; vgl. Kirpal, M. 23, 248, 771; Kaas, M. 23, 252).

Nadeln, Blättchen oder Prismen (aus reinem bezw. angesäuertem Wasser). F: 249% bis 251% (Zers.) (Weidel, v. Schmidt, B. 12, 1148; vgl. Hoogewerff, van Dorp, A. 204, 408; R. 2, 24; 4, 287; Oechsner de Coninck, Bl. [2] 48, 107), 258—259% (Zers.) (Skraup, M. 1, 186; B. 15, 1507; Weber, A. 241, 17; Kaas, M. 23, 252), 263% (Fürth, M. 2, 427), 264—265% (Ahrens, B. 29, 2998), 266—268% (Vongerichten, B. 18, 1636). Beim Erhitzen gublimiert ein geringer Teil unversetzt (Wei, A. 173, 96). Fast unlöslich in äther schwersublimiert ein geringer Teil unzersetzt (Wei., A. 173, 96). Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in siedendem Wasser, leichter in salpetersäurehaltigem Wasser (Wei., A. 173, 96), sehr schwer löslich in Benzol (H., v. D., B. 13, 61; A. 204, 108). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 389. — Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (H., v. D., A. 204, 113; 207, 219; Camps, Ar. 240, 359) oder beim Erhitzen mit Chinolin auf 200° (Mayer, M. 13, 350) Kohlendioxyd ab unter Bildung von Nicotinsäure und Isonicotinsäure. Liefert beim Kochen mit Natrium und Alkohol inakt. Piperidin $-\beta.\gamma$ dicarbonsäure vom Schmelzpunkt 256° (Koenics, B. 28, 3149; 30, 1329). Gibt beim Erwärmen mit Natriumamalgam, Ansäuern der Lösung mit Salzsäure oder Schwefelsäure und Eindampfen der Flüssigkeit δ -Valerolacton- β . γ -dicarbonsäure (Cinchonsäure; Bd. XVIII, S. 483) (Weidel, A. 178, 104; Wei., v. Schmidt, B. 12, 1150; Wei., Brix, M. 3, 604; Wei., Hoff, M. 13, 578). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid bildet sich Cinchomeronsaureanhydrid (Syst. No. 4298) (Goldschmiedt, Strache, M. 10,

säure (D: 1,40), gibt 1500 g rote rauchende Salpetersäure hinzu und erhält die Reaktions-

157; St., M. 11, 134). Beim Erhitzen mit Calciumoxyd oder Natronkalk entsteht Pyridin (Wei., A. 173, 100; Vongeriohten, B. 13, 1638; H., v. D., B. 13, 61; A. 204, 108). Bei Einw. von Methyljodid in Methanol bei 100° (Roser, A. 234, 119) oder in Soda-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (H. Meyer, M. 24, 203) erhält man Apophyllensäure (S. 158).

NH₄C₇H₄O₄N. Krystalle. Verliert bei 130° sowie beim Eindampfen der wäßr. Lösung

NH₄C₇H₄O₄N. Krystalle. Verliert bei 130° sowie beim Eindampfen der wäßr. Lösung allmählich Ammoniak; schmilzt bei raschem Erhitzen unter Aufschäumen bei 205—206° und geht dabei in Cinchomeronsäureimid (Syst. No. 3591) über (Strache, M. 11, 140). — NaC₇H₄O₄N. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Weidel, V. Schmidt, B. 12, 1149; vgl. a. Skraup, M. 1, 187). — Na₂C₇H₅O₄N + 2 H₄O. Tafeln (W., V. Sch.; Sk., M. 1, 186). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (W., V. Sch.). — KC₇H₄O₄N + H₄O. Nadeln (aus 50°/0 igem Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (Fürth, M. 2, 427). Rötet sich an der Luft. — CuC₇H₃O₄N + 3½H₂O. Dunkelblaue Krystalle (Hoogewerff, Van Dorf, R. 2, 25; vgl. a. W., A. 173, 99; Sk., M. 1, 189). Verliert bei 100° 3H₂O, den Rest unter Zersetzung bei 155—160° (H., v. D., R. 2, 25). Sehr schwer löslich in Wasser (H., v. D., A. 204, 112). — AgC₇H₄O₄N. Krystalle (H., v. D., B. 13, 63; A. 204, 111). — Ag₂C₇H₃O₄N. Krystalle (H., v. D., B. 13, 63; A. 204, 111). — Ag₂C₇H₃O₄N, Krystalle (Sk., M. 1, 187; H., v. D., B. 13, 63; A. 204, 111). Ziemlich lichtbeständig (H., v. D.). — CaC₇H₃O₄N + 3½H₂O. Prismen (W., A. 173, 97; H., v. D., B. 13, 62; A. 204, 109; Vongerichten, B. 13, 1637; vgl. W., v. Sch.; Sk., M. 1, 188). Monoklin (!) (Arzrunt, A. 204, 110; vgl. v. Lang, M. 1, 188; Groth, Ch. Kr. 5, 693). Wird erst bei 200—210° wasserfrei (H., v. D.). — BaC₇H₂O₄N + ½H₂O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (H., v. D., B. 13, 62; A. 204, 108; vgl. a. Vo.). — C₇H₅O₄N + HCl. Prismen (aus konz. Salzsäure), Tafeln (aus verd. Salzsäure). Monoklin prismatisch (v. Lang, M. 1, 189; 18, 233; Koechlin, M. 13, 349; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 692). Gibt an der Luft langsam Chlorwasserstoff ab, schnell bei 100° (Strache, M. 10, 644). Wird durch viel Wasser zerlegt (Sk.). — 2C₇H₅O₄N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Blätter oder Prismen. Spaltet über konz. Schwefelsäure allmählich Chlorwasserstoff ab (Sk., M. 1, 190). Zie

Cinchomeronsäure- β -methylester $C_6H_7O_4N=NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Kaas, M. 23, 681. — B. Beim Behandeln des Dimethylesters (s. u.) mit weniger als der berechneten Menge methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte (Kaas, M. 23, 255, 683; vgl. Kirpal, M. 23, 934). — Prismen (aus Methanol). F: 182° (bei schnellem Erhitzen) (Ki., M. 23, 934). Elektrisches Leitvermögen in wäßr. Lösung: Ki., M. 28, 444. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6,7×10⁻⁴ (Ki., M. 28, 444). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Kohlendioxyd, Pyridin, Nicotinsäuremethylester, Cinchomeronsäure, Cinchomeronsäure- γ -methylester und Apophyllensäure (K. 158)(Kaas, M. 23, 686); bei längerem Erhitzen auf 154° entsteht nur Apophyllensäure (Ki., M. 24, 524). Bei der trocknen Destillation des Silbersalzes erhält man Nicotinsäuremethylester und Pyridin (Kaas, M. 23, 685). Liefert bei Einw. von konz. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur Cinchomeronsäure- β -amid (Ki., M. 23, 934). — $KC_8H_6O_4N$. Tafeln (aus Methanol + Ather) (Kaas, M. 23, 256). — $Cu(C_8H_6O_4N)_2$. Hellblaue, mikroskopische Krystalle (Kaas, M. 23, 684). Mikroskopische Nadeln. Wird am Licht dunkel (Kaas, M. 23, 684).

Cinchomeronsäure- γ -methylester $C_8H_7O_4N = NC_8H_3(CO_3H)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 23, 239, 765; Kaas, M. 23, 681. — B. Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure- γ -amid mit Methanol im Rohr auf 100° (Ki., M. 21, 964). Beim Behandeln von Cinchomeronsäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit Methanol (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 157; Str., M. 11, 137; Kaas, M. 23, 252). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 154° und 172° (Ki., M. 23, 241 Anm.). Elektrisches Leitvermögen in wäßr. Lösung: Ki., M. 28, 444; vgl. Bethmann, Ph. Ch. 5, 417. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6.7×10^{-4} (Ki., M. 28, 444). — Lagert sich bei etwa halbstündigem Erhitzen auf 154° in Apophyllensäure (S. 158) um (Ki., M. 23, 247); bei 180° entsteht daneben Cinchomeronsäure (Kaas, M. 23, 259). Das Silbersalz gibt bei der trocknen Destillation Isonicotinsäuremethylester (Ternájgó, M. 21, 450). Bei Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf Cinchomeronsäure- γ -methylester bei gewöhnlicher Temperatur erhält man das Ammoniumsalz des Cinchomeronsäure- γ -amids (Ki., M. 21, 963). — Cu($C_8H_6O_4N$). Violette, mikroskopische Tafeln (Kaas, M. 28, 253; vgl. Ki., M. 28, 766). Fast unlöslich in kaltem Wasser (Kaas). — Silbersalz. Mikroskopische Prismen und Tafeln. Lichtbeständig (Ter.). — $C_9H_7O_4N$ + HCl. Mikroskopische Prismen (aus Wasser oder Methanol). F: 185° (Kaas, M. 23, 254). Leicht löslich in Wasser und Methanol.

Cinchomeronsäure-dimethylester $C_0H_0O_4N=NC_8H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Cinchomeronsäure (Kepal, M. 20, 777) oder ihrem γ -Methylester (s. o.) (Kaas, M. 23, 254) mit methylalkoholischer Salzsäure. — Öl. Kp₂₆: 169—171° (teilweise Zers.) (Kaas). — Gibt bei der teilweisen Verseifung mit methylalkoholischer Kalilauge Cinchomeronsäure- β -methylester (Kaas) und wenig Cinchomeronsäure- γ -methylester (Ki., M. 23, 933). — $C_0H_0O_4N + HCl.$ F: 141° (Zers.) (Ki., M. 20, 778).

Cinchomeronsäure - γ - äthylester $C_9H_9O_4N=NC_5H_3(CO_3H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von Cinchomeronsäureanhydrid mit absol. Alkohol (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 157; St., M. 11, 135). — Tafeln (aus Benzol). F: 131—133° (G., St.; St.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (St.). Über elektrische Leitfähigkeit und Dissoziationskonstante vgl. Bethmann, Ph. Ch. 5, 417. — Zersetzt sich gegen 190° unter Bildung von Isonicotinsäure (?) (St.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol inaktive Piperidin- β . γ -dicarbonsäure vom Schmelzpunkt 256° (Koenigs, Wolff, B. 29, 2187). Ist beständig gegen siedendes Wasser (G., St.; St.). Wird durch verd. Säuren und Alkalien leicht verseift (G., St.; St.). — AgC₉H₈O₄N. Nadeln (aus Wasser) (G., St.; St.).

Cinchomeronsäure-diäthylester $C_{11}H_{13}O_4N=NC_5H_3(CO_2\cdot C_2H_3)_3$. B. Aus Cinchomeronsäure oder ihrem Monoāthylester beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure (Blumenfeld, M. 16, 693, 695). Aus Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- $\alpha.\gamma$ -diāthylester durch Erhitzen für sich auf 150—160° oder mit gesättigter alkoholischer Salzsäure im Rohr auf 210° (Rint, M. 18, 232; vgl. Kirpal, M. 26, 59). — Brennend schmeckendes Öl. Bleibt bei —60° flüssig; Kp₉₁: 172,1° (korr.) (B.). Sehr schwer löslich in warmem Wasser, mit Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin in jedem Verhältnis mischbar (B.). Leicht löslich in verd. Salzsäure (B.). — Wird am Licht gelb (B.). Wird durch siedendes Wasser verseift (R.). — $2C_{11}H_{13}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 142—144° (Zers.) (B.).

Cinchomeronsäure- γ -methylester- β -chlorid 1) $C_9H_6O_3NCl = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_3) \cdot COCl.$ B. Beim Behandeln von Cinchomeronsäure- γ -methylester mit Thionylchlorid (H. MEYER, M. 22, 583; KIRPAL, M. 30, 361).

a) Präparat von H. Meyer. Nadeln. Schmilzt und zersetzt sich bei 180° im geschlossenen, bei 183° im offenen Röhrchen. — Gibt beim Eindampfen mit Methanol das Hydrochlorid des Cinchomeronsäuredimethylesters.

Hydrochlorid des Cinchomeronsäuredimethylesters.
b) Präparat von Kirpal. Weißes Pulver. F: 168° (im geschlossenen Röhrchen). —
Liefert beim Umsetzen mit Benzol und Aluminiumchlorid 3-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(4).

Cinchomeronsäure- β -amid $C_7H_6O_3N_2=NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Behandeln von Cinchomeronsäure- β -methylester mit konz. Ammoniak; man zerlegt es durch Einleiten von Schwefeldioxyd in die Reaktions-Lösung (Kirpal, M. 23, 934). Bei Einw. von 1n-Kalilauge auf Cinchomeronsäureimid (Syst. No. 3591) bei gewöhnlicher Temperatur (Gabriel, Colman, B. 35, 2841). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 200° unter Aufschäumen und Bildung von Cinchomeronsäureimid (K.; G., C.). — Liefert bei Einw. von alkal. Brom-Lösung 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) (K.; G., C.). — AgC₇H₅O₃N₂. Blätter (G., C.).

Cinchomeronsäure-γ-amid C₇H₆O₃N₂ = NC₅H₃(CO₂H)·CO·NH₂. Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 23, 240. — B. Das Ammoniumsalz entsteht bei Einw. von konz. Ammoniak auf Cinchomeronsäure-γ-methylester bei gewöhnlicher Temperatur; man zerlegt es durch Einleiten von Schwefeldioxyd in die Reaktions-Lösung (Kirpal, M. 21, 963). Das Ammoniumsalz erhält man beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine heiße Benzol-Lösung von Cinchomeronsäureanhydrid (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 158; St., M. 11, 138). — Tafeln mit 1H₂O. F: 170° (Zers.) (K.). — Die Amidsäure und ihr Ammoniumsalz gehen beim Erhitzen in Cinchomeronsäureimid (Syst. No. 3591) über (St.; K.). Beim Verdunsten der wäßr. Lösung entsteht das saure Ammoniumsalz der Cinchomeronsäure (St.). Beim Behandeln mit Brom und Natronlauge entsteht 4-Amino-pyridin-carbonsäure-(3) (K., M. 23, 242). Beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 100° erhält man Cinchomeronsäure-γ-methylester (K., M. 21, 964). — NH₄C₇H₅O₃N₂. Mikroskopische Krystalle. Sintert bei 50—60° (G., St.; St.). Sehr leicht löslich in Wasser. — AgC₇H₅O₃N₃. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Lichtbeständig (G., St.; St.). Schwer löslich in Wasser.

Cinchomeronsäure-diamid $C_7H_7O_2N_3 = NC_8H_8(CO \cdot NH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von Cinchomeronsäurediäthylester (Blumenfeld, M. 16, 700) oder besser Cinchomeronsäureimid (Gabriel, Colman, B. 35, 2842; vgl. Strache, M. 11, 144) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Gefäß. — Würfelähnliche Krystalle. Schmilzt bei 175° (St.), 175—176° (G., C.) unter Aufschäumen und Umwandlung in Cinchomeronsäureimid. Leicht löslich in Wasser (B.; G., C.), unlöslich in Äther und Benzol (B.). — Liefert bei Einw. von Brom und Kalilauge 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) und die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3888) (G., C., B. 35, 2844, 3847; vgl. B., M. 16, 702). — $C_7H_7O_2N_3 + H_2O$. Prismen (aus Wasser). F: 175° (Zers.) (G., C.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_7H_7O_2N_3 + AgNO_3$. Nadeln (aus Wasser) (G., C.).

¹⁾ Für die Methylesterchloride sind nach KIRPAL (Priv. Mitt.) 2 isomere Formen $NC_5H_8 < \stackrel{CO_2 \cdot CH_8}{COCl}$ und $NC_5H_8 < \stackrel{CCl \cdot O}{CO} \cdot CH_8$ in Betracht zu ziehen.

Cinchomeronsäure-dianilid $C_{19}H_{15}O_2N_3 = NC_5H_3(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Cinchomeronsäure und Anilin auf dem Wasserbad (Strache, M. 11, 145). — Gelbliche Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 199—206°. Sehr schwer löslich in Äther, löslich in Benzol und Chloroform, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Cinchomeronsäure-phenylimid (Syst No. 3591) über.

Cinchomeronsäure - bis - $[\beta$ - phenyl - hydrazid] $C_{10}H_{17}O_2N_5 = NC_5H_3(CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Eintragen von Cinchomeronsäure in siedendes Phenylhydrazin (STRACHE, M. 11, 146). — Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser und Äther, leichter in Benzol, löslich in Alkohol. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. — Geht bei 100—110° in N-Anilino-cinchomeronsäureimid (Syst. No. 3591) über.

Cinchomeronsäure - hydroxymethylat, Ammoniumbase der Apophyllensäure $C_8H_9O_5N=(HO)(CH_3)NC_5H_3(CO_2H)_2$. — $2C_8H_8O_4N\cdot Cl+PtCl_4+H_2O$. B. Man versetzt die Lösung von Apophyllensäure (s. u.) in konz. Salzsäure mit Platinchlorid (Roser, A. 284, 124). Gelbe Krystalle. F: 235° (Zers.). Unlöslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in Wasser.

Anhydrid, Cinchomeronsäure - methylbetain, Apophyllensäure $C_8H_2O_4N =$

CH₃·NC₅H₃(CO₂H)·CO·Q. Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 24, 519; Mumm, Gottschaldt, B. 55 [1922], 2075; Ki., Reiter, A. 433 [1923], 112. — B. Aus Cinchomeronsaure durch Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 1000 (Roser, A. 234, 119) oder durch Behandeln mit Methyljodid und Soda-Lösung (H. MEYER, M. 24, 203). Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure- β -methylester (KIRPAL, M. 24, 524; vgl. a. KAAS, M. 23, 686) oder Cinchomeronsäure- γ -methylester (KI., M. 23, 247; vgl. a. KAAS, M. 28, 259) auf 154°. Neben dem Jodmethylat des Cinchomeronsäure-y-methylesters beim Erhitzen von Cinchomeronsäure-y-methylester mit Methyljodid und Methanol auf 1000 (Kaas, M. 23, 257). Apophyllensäure entsteht aus Cinchomeronsäure-\(\theta\)-methylester-methylbetain (S. 159) durch Kochen mit verd. Salzsäure oder Kalilauge oder durch Schütteln mit Silberoxyd in wäßr. Lösung (Ki., M. 24, 524). Beim Erhitzen von Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Ro., A. 234, 118). Beim Erhitzen von Cinchomeronsäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit Methyljodid im Rohr auf 100° und Schütteln des Reaktionsprodukts in wäßr. Lösung mit Silberoxyd (KI., M. 23, 768). Apophyllensäure erhält man aus Kotarnin (Syst. No. 4426) durch Kochen mit verd. Salpetersäure (Anderson, A. 86, 196; Vongerich-TEN, B. 13, 1635; KIRPAL, M. 24, 525) oder durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 160—170° und Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Salpetersäure (Koenics, Wolff, B. 29, 2191; vgl. Skraup, Piccoli, M. 23, 274). Beim Erhitzen von Bromtarkonin (Syst. No. 4427) mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad (Vo., A. 210, 85). In sehr geringer Menge neben Kotarnin und anderen Produkten beim Kochen von Narkotin (Syst. No. 4475) mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Wöhler, A. 50,

Nadeln oder Prismen (aus heißer wäßriger Lösung oder aus verd. Alkohol); krystallisiert aus kaltgesättigter wäßriger Lösung mit 1H₂O (Wöhler, A. 50, 24; Vongerichten, B. 13, 1635; Roser, A. 234, 119). Rhombisch bipyramidal (Hausmann, A. 50, 24; Brauns, A. 234, 120; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 693). Schmilzt und zersetzt sich wasserhaltig bei 219° (Ro.), wasserfrei bei 241—242° (Vo.), 242° (Kirpal, M. 23, 768; Koenigs, Wolff, B. 29, 2192). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Wö.) und Äther (Anderson, A. 86, 197). Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer (Wö.). — Gibt bei der trocknen Destillation Pyridin (Vo.). Liefert bei kurzem Kochen mit Phenol Isonicotinsäure-methylbetain (Goldschmiedt, Hönigschmid, M. 24, 705). Bei Einw. von Natriumamalgam wird Ammoniak entwickelt (Vo.). Bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure entsteht N-Methylpiperidin-β.γ-dicarbonsäure (Koe., Wo., B. 29, 2192; vgl. Skraup, Piccoll, M. 23, 274). Beim Erwärmen mit Thionylchlorid bildet sich das (nicht näher beschriebene) Chlormethylat des Cinchomeronsäureanhydrids (Kirpal, M. 23, 770). Apophyllensäure ist gegen konz. Salzsäure bei 140° beständig; bei 240—250° bildet sich Cinchomeronsäure (Vo.). Das Silbersalz gibt beim Behandeln mit Methyljodid und Methanol bei gewöhnlicher Temperatur Cinchomeronsäure-γ-methylester-methylbetain (Ki., M. 24, 522). — AgC₈H₆O₄N. Krystall-pulver. Unlöslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in Wasser (Anderson, A. 86, 198). — AgC₈H₆O₄N + AgNO₃. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (A.). Explodiert beim Erhitzen. — Ba(C₈H₆O₄N)₂ (bei 120°). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Roser, A. 234, 120).

Cinchomeronsäure - β - methylester - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Cinchomeronsäure- β -methylester-methylbetains $C_0H_{11}O_5N=(HO)(CH_3)NC_5H_3(CO_3H)\cdot CO_2\cdot CH_3$. — Jodid $C_9H_{10}O_4N\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure- β -methylester mit

Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (KAAS, M. 23, 258). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 188°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Methanol.

Anhydrid, Cinchomeronsäure - β - methylester - methylbetain $C_9H_9O_4N=CH_3\cdot NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot O$. B. Beim Schütteln von Cinchomeronsäure- β -methylester-jodmethylat mit Silberoxyd in Methanol (KIRPAL, M. 24, 523). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Methanol + Äther). F: 182° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Wird durch siedende verdünnte Salzsäure, durch Kalilauge oder durch Silberoxyd in wäßr. Lösung in Apophyllensäure übergeführt.

Cinchomeronsäure - γ - methylester - hydroxymethylat, Ammoniumbase des Cinchomeronsäure- γ -methylester-methylbetains $C_9H_{11}O_5N=(HO)(CH_3)NC_5H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$. — Jodid $C_9H_{10}O_4N\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure- γ -methylester mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100^0 (Kaas, M. 23, 257). Mikroskopische Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 223—224°. Schwer löslich in Wasser und Methanol.

Anhydrid, Cinchomeronsäure - γ - methylester - methylbetain $C_0H_0O_4N=CH_3$ + $NC_5H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot O$. B. Beim Schütteln von Cinchomeronsäure- γ -methylester-jodmethylat mit Silberoxyd in Methanol (Kirpal, M. 23, 769). Bei der Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz der Apophyllensäure in Methanol bei Zimmertemperatur (Ki., M. 24, 522). Beim Behandeln von Cinchomeronsäureanhydrid mit Methyljodid bei 100° und Schüteln des Reaktionsprodukts mit Silberoxyd in Methanol (Ki., M. 23, 769). — Prismen (aus Methanol). Zersetzt sich, rasch erhitzt, bei 218° ; leicht löslich in Wasser und warmem Alkohol, fast unlöslich in Äther (Ki., M. 23, 769).

Cinchomeronsäure-hydroxyäthylat, Ammoniumbase des Cinchomeronsäure-äthylbetains $C_9H_{11}O_5N=(HO)(C_9H_5)NC_5H_3(CO_9H)_2$. — Chlorid $C_9H_{10}O_4N\cdot Cl.$ B. Beim Eindunsten der Lösung von Cinchomeronsäure-äthylbetain (s. u.) in verd. Salzsäure im Vakuum (Blumenfeld, M. 16, 699). Tafeln. F: 214—2160 (Zers.).

Anhydrid, Cinchomeronsäure-äthylbetain C₀H₀O₄N = C₂H₅·NC₅H₃(CO₂H)·CO·O. Br Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von Cinchomeronsäure-diäthylester-jodäthylat mit Silberoxyd (Blumenfeld, M. 16, 698; vgl. a. Rint, M. 16, 239). — Tafeln (aus Wasser). F: 198° (B.). — AgC₉H₈O₄N. Nadeln. F: 170° (Zers.) (B.). Ist hygroskopisch und lichtempfindlich (B.).

Cínchomeronsäure-diäthylester-hydroxyäthylat $C_{13}H_{19}O_5N = (HO)(C_2H_5)NC_5H_3$ ($CO_2 \cdot C_2H_5$)₂. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von Cinchomeronsäurediäthylester mit Äthyljodid (Blumenfeld, M. 16, 697). Das Jodid entsteht ferner beim Erhitzen von Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- $\alpha.\gamma$ -diäthylester (S. 184) mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 110° (Rint, M. 18, 238). — Beim Behandeln des Jodids mit Silberoxyd in wäßr. Lösung bildet sich Cinchomeronsäure-äthylbetain (B.; vgl. a. R.). — $2C_{13}H_{18}O_4N \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. F: 184—185° (Zers.) (B.), 183—185° (unkorr.) (R.). Leicht löslich in Wasser und verd. Salzsäure (B.).

5-Brom-pyridin-dicarbonsäure-(8.4), 5-Brom-cinchomeronsäure $C_7H_4O_4NBr$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. UKAI, C. 1931 II, 2330. — B. Beim Behandeln von 4-Brom-isochinolin mit der berechneten Menge Kaliumpermanganat in alkal. Lösung bei 50—60° (Edinger, Bossung, J. pr. [2] 43, 194). — Krystalle (aus Wasser). F: 237°. — Ba $C_7H_2O_4NBr$.

x-Brom-pyridin-dicarbonsäure-(3.4)-hydroxymethylat, **x-Brom-cinchomeronsäure-hydroxymethylat** $C_8H_8O_5NBr=(HO)(CH_3)NC_5H_2Br(CO_2H)_2$. — $2C_8H_7O_4BrN\cdot Cl+PtCl_4$. B. Man läßt eine Lösung von x-Brom-apophyllensäure (s. u.) in ziemlich konz. Salzsäure mit Platinchlorid stehen (Vongerichten, A. 210, 93). Orangerote Tafeln (aus Salzsäure).

Anhydrid, x-Brom-apophyllensäure $C_8H_6O_4NBr = CH_3 \cdot NC_5H_2Br(CO_2H) \cdot CO \cdot O$. B. Beim Behandeln von Bromtarkonin (Syst. No. 4427) bezw. seinem Hydrochlorid mit Bromwasser und Kochen der Reaktions-Lösung (Vongerichten, A. 210, 86, 87, 91). — Nadeln (aus Alkohol + Äther), Prismen mit $2H_2O$ (aus Wasser). F: $204-205^0$ (Zers.). Unlöslich in Ather, löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, leichter in angesäuertem Wasser. — Liefert bei weiterer Einw. von Bromwasser x.x-Dibrom-apophyllin (Syst. No. 4427). Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf $200-210^0$ eine Säure vom Schmelzpunkt 199^0 . — Ba($C_8H_5O_4NBr$). Nadeln mit $3H_2O$. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol.

6. Pyridin-dicarbonsäure-(3.5), Pyridin-β.β'-dicarbonsäure, Dinicotinsäure C₇H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3.5-Dimethyl-pyridin mit verd. Permanganat-Lösung (Dürkopf, Göttsch, B. 23, 1114; Ahrens, Gorkow, B. 37, 2065). Beim Erhitzen von Pyridin, tricarbonsäure-(2, 3.5) auf 150° (Riedell, B. 16, 1613).

Erhitzen von Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) auf 150° (RIEDEL, B. 16, 1613;

Weber, A. 241, 12). Aus Pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) durch Erhitzen auf 150° oder durch Kochen mit Eisessig (Hantzsch, Weiss, B. 19, 286). Beim Erhitzen von 2.6-Dichlordinicotinsäure (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im Rohr auf 180° (Guthzeit, Dressel, A. 262, 130). Das Dinitril (s. u.) entsteht bei der Oxydation von 3.5-Dicyan-kollidin (S. 165) mit Kaliumpermanganat und nachfolgendem Erhitzen auf 180°; man verseift es durch Erhitzen mit Kalilauge (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 511). — Krystalle (aus salzsäurehaltigem Wasser), Prismen (aus Eisessig). F: 322° (Gu., Dr., A. 262, 131), 323° (Zers.) (Weber). Ist fast unzersetzt sublimierbar (Gu., Dr.). Sehr schwer löslich in Wasser (H., Weiss), Äther und Eisessig, leichter in rauchender Salzsäure (Gu., Dr.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Lösung bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 389. — Zerfällt bei stärkerem Erhitzen in Nicotinsäure und Kohlendioxyd (H., Weiss; Gu., Dr.). — Salze: H., Weiss, B. 19, 287. — Ag₂C₇H₃O₄N. Niederschlag. Enthält lufttrocken 1—1¹/₂H₂O. — PbC₇H₃O₄N + 2H₂O. Krystalle. — C₇H₅O₄N + HCl + 2H₂O. Nadeln. Verliert bei 100° Wasser und Salzsäure vollständig. Wird durch kaltes Wasser zerlegt. — 2C₇H₅O₄N + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt.

Dinitril, 3.5-Dicyan-pyridin $C_7H_3N_3 = NC_5H_3(CN)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — $2C_7H_3N_3 + 2HCl + PtCl_4$ (v. Meyer, J. pr. [2] 78, 512).

2.6-Dichlor-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6-Dichlor-dinicotinsäure C₇H₃O₄NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Man läßt Phosphorpentachlorid und wenig Phosphoroxychlorid auf 2-Oxy-6-āthoxy-pyridindicarbonsäure-(3.5) erst in der Siedehitze, dann im Rohr bei 240—250° einwirken und behandelt
das entstandene Säurechlorid mit Eis (GUTHZEIT, DRESSEL, A. 262, 126). — Krystalle (aus
Äther). Schmilzt bei schnellem Erhitzen gegen 230° (CO₂-Abspaltung). Ziemlich leicht löslich
in Äther und Alkohol, schwerer in kaltem Wasser. Leicht löslich in verd. Ammoniak. —
Wird durch Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei 180° in Dinicotinsäure übergeführt. Beim
Kochen mit Wasser wird Chlor durch Hydroxyl ersetzt.

Diäthylester $C_{11}H_{11}O_4NCl_2 = NC_5HCl_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf 2-Oxy-6-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) bei 240—250° und Behandeln des entstandenen Säurechlorids mit absol. Alkohol (Guthzeit, Dressel, A. 262, 129). Beim Erhitzen von 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 240—250° (G., B. 26, 2798). — Prismen (aus Äther). F: 75—76°; sohwer löslich in kaltem Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig und heißem Ligroin (G., Dr.).

2. Dicarbonsäuren C₈H₇O₄N.

2. Pyridin-carbonsäure-(2)-essigsäure-(5), Pyridinα-carbonsäure-β'-essigsäure C₈H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.
Zur Konstitution vgl. Ladenburg, A. 247, 41, 42. — B. Beim Kochen
von 2-Methyl-5-āthyl-pyridin (Bd. XX, S. 248) mit Chromsāure + Schwefelsäure (Wyschnegradski, B. 12, 1507). — Prismen (aus Wasser). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung (W.). — Bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes erhält man 3-Methyl-pyridin und geringe Mengen Pyridin (W.). — Gibt mit Ferrosulfat-Lösung eine rötlichgelbe Färbung (W.). — Calciumsalz. Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (W.).

- 3. 4-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 4-Methyl-chinolin-säure, γ-Picolin-a.β-dicarbonsäure, Lepidinsäure C₈H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 4-Methyl-chinolin mit Kalium-permanganat-Lösung bei 40—50° (ΚοεΝΙΘS, B. 12, 983; 13, 912 Anm. 2; 14, 103; Hoogewerff, Van Dorp, B. 13, 1640; R. 2, 12, 14). Beim Kochen von 6-Chlor-4-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3) mit Jodwasserstoffsäure, Phosphor
- CH₈
 5
 4
 CO₂H
 6
 1
 CO₂H

o-Chlor-4-methyl-pyridin-dicarbonsaure-(2.3) mit Jodwasserstoffsaure, Phosphor und Kaliumjodid (Besthorn, Byvanck, B. 31, 801). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). Rhombisch (K., B. 14, 104; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 694). F: 186° (Zers.) (K., B. 14, 104), 180° bis 185° (Zers.) (H., v. D., B. 13, 1640; 14, 645; R. 2, 15). Sehr schwer löslich in Alkohol, Ather und Benzol (H., v. D., B. 14, 645; R. 2, 15); 1 Tl. löst sich bei 10° in 118 Tln. Wasser (H., v. D., R. 2, 15). — Bei mehrstündigem Erhitzen auf 160—170° (H., v. D., B. 14, 645; R. 2, 21) oder beim Erhitzen mit Eisessig (H., v. D., R. 2, 21) entsteht 4-Methyl-pyridin-carbonsäure-(3). Bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung erhält man Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (H., v. D., B. 13, 1640; R. 2, 18). — Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrosulfat eine gelbe Färbung (K., B. 14, 104; H., v. D., B. 14, 645). — KC₈H₆O₄N + 2H₂O. Nadeln (aus Alkohol + Äther) (H., v. D., B. 14, 645; R. 2, 17). — KC₈H₆O₄N + 3H₂O. Krystalle (H., v. D., B. 14, 645; R. 2, 17). — Ag₂C₈H₅O₄N + H₂O. Krystallpulver (H., v. D., B. 14, 645; R. 2, 18; vgl. K., B. 14, 104).

- 6-Chlor-4-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 6-Chlor-4-methyl-chinolinsäure, 6-Chlor-lepidinsäure C₈H₆O₄NCl, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Oxydation von 2-Chlor-7(?)-oxy-4-methyl-chinolin (Bd. XXI, S. 109) mit Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge bei Zimmertemperatur (Besthorn, Byvanck, B. 31, 800). Prismen mit 2H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 183—184° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure, Phosphor und Kaliumjodid 4-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3). Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrosulfat eine gelbe Färbung. Mit Ferrichlorid entsteht nach einiger Zeit ein gelber Niederschlag.
- 4. 5 (oder 3) Methyl pyridin dicar CH₃ CO₂H bonsäure (2.3 oder 2.5), β Picolin I. CO₂H II. HO₂C CO₂H α'.β' (oder α.β') dicarbonsäure C₈H₇O₄N, Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. Dürkopf, Göttsch, B. 23, 1111. B. Beim Behandeln von 3.5-Dimethyl-2-äthyl-pyridin mit verd. Kaliumpermanganat-Lösung (D., Schlaugk, B. 21, 834; D., G., B. 23, 688). Krystallpulver (aus Wasser). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 223°, bei schnellem Erhitzen bei 223—239°; schwer löslich in heißem Wasser (D., G., B. 23, 688). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäure + Essigsäureanhydrid auf 225° 5-Methyl-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 50) (D., G., B. 23, 1111).
- 5. 2-Methyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5), 2-Methyl-HO₂C CO₂H dinicotinsäure, α-Picolin-β.β'-dicarbonsäure C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure (2.3.5) auf 150° (Weber, A. 241, 9). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser); wird bei 130° wasserfrei; F: 245—250° (Zers.); schwer löslich in kaltem Wasser (W.). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 391. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-tricarbonsäure (2.3.5) (W.). PbC₃H₅O₄N + 2H₂O. Krystallinisch (W.). C₃H₇O₄N + HCl + ca. 1,5 H₂O. Krystalle (aus konz. Salzsäure) (W.).
- 6. 6-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.4), α-Picolin-γ.α'-di-carbonsäure, Uvitoninsäure C₃H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B.
 Beim Behandeln von Brenztraubensäure in Wasser mit Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder auf dem Wasserbad (Böttinger, A. 188, 330; S08, 138; B. 18, 2032; de Jong, R. 23, 136). Beim Kochen einer wäßr. Lösung von brenztraubensaurem Ammonium (de J.). Aus 2.4.6-Trimethyl-pyridin oder 2.6-Dimethyl-4-āthyl-pyridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (Altar, A. 237, 191, 194). Krystalle (aus Wasser). F: 274° (Zers.) (A.; de J.), 282° (Zers.) (B., B. 13, 2048 Anm.). Leicht löslich in heißem Anilin, Eisessig und Phenol, schwer in siedendem Chloroform und Amylalkohol, unlöslich in siedendem Benzol und Schwefelköhlenstoff (B., B. 13, 2033), sehr schwer löslich in kaltem Wasser (B., A. 208, 138; A.); löslich in Ammoniak, Salzsäure (A.) und in konz. Schwefelsäure (B., B. 13, 2033). Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 2-Methylpyridin-carbonsäure-(4) (B., B. 14, 67; A., A. 237, 201). Gibt bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes mit Natronkalk 2-Methyl-pyridin (B., B. 13, 2034). Bei der Oxydation mit siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung oder mit Chromsäure + Schwefelsäure entsteht Pyridin-tricarbonsäure-(2.4.6) (B., B. 13, 2048; A. 229, 248). Beim Schütteln der wäßr. Lösung mit Brom erhält man Ameisensäure, Kohlendioxyd, Bromoform, Bromal und andere Produkte (B., B. 17, 144). Starke Salpetersäure wirkt auch beim Kochen nicht ein; Verhalten gegen salpetrige Säure: B., A. 188, 334. Verhalten beim Schmelzen mit Kalium-

hydroxyd: B., A. 188, 335. — 6-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.4) gibt mit Ferrosulfat in wäßr. Lösung eine gelbrote Färbung (B., B. 13, 2049 Anm.). — Wirkt stark antiseptisch (B., B. 14, 70).

(B., B. 14, 70). NH₄C₈H₅O₄N + (NH₄)₂C₈H₅O₄N. Krystalle (aus kaltem Wasser). F: 255° (Zers.) (DE JONG, R. 23, 137). — Na₂C₈H₅O₄N + 6H₂O. Nadeln. Verliert über Schwefelsäure 5H₂O (DE J.). — CuC₈H₅O₄N + 3,5 bis 4H₂O. Bläulichgrüner, krystallinischer Niederschlag (Altar, A. 237, 193, 199; DE J.). — Cu(C₈H₆O₄N)₂ + 2 CuO + 9 H₂O (A., A. 237, 199). — CaC₈H₅O₄N + 4H₂O. Prismen. Wird bei 130° wasserfrei (A., A. 237, 195; vgl. Böttinger, A. 188, 333). — CaC₈H₅O₄N + 6H₂O. Amorph (A., A. 237, 193). Verliert bei 130° 4H₂O. — BaC₈H₅O₄N + 2 H₂O. Nadeln (B., A. 188, 332; A., A. 237, 192). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (B.).

7. 4-Methyl-pyridin-dicarbonsäure - (3.5), 4-Methyl-dinicotinsäure, γ -Picolin- β . β '-dicarbonsäure $C_8H_7O_4N_7$, s. HO₂C · CO₂H nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) mit Eisessig auf 130° (Wolff, A. 322, 377). — Nädelchen (aus Wasser). Wird bei 250° gelb und schmilzt, rasch erhitzt, bei 282—284° (Zers.). Schwer löslich in Äther und Chloroform, ziemlich schwer in Wasser und Alkohol, leicht in Salzsäure.

3. Dicarbonsäuren CoHoOAN.

- 1. 4 Äthyl pyridin dicarbonsdure (3.5), 4 Äthyl C₂H₅ dinicotinsdure C₂H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Tschitschibabin, Oparina, J. pr. [2] 107 [1924], 154; Ж. 54 [1924], 434. B. Bei der Oxydation von 3.5-Dimethyl-4-āthyl-pyridin mit Kaliumpermanganat (Dürkopf, Göttsch, B. 23, 693, 1112). Gelbliche Nadeln. F: 258° (D., G.).
- 2. 2.4 Dimethyl pyridin dicarbonsāure (3.5), 2.4 Dimethyl dinicotinsāure, α,γ Lutidin β,β' dicarbonsāure
 C₉H₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dimethyl-pyridin-tricarbonsāure-(2.3.5) beim Erhitzen für sich auf 175° (Weber, A. 241, 20),
 beim Erhitzen mit Wasser auf 170° (Wolff, A. 322, 375) oder beim Kochen mit Isovaleriansäure oder Phenol (Koenigs, Mengel, B. 37, 1336). Prismen (aus Wasser). Wird bei 130°
 wasserfrei und schmilzt unter Zersetzung bei 254—255° (We.), 256° (K., M.), 260° (Wo.).
 Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther und Chloroform
 (Wo.). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3,
 392. Liefert beim Destillieren (Wo.) oder besser beim Erhitzen mit Silberpulver im Kohlendioxyd-Strom (K., M.) 2.4-Dimethyl-pyridin. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermantal-Lösung 4-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) (S. 186) und Pyridin-tetracarbonsäure(2.3.4.5) (S. 188) (We.). PbC₈H₇O₄N. Krystallinisch (We.). C₈H₉O₄N + HCl + 0,5 bis
 1H₂O. Nädelchen. Verliert bei 140° Wasser und Chlorwasserstoff; wird durch Wasser in die
 Komponenten gespalten (We.). 2C₈H₉O₄N + 2 HCl + PtCl₄. Orangerote Tafeln. Schmilzt
 oberhalb 300°; leicht löslich in Wasser unter Hydrolyse (We.).
- 3. 4.6 (oder 2.4) Dimethyl pyridin CH₃ CH₃ dicarbonsäure (2.3 oder 3.6), α.γ Luti- I. CO₂H II. CO₂H din α΄.β΄ (oder β.α΄) dicarbonsäure CH₃ CH₃ CO₂H II. CO₂H HO₂C N CH₃ einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der Kollidin-carbonsäure-(3) mit 2 Mol Kaliumpermanganat (ΜΙCHAEL, A. 225, 136). Prismen mit 1,5 H₂O (aus Wasser). Wird über Schwefelsäure wasserfrei und schmilzt dann bei 245°. Schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther. MgC₂H₇O₄N + 3 H₂O. Krystallinisch. CaC₂H₇O₄N. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser. 2C₂H₂O₄N + 2 HCl + PtCl₄ + 6 H₂O. Rotgelbe Tafeln oder Prismen (aus Wasser). Wird bei 120° wasserfrei, schmilzt nicht bis 290°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.
- 4. 2.6 Dimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5), 2.6 Dimethyl - dinicotinsäure, α.α' - Lutidin - β.β' - dicarbonsäure C₉H₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (8. 146) mit alkoh. Kalilauge (Schiff, Prosio, G. 25 II, 76, 78). Aus 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (8. 163) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Engelmann, A. 231, 51; Mohr, Schneider,

J. pr. [2] 69, 250). — Nadeln (aus Wasser). F: 316° (Weber, A. 241, 31), ca. 315—320° (unkorr.) (M., Schn.). 1 g löst sich in ca. 3300 g Wasser bei Zimmertemperatur, in ca. 97 g bis 98 g siedendem Wasser und in 150—160 g siedendem absolutem Alkohol (M., Schn., J. pr. [2] 69, 252, 254); sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und kaltem Äther; leicht löslich in Alkalilaugen und Salzsäure (E.; Sch., Pr.). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 391. — Liefert beim Erhitzen im Wasserstoffstrom 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) und etwas 2.6-Dimethyl-pyridin (Weiss, B. 19, 1308). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kalk entsteht 2.6-Dimethyl-pyridin (E.). Das Kaliumsalz gibt beim Oxydieren mit 2 Mol Kaliumpermanganat 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) (S. 187) (Weber, A. 241, 6), mit 4 Mol Kaliumpermanganat Pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) (Hantzsch, Weiss, B. 19, 284). — Kaliumsalz. Nadeln (aus Wasser) (E.). — BaC₂H₇O₄N + 2 H₂O. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser (E.). — PbC₂H₇O₄N + 2 H₂O. Prismen (E.). — C₃H₃O₄N + HCl+ 2 H₂O. Prismen (E.). PR.).

2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-monoäthylester $C_{11}H_{12}O_4N=NC_5H(CH_3)_8(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 1 Mol alkoh. Kalilauge (Weiss, B. 19, 1306). Entsteht neben 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester beim Behandeln von 2.6-Dimethyl-1.4-dihydropyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (8. 146) mit heißer verdünnter Salzsäure (Griess, Harrow, B. 21, 2743). — Nadeln (aus Wasser). F: 131°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser (W.; Gr., H.). — Liefert beim Erhitzen 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (W.). — $C_{11}H_{12}O_4N + HCl + 2H_2O$. Säulen. F: 90°; sehr leicht löslich in Wasser (W.).

2.6 - Dimethyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester C₁₃H₁₇O₄N = NC₅H(CH₃)₂(CO₂·C₄H₅)₂. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von Methenyl-bis-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 849), Ammoniumacetat und Eisessig (Claisen, A. 297, 39; Höchster Farbw., D. R. P. 79863; Frdl. 4, 1134). Beim Kochen von α-Äthoxymethylenacetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 878) mit β-Amino-crotonsäure-āthylester (Bd. III, S. 654) (Cl.). Entsteht aus 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester beim Erhitzen mit Palladiumschwarz auf 200—265° (Knoevenagel, Fuchs, B. 35, 1789; 36, 2848), beim Behandeln mit konz. Salzsäure bei Zimmertemperatur (Kn., F., B. 35, 1792; 36, 2852; vgl. Schiff, Prosio, G. 25 II, 80), beim Erwärmen mit verd. Salzsäure (Griess, Harrow, B. 21, 2743), beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Stickoxyden (Gr., H.; Mohr, Schneider, J. pr. [2] 69, 247) oder beim Behandeln mit Salpetersäure (Schi., Pr.; M., Schn.). Entsteht neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation von 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester oder 2.6-Dimethyl-4-phenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Guareschi, Grander, C. 1899 II, 440). Beim Einleiten von Stickoxyden in eine alkoh. Lösung von 2.6-Dimethyl-4-isopropyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Fugelmann, A. 231, 50) oder von 2.6-Dimethyl-4-benzyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Jeanrenaud, B. 21, 1784). Entsteht neben 2.6-Dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Jeanrenaud, B. 21, 1784).

im Rohr auf 100° (Gr., H., B. 21, 2740).

Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Äther). F: 72° (Schiff, Prosio, G. 25 II, 78; Griess, Harrow, B. 21, 2743), 73° (Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440; Engelmann, A. 281, 50), 75—76° (Knoevenagel, A. 281, 96). Kp_{13,5}: 177,9° (korr.); Kp₄₀: 207,9° (korr.) (Mohr, Schneider, J. pr. [2] 69, 249); Kp; 301—302° (E.), 300—305° (Gu., Gr.). Schr leicht löslich in Ather, leicht in Alkohol, Chloroform, Petroläther und Benzol, unlöslich in Wasser (E.); löslich in ca. 18 Tln. Petroläther bei 17° (Km., Fuchs, B. 35, 1796); löslich in verd. Schwefelsäure (Claisen, A. 297, 39). — Beim Erhitzen mit Palladiumschwarz zum Sieden erhält man 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, Kohlendioxyd und Athylen (Kn., F., B. 36, 2856). — C₁₃H₁₇O₄N + HCl + AuCl₃. Krystalle (aus Alkohol) (Gr., H.). Schr leicht löslich in Alkohol.— Chloroplatinat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 197° (Kn., F., B. 35, 1799). — Pikrat C₁₂H₁₇O₄N + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 118—119° (Schi., Pr.), 119—120° (Kn., F., B. 35, 1793). Fast unlöslich in kaltem Alkohol (Schi., Pr.).

2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dimethyl-3.5-dicyan-pyridin $C_9H_7N_3=NC_8H(CH_9)_9(CN)_2$. B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine alkoh. Suspension von 2.6-Dimethyl-3.5-dicyan-1.4-dihydro-pyridin (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 509). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 112°. Sehr leicht löslich in verd. Salzsäure. — $2C_9H_7N_2+2HCl+PtCl_4$. Krystalle.

2.6 - Dimethyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dihydrasid $C_0H_{13}O_3N_5=NC_8H(CH_3)_8(CO\cdot NH\cdot NH_3)_8$. B. Durch 12—15-stündiges Kochen des Diäthylesters (s. o.) mit Hydrazinhydrat (Mohr, B. 33, 1115). — Wasserfreie Prismen (aus Alkohol), Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 227—229° (geringe Zers.). Schwer löslich in siedendem Ligroin, Chloroform, Äther und Benzol. 100 g Alkohol lösen bei Siedetemperatur

- ca. 4 g, 100 g Wasser lösen bei 18° ca. 9 g wasserfreie Verbindung. Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung schnell bei Zimmertemperatur, Fehlungsche Lösung erst beim Kochen. C₉H₁₂O₂N₅+3 HCl+H₂O. F: 251° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in siedendem Alkohol und Äther.
- 2.6 Dimethyl pyridin dicarbonsäure (8.5) bis isopropylidenhydrasid $C_{15}H_{31}O_2N_5=NC_5H(CH_3)_3[CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_3]_s$. B. Durch Schüttein des Dihydrazids (8.163) mit Aceton und Wasser (M., B. 33, 1117). Wurde nicht ganz rein erhalten. Niederschlag. F: 298° (Zers.). Sehr schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 2.6 Dimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) bis bensalhydrasid $C_{23}H_{21}O_2N_5 = NC_5H(CH_3)_4(CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Schütteln des Dihydrazids (S. 163) mit Benzaldehyd und Wasser (M., B. 33, 1117). Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300°. Sehr schwer löslich.
- 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diazid $C_9H_7O_2N_7 = NC_5H(CH_3)_8(CO \cdot N_3)_8$. Aus dem Dihydrazid (S. 163) und Natriumnitrit in 1n-Salzsäure bei 0° bis $+5^\circ$ (M., B. 38, 1117). Pulver. Verpufft bei 79—80°. Beim Erwärmen mit Alkohol entsteht 3.5-Biscarbäthoxyamino-2.6-dimethyl-pyridin (Syst. No. 3406).
- 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(8.5), 4-Chlor-2.6-dimethyl-dinicotinsäure, γ-Chlor-α.α'-lutidin-β.β'-dicarbonsäure
 C₉H₈O₄NCl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5) (S. 270) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 140° (Conrad, Erstein, B. 20, 164). Prismen (aus Wasser). Bräunt sich bei 217° und schmilzt bei 224° (C., E.). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak auf 130° 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (Marckwald, B. 27, 1323).

4. Dicarbonsauren C10H11O4N.

1. 4-Methyl-5-āthyl-pyridin-dicarbonsāure-(2.3), 4-Methyl-5-āthyl-chinolinsāure $C_{10}H_{11}O_4N$, Formel I.

6-Chlor-4-methyl-5-äthyl-pyridin-dicarbonsäure - (2.3), 6-Chlor-4-methyl-5-äthyl- I. C₂H₅ CO₂H II. C₂H₅ CO₂H chinolinsäure C₁₀H₁₀O₄NCl, Formel II. B. Durch Oxydation von 2-Chlor-7(?)-oxy-4-methyl- N. CO₂H Cl. N. CO₂H Cl. N. CO₂H 3-äthyl-chinolin (Bd. XXI, S. 120) mit schwach alkal. Kaliumpermanganat-Lösung (Byvanck, B. 31, 2152). — Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther. — Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine gelbe Färbung, mit Ferrichlorid eine gelbliche Trübung.

- 2. 4.5.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 4.5.6-Trimethyl-chinolinsäure C₁₀H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus CH₃. CO₂H 4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-nicotinsäure (S. 223) durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (Wolff, A. 322, 371). Wasserfreie Krystalle (aus Alkohol), Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 194—195° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform und Wasser. Beim Schmelzen oder beim Erhitzen mit Wasser auf 160—170° entsteht 2.3.4-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(5) (S. 54). Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad 4.6-Dimethyl-pyridintricarbonsäure-(2.3.5) (S. 187).
- 3. 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.4.6-Trimethyl-dinicotinsäure, Kollidin-dicarbonsäure-(3.5)

 C10H1104N, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt 1.4-Dihydrokollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit der gleichen Gewichtsmenge Alkohol und leitet unter schwacher Kühlung solange nitrose Gase ein, bis eine Probe des Reaktionsgemisches sich in verd. Salzsäure klar auflöst; der entstandene Kollidin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester wird durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad verseift (Hantzsch, A. 215, 21, 26; vgl. L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 22. Aufl. von H. Wieland [Berlin-Leipzig 1930], S. 348; E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 10. Aufl. [Brauuschweig 1922], S. 30). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; sehr schwer löslich in Alkohol und Äther (H.). Liefert beim Erhitzen für sich (Michael, A. 225, 122) oder besser im Gemisch mit Silberpulver (Koenigs, Mengel, B. 87, 1336) 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbon-

- saure-(3). Beim Erhitzen des Calciumsalzes oder besser eines Alkalisalzes der Kollidindicarbonsäure-(3.5) mit gelöschtem Kalk oder Natronkalk entsteht 2.4.6-Trimethyl-pyridin (H., A. 215, 32; K., Me., B. 37, 1335). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat erhält man je nach den Bedingungen 4.6-Dimethyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) (S. 187), 4-Methyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) (S. 189) und Pyridin-pentacarbonsäure (S. 190) (H., A. 215, 52; Weber, A. 241, 15, 20). Reagiert mit Brom weder in saurer noch in alkal. Lösung; bei der Einw. von Brom auf die wäßr. Lösung des Kaliumsalzes entsteht 3.5-Dibrom-2.4.6-trimethyl-pyridin (Bd. XX, S. 252) (Pfeiffer, B. 20, 1345). K₂C₁₀H₂O₄N. Zerfließliche Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser (H.). Ag₂C₁₀H₂O₄N. Niederschlag (H.). MgC₁₀H₂O₄N+1,5 bis 2 H₂O. Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser (H.). CaC₁₀H₂O₄N+1,5 bis 2 H₂O. Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser (H.). CaC₁₀H₂O₄N+1,6 Nadeln (H.). BaC₁₀H₂O₄N+3H₂O. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser (H.). C₁₀H₁₁O₄N+HCl+2H₂O. Krystalle. Schwer löslich in Alkohol (H.). 2C₁₀H₁₁O₄N+2HCl+PtCl₄. Krystallinische Masse. Etwas leichter löslich in Wasser als das salzsaure Salz (H.).
- 2.4.6 Trimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) dimethylester $C_{12}H_{15}O_4N=NC_5(CH_3)_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Analog dem Diäthylester (Hantzsch, B. 16, 1947). Nadeln (aus Wasser). F: 82°; Kp: 285—287° (H.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen; 1460,3 kcal/Mol (Stohmann, Ph. Ch. 10, 421). $C_{12}H_{15}O_4N+HCl+2H_2O$. Prismen. F: 99,5°; verliert über H_2SO_4 alles Wasser und schmilzt dann bei 142° (H.). Nitrat. F: 104°; zersetzt sich oberhalb 120° (H.). $C_{12}H_{16}O_4N+HCl+AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 103—105°; zersetzt sich oberhalb 180° (H.). $2C_{12}H_{16}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Rotgelbe Blättchen. F: 200° (Zers.) (H.).
- 2.4.6 Trimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) monoäthylester $C_{12}H_{15}O_4N = NC_5(CH_2)_5(CO_2H) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man kocht den Diäthylester (s. u.) mit 1 Mol alkoh. Kalilauge (Michael, A. 225, 124). Nadeln (aus Alkohol). Prismen mit 2 H_2O (aus Wasser). Verwittert an der Luft. Schmilzt wasserfrei bei 157°. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol, sehr schwer in Äther. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2.4.6 · Trimethyl · pyridin · carbonsäure · (3) · äthylester. $Cu(C_{12}H_{14}O_4N)_2$. Violettes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser. $AgC_{12}H_{14}O_4N + C_{12}H_{15}O_4N + H_2O$. Prismen. $Ca(C_{12}H_{14}O_4N)_2 + 3H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. $Ba(C_{12}H_{14}O_4N)_2$. Krystallisiert aus Wasser in Nadeln mit 3 H_2O , aus verd. Alkohol mit 1 H_2O . In kaltem Wasser schwerer löslich als das Calciumsalz; unlöslich in Alkohol. $Zn(C_{12}H_{14}O_4N)_2 + 5H_2O$. Nadeln oder Prismen. Verwittert an der Luft. Leicht löslich in heißem Wasser. $Cd(C_{12}H_{14}O_4N)_2 + 4H_2O$. Prismen. $C_{12}H_{15}O_4N + HCl$. Würfel (aus Alkohol). F: 178° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser. $2C_{12}H_{15}O_4N + HCl$. Würfel (aus Salzsäurehaltigem Alkohol); Prismen mit 2 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 219° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Wasser.
- 2.4.6 Trimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) diäthylester $C_{14}H_{19}O_4N = NC_5(CH_3)_5(CO_2 \cdot C_3H_5)_2$. B. S. 164 bei der Säure. Hellgelbe Flüssigkeit; riecht angenehm, schmeckt brennend. Kp: 308—310°; D¹5: 1,087; leicht löslich in verd. Minerslsäuren (Hantzsch, A. 215, 22). Ultraviolettes Fluorescenzspektrum: Ley, v. Engelhardt, B. 41, 2991. $C_{14}H_{19}O_4N + HCl$. Sehr hygroskopische Krystallmasse (H.). $C_{14}H_{19}O_4N + HI$. Fast farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 170—173° (Zers.); leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol (H.). $C_{14}H_{19}O_4N + HI + 3I$. Violettschwarze Pyramiden (H.); monoklin prismatische Tafeln (Beckenkamp, Z. Kr. 33, 603; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 694). $C_{14}H_{19}O_4N + HNO_3$. Nadeln. F: 92°; zersetzt sich heftig bei 122°; äußerst leicht löslich in Wasser (H.). $2C_{14}H_{19}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Rötliche Tafeln. F: 184°; leicht löslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (H.).
- 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) dinitril, 3.5 Dicyan kollidin $C_{10}H_{\bullet}N_{3} = NC_{5}(CH_{\bullet})_{3}(CN)_{3}$. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-3.5-dicyan-1.4-dihydro-pyridin beim Behandeln mit Natriumnitrit und Essigsäure (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 511). Schuppen (aus Wasser). F: 111°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat und nachfolgenden Erhitzen auf 180° 3.5-Dicyan-pyridin. Läßt sich durch heiße alkoholische Kalilauge oder heiße konzentrierte Salzsäure nicht verseifen. Chromat. Gelbe Blättchen. Pikrat. Gelbe Tafeln.
- 2.4.6 Trimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) diäthylester hydroxymethylat $C_{15}H_{25}O_5N=(HO)(CH_5)NC_5(CH_5)_3(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen gleicher Gewichtsmengen von 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Methyljodid im Rohr auf 120° (Hantzsch, A. 215, 25; B. 17, 1020). Chlorid $C_{15}H_{22}O_4N\cdot Cl$. Krystalle (Ha.). Jodid $C_{15}H_{22}O_4N\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: ca. 140°; äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather; reagiert sauer (Ha.). Wird aus wäßr.

Lösung durch verd. Natronlauge unverändert gefällt, beim Behandeln mit konz. Kalilauge dagegen entsteht 1.2.4-Trimethyl-5-acetyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3367) (Ha.; vgl. Mumm, Hingst, B. 56 [1923], 2307; M., A. 448 [1925], 279). — $2C_{15}H_{12}O_4N\cdot Cl+PtCl_4$. Gelbe Prismen. Löslich in Wasser und heißem Alkohol (Ha.).

5. 2.6 - Dimethyl - 4 - äthyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5), C₂H₅
2.6 - Dimethyl - 4 - äthyl - dinicatinsäure C₁₁H₁₃O₄N, s. neben-HO₂C - CO₂H stehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. CH₃ - CH₃ Suspension von 2.6-Dimethyl - 4- äthyl - 1.4- dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und nachfolgenden Verseifen des entstandenen Diäthylesters mit überschüssiger konzentrierter alkoholischer Kalilauge im Rohr bei 100° (Engelmann, A. 231, 40, 41). — Bitter schmeckende Prismen. F: 289—290° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol; leicht löslich in heißer Salzsäure. — Das Kaliumsalz liefert beim Erhitzen mit Kalk im Wasserstoffstrom 2.6-Dimethyl - 4- äthyl-pyridin. Das Kaliumsalz gibt mit wäßr. Ferrichlorid-Lösung eine dunkelrote Färbung. — Kaliumsalz. Fast farblose, hygroskopische Krystallmasse. Sehr leicht löslich in Alkohol. — BaC₁₁H₁₁O₄N + 3H₂O. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — 2C₁₁H₁₃O₄N + HCl + H₂O. Prismen.

Diäthylester $C_{15}H_{21}O_4N=NC_5(CH_3)_2(C_2H_5)(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: $305-308^\circ$ (E., A. 231, 40). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — $2C_{15}H_{21}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Rote Prismen (aus Alkohol). F: 139° . Schwer löslich in Alkohol, leichter in Wasser.

6. 2.6-Dimethyl-4-propyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5), $_{\rm CH_2\cdot C_2H_5}$ 2.6-Dimethyl-4-propyl-dinicotinsäure $_{\rm C_{12}H_{15}O_4N}$, s. neben-stehende Formel. B. In eine alkoh. Suspension von $_{\rm 2.6-Dimethyl-4-propyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester leitet man nitrose Gase ein und verseift den entstandenen Diäthylester durch nacheinanderfolgendes Kochen mit alkoh. Kalilauge und konzentrierter wäßriger Kalilauge (JAECKLE, A. 246, 35, 36). — Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 211—212°, wasserfrei bei 247°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. — Das Kaliumsalz liefert beim Erhitzen mit Kalk 2.6-Dimethyl-4-propyl-pyridin.$

 $\begin{array}{lll} \textbf{Diäthylester} & C_{16}H_{23}O_4N = NC_5(CH_3)_2(CH_2 \cdot C_2H_5)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2. & \textit{B. s. im vorangehenden} \\ \textbf{Artikel.} & --- & \text{Gelbliches Ol.} & Kp_{714,5} \colon 308^o \text{ (J., A. 248, 36).} & --- & 2C_{15}H_{23}O_4N + 2HCl + PtCl_4. \\ \textbf{Orangefarbene} & \text{Prismen.} & F: \ 187^o. \end{array}$

7. 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), CH₂-CH(CH₃)₂ 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-dinicotinsäure C₁₃H₁₇O₄N, s. $_{\rm HO_2C}$ CO₂H nebenstehende Formel. B. Man leitet nitrose Gase in ein Gemisch aus 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Alkohol ein und verseift den entstandenen 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester durch Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge zum Monoäthylester und diesen durch Kochen mit konzentrierter wäßriger Kalilauge zur freien Säure (Engelmann, A. 231, 57, 62). — Monokline Prismen mit 2 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 273° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Wasser; löslich in Salzsäure. — Das Kaliumsalz liefert beim Erhitzen mit Kalk 2.6-Dimethyl-4-isobutyl-pyridin. — CaC₁₃H₁₅O₄N + 3H₂O. Pyramiden. Leicht löslich in Wasser. — BaC₁₃H₁₅O₄N + 5H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — C₁₃H₁₇O₄N + HCl. Krystalle. Leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Wasser.

Monoäthylester $C_{18}H_{21}O_4N=NC_5(CH_3)_2[CH_3\cdot CH(CH_3)_2](CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus Wasser). F: 135°; zersetzt sich oberhalb 230° (E., A. 231, 61). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Ca(C_{15}H_{20}O_4N)_2 + 4H_2O$. Blättchen. — $Ca(C_{15}H_{20}O_4N)_2 + 5H_2O$. Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_{15}H_{21}O_4N + HCl + 2H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.

Diäthylester $C_{17}H_{25}O_4N=NC_5(CH_3)_s[CH_2\cdot CH(CH_3)_s](CO_2\cdot C_2H_5)_s$. B. s. o. bei der freien Säure. — Schwach und angenehm riechendes Öl. Kp: 312— 318° (E., A. 281, 59). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — $C_{17}H_{35}O_4N+HCl$. Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $2C_{17}H_{35}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Prismen (aus Wasser). F: 207— 208° (Zers.).

8. 2.6 - Dimethyl - 4 - n - hexyl - pyridin - dicarbon - CH2· ${\rm ICH_2l_4\cdot CH_3}$ säure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - n - hexyl - dinicatins äure ${\rm HO_2C}$ CO2H ${\rm C_{15}H_{21}O_4N}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in ein Gemisch aus 2.6-Dimethyl - 4 - n - hexyl - 1.4 - dihydro-pyridin-dicarbons äure - (3.5) - di äthylester und Alkohol in der Wärme und Verseifen des entstandenen Di äthylesters durch nacheinander folgendes Kochen mit alkoholischer und wäßriger Kalilauge (JAECKLE, A. 246, 39). — Das rote Kaliumsalz liefert beim Erhitzen mit Kalk 2.6-Dimethyl - 4 - n - hexyl - pyridin. — ${\rm PbC_{15}H_{10}O_4N} + 1,5\,{\rm H_2O}$.

Diäthylester $C_{19}H_{29}O_4N=NC_5(CH_3)_2([CH_2]_5\cdot CH_3)(CO_2\cdot C_2H_3)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbbraunes Öl (J., A. 246, 40). — $2C_{19}H_{29}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Hellorangefarbene Blättchen. F: 141°.

9. 2.6 - Dimethyl - 4 - n - tridecyl - pyridin - dicarbon - CH₂·[CH₂h₁·CH₃ säure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - n - tridecyl - dinicotinsäure HO₂C· CO₂H C₂₂H₃₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen CH₃· CH₃· CO₂H C₃₂H₃₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen CH₃· CO₂H CO₂H CO₂H CO₃H₃₅O₄N + n-tridecyl - 1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure (3.5)-diäthylester und nacheinanderfolgenden Erwärmen des entstandenen Diäthylesters mit alkoholischer und wäßriger Kalilauge (KRAFFT, MAI, B. 22, 1758). — Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen mit Natronkalk 2.6-Dimethyl - 4-n-tridecyl-pyridin. — C₂₂H₃₅O₄N + HCl. Krystallpulver. Beginnt bei 100° sich zu zersetzen. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Diäthylester $C_{26}H_{43}O_4N = NC_5(CH_3)_2(CH_2 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbliches Öl. Erstarrt nicht in Kältemischung (Kr., M., B. 22, 1758). Kp₁₀: 265°. Löslich in Äther. — $C_{26}H_{43}O_4N + HCl$. Nadeln.

4. Dicarbonsăuren $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

2.6 - Dimethyl - 4 - phenyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - phenyl - hexahydrodinicotinsäure $C_{15}H_{10}O_4N=HO_6C\cdot HC\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_6H$

CH₃·HC—NH—CH·CH₂

B. Durch Reduktion von 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsāure-(3.5) mit überschüssigem Natrium in Amylalkohol (KIRCHNER, B. 25, 2789).

— Die freie Säure ist sehr unbeständig. — Kupfersalz. Grün, amorph. Zersetzt sich bei 280°. Unlöslich in Wasser. — Silbersalz. Hellgelb, amorph. F: 220° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser. — Bariumsalz. Schmilzt krystallwasserhaltig bei 92° und zersetzt sich wasserfrei bei 258°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — HgC₁₅H₁₇O₄N. F: 136°. — C₁₅H₁₉O₄N + HCl + H₂O. Nadeln (aus konz. Salzsäure). Zersetzt sich bei 275° bis 280°. Sehr leicht löslich in Wasser.

 $\begin{array}{lll} \textbf{1.2.6-Trimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbons\"{a}ure-(3.5)-dimethylester} & C_{18}H_{25}O_4N\\ & CH_3\cdot O_2C\cdot HC\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3\\ & CH_3\cdot HC-N(CH_3)-CH\cdot CH_2\\ & CH_3\cdot HC-N(CH_3)-CH\cdot CH_3\\ & B. & Das Hydrojodid entsteht aus dem Natriumsalz der 2.6-Dimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbons\"{a}ure-(3.5) und überschüssigem Methyljodid (Kirchner, B. 25, 2790). — <math>C_{18}H_{25}O_4N+HCl+AuCl_5$. Hellgelb, amorph. F: 68°. — $2C_{18}H_{25}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Amorph. F: 185° (Zers.). Leicht löslich in Salzs\"{a}ure. \\ \end{array}

 $\begin{array}{l} \textbf{1- \ddot{A}thyl-2.6-dimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbons\"{a}ure-(3.5)-di\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{21}\textbf{H}_{31}\textbf{O}_{4}\textbf{N} &= \frac{\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{CH}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}}{\textbf{CH}\cdot\textbf{CH}_{3}}. & B. & \text{Das Hydrojodid entsteht aus dem } \\ \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CH}_{3} \\ \textbf{Silbersalz der 2.6-Dimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbons\"{a}ure-(3.5) und \"{A}thyljodid in siedendem Alkohol (Kirchner, B. 25, 2791). — Chloroaurat. Würfel (aus alkoh. Salzs\"{a}ure). \\ \textbf{F: 164°.} &= 2\textbf{C}_{21}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{4}\textbf{N} + 2\textbf{HCl} + \textbf{PtCl}_{4}. & \text{Schmilzt bei 165°, zersetzt sich bei 180°.} \end{array}$

1-Nitroso-2.6-dimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbonsäure-(8.5) $C_{15}H_{18}O_5N_2 = HO_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH \cdot CO_2H$ $CH_3 \cdot HC - N(NO) - CH \cdot CH_3$ Nadeln (aus Alkohol). F: 190° (Zers.) (Kirchner, B. 25, 2789). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in Wasser.

5. Dicarbonsauren C_nH_{2n-13}O₄N.

1. Dicarbonsäuren C₁₀H₇O₄N.

 Indol-dicarbonsäure-(2.3), Indol-α.β-dicarbonsäure C, H,O,N, s. nebenstehende Formel.

NU CCO2H

N - Methyl - indol - $\alpha.\beta$ - dicarbonsäure $C_{11}H_0O_4N = C_0H_4 < \frac{C(CO_2H)}{N(CH_3)} > C \cdot CO_2H$. B. Aus dem Kaliumsalz des Monoäthylesters (s. u.) durch Erhitzen mit wäßr. Kalilauge (Reif, B. 42, 3039). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: ca. 2180 (korr.; Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Äther, Benzol und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Chloroform. - Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt N-Methyl-indol. Geht beim Erwärmen mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid in N-Methyl-indol-α.β-dicarbonsäureanhydrid (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 4298) über. — Gibt keine Fichtenspan-Reaktion.

 $\frac{\mathbf{N} \cdot \mathbf{c} \cdot \mathbf{co}}{\mathbf{c} \cdot \mathbf{co}}$ CH₃

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-monoäthylester $C_{13}H_{13}O_4N=CH_3\cdot NC_8H_4$ (CO₂H)·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erwärmen des Diäthylesters (s. u.) mit $20^0/_0$ iger alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Reif, B. 42, 3039). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 158^0 (korr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Petroläther. - Kaliumsalz. Blättchen. Sehr schwer löslich in Alkohol.

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsaure-diathylester $C_{15}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot NC_8H_4(CO_3 \cdot NC_8H_4)$ C₂H₅)₂. B. Beim Erhitzen von Oxalessigsäure-diäthylester-methylphenylhydrazon (Bd. XV, S. 375) mit Zinkchlorid auf ca. 1250 (REIF, B. 42, 3038). — Fäkalartig riechendes Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-dichlorid $C_{11}H_7O_2NCl_2=CH_3\cdot NC_6H_4(COCl)_2$. B. Aus N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure und 2 Mol Phosphorpentachlorid in Petroläther (Reif, B. 42, 3040). — Nadeln (aus Benzol). Färbt sich von 820 an gelb und schmilzt bei etwas höherer Temperatur. Schwer löslich in Petroläther.

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-monoamid $C_{11}H_{10}O_3N_2=CH_3\cdot NC_8H_4(CO_2H)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine Lösung von N-Methyl-indol-α.β-dicarbonsäureanhydrid (Syst. No. 4298) in heißem Benzol

I.
$$C CO O$$
 $C NH CO$
 $N(CH_3) C NH CO$

(Reif, B. 42, 3043). — Prismen (durch Ansäuern alkal. Lösungen). F: ca. 2040 (korr.; Zers.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Äther und Petroläther. Leicht löslich in Alkalilauge und Ammoniak. — Gibt mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung die Verbindung C₁₁H₈O₃N₂ (Formel I oder II; Syst. No. 4566). — NH₄C₁₁H₉O₃N₂. Leicht löslich in Wasser.

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-äthylester-amid $C_{13}H_{14}O_3N_2=CH_3\cdot NC_8H_4(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Umsetzung des Monoäthylesters (s. o.) mit Phosphorpentachlorid in Petroläther bei 40° und Behandlung des entstandenen Athylester-chlorids mit kaltem wäßrigem Ammoniak (Reif, B. 42, 3042). — Nadeln (aus Benzol oder Petroläther). F: 2010 (korr.; geringe Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, leichter in Petroläther, leicht in warmem Benzol, Chloroform und Alkohol. Löslich in heißen verdünnten Säuren und Alkalien.

N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-diamid $C_{11}H_{11}O_2N_3=CH_3\cdot NC_8H_4(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Dichlorid (s. o.) und äther. Ammoniak-Lösung in der Kälte (Reif, B. 42, 3041). - Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: ca. 2670 (korr.; geringe Zers.). Löslich in ca. 300 Tln. heißem Wasser. Fast unlöslich in Äther, ziemlich schwer löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Säuren.

HO₂C 2. Indol-dicarbonsäure-(2.4 oder 2.6) C₁₀H₇O₄N, For-III. mel III oder IV 1). B. Der Monoäthylester (S. 169) entsteht neben anderen Produkten bei kurzem Erhitzen von Brenztraubensäureäthylester-(3-carbäthoxyphenylhydrazon] (Bd. XV, S. 630) mit Zinkchlorid auf 215-2200; man verseift den Ester

¹⁾ Über Indol-dicarbonsäure-(2.6) vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] KERMACK, Soc. 125, 2288.

durch Erwärmen mit 25% iger Kalilauge (RODER, A. 236, 168, 170). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 250%. Schwer löslich in Wasser und Äther, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Eisessig.

Monoäthylester $C_{12}H_{11}O_4N = HNC_8H_4(CO_2H) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 250° (Roder, A. 236, 170). Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich schwer in Äther, ziemlich leicht in heißem Alkohol sowie in verd. Alkalien.

2. 5 - $[\beta$ - Phenyl- α - carboxy-vinyl] - pyrrolidin - carbonsăure - (2), α - [5 - Carboxy - pyrrolidyl - (2)] - zimtsăure $\rm C_{14}H_{15}O_4N=H_{2}C-CH_{2}$

C.H. ·CH : C(CO.H) · HC · NH · CH · CO.H ·

1 - Methyl - 5 - $[\beta$ - phenyl - α - carboxy - vinyl] - pyrrolidin - carbonsäure - (2), α -[1-Methyl-5-carboxy-pyrrolidyl-(2)]-zimtsäure, Benzaltropinsäure $C_{15}H_{17}O_4N=H_1C$

C₈H₅·CH:C(CO₃H)·HC·N(CH₃)·CH·CO₃H.

B. Durch Oxydation von 2.4-Dibenzal-tropinon (Bd. XXI, S. 359) mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure (Willstätter, B. 31, 1589). — Prismen mit 1 H₄O (aus Wasser); wird über konz. Schwefelsäure wasserfrei; die wasserfreie Substanz ist sehr hygroskopisch. F: 190—191° (Zers.). Löslich in 3 Tln. heißem und in 12 Tln. kaltem Wasser, ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer in kaltem Aceton und Chloroform, unlöslich in Ather. Verhält sich bei der Titration mit Natronlauge gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure. — Entfärbt saure wie alkalische Permanganat-Lösung. — Gibt die Fichtenspan-Reaktion. — C₁₅H₁₇O₄N + HCl. Prismen. F: 244° (Zers.). Sehr leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol, leicht in kaltem Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol. — C₁₅H₁₇O₄N + HBr. Prismen und Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 252—253°. Leicht löslich in heißem Wasser. — 2C₁₅H₁₇O₄N + HCl + AuCl₃. Blätter (aus Wasser). Zersetzt sich bei 192—193°. Ziemlich leicht löslich in siedendem, sehr schwer in kaltem Wasser. — C₁₆H₁₇O₄N + HCl + AuCl₃. Prismen (aus verd. Goldchlorwasserstoffsäure).

 $\begin{array}{c} \textbf{Dimethylester} \quad \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{4}\textbf{N} = \frac{\textbf{H}_{2}\textbf{C}---\textbf{C}\textbf{H}_{2}}{\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}(\textbf{C}\textbf{O}_{2}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3})\cdot\textbf{H}\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}\textbf{H}_{3})\cdot\dot{\textbf{C}}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}_{2}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}}. \quad \textbf{\textit{B}}. \\ \textbf{Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung von Benzaltropinsäure (Willstätter, \textit{B. 31, 1592}). -- Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol oder wäßr. Aceton). F: 67-69°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Äther, unlöslich in Wasser. \\ \end{array}$

6. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-15} O_4 N$.

1. Dicarbonsäuren $C_{11}H_7O_4N$.

1. Chinolin-dicarbonsdure-(2.3), Acridinsdure C₁₁H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei langsamem Zufügen von Kaliumpermanganat-Lösung zu einer heißen, schwach alkalischen Lösung von Acridin (Graebe, Caro, B. 13, 100). —Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser oder Alkohol); gibt bei längerem Aufbewahren über Schwefelsäure oder beim Erwärmen auf 80—90° 1 H₂O ab; ebenso erhält man beim Erwärmen mit wenig Wasser Tafeln mit 1 H₂O, die beim Aufbeon in Wasser wieder in die Nadeln übergehen (G., C.). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser und in Äther (G., C.). — Gibt beim Erhitzen auf 120—130° Chinolin-carbonsäure-(3), bei der Destillation mit Calciumhydroxyd Chinolin (G., C.). — Gibt mit Ferrosulfat in wäßr. Lösung eine rotgelbe Färbung (Skraup, M. 7, 213).

2. Chinolin - dicarbonsäure - (2.4) C₁₁H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Brenztraubensäure und isatinsaurem Kalium in heißer Kalilauge (Pfitzinger, J. pr. [2] 56, 308). Durch Oxydation von 2-Styrylchinolin - carbonsäure - (4) mit Kaliumpermanganat in verd. Natronlauge (Doebner, Peters, B. 22, 3009). — Nadeln (aus Wasser). F: 246° (Zers.) (D., Pe.), 245° (Zers.) (Pf.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol, Chloroform und Petroläther (D., Pe.). — Gibt bei vorsichtigem Erhitzen auf 240° (Pf.) oder beim Kochen mit Phenol (Koenigs, Mengel, B. 37, 1330) Chinolin-carbonsäure-(4), beim Erhitzen mit Ätzkalk (D., Pe.) Chinolin. — K₂C₁₁H₅O₄N + 2½, H₂O. Nadeln (aus verd. Alkohol). Wird erst bei 170° völlig wasserfrei (Pf.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol

und in konz. Kalilauge. — $CuC_{11}H_5O_4N + H_2O$. Blaugrün; schwer löslich in Wasser (D., Pe.). — $Ag_2C_{11}H_5O_4N$. Gelatinös (D., Pe.). — $CaC_{11}H_5O_4N$. Nadeln (D., Pe.). — $BaC_{11}H_5O_4N$ (bei 120°). Nadeln (D., Pe.).

Chinolin-dicarbonsäure - (2.4) - nitril - (2), 2-Cyan-cinchoninsäure

C₁₁H₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Oximinomethyl-cinchoninsäure (Syst. No. 3366) mit Acetanhydrid und Schmelzen der entstandenen Acetylverbindung (Pfitzinger, J. pr. [2] 66, 264). — Nadeln.

F: 226°. — Liefert bei der Verseifung Chinolin-dicarbonsäure-(2.4).

- 3. Chinolin dicarbonsäure (2.6) C₁₁H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 2-Styryl-chinolin-carbonsäure-(6) mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad (v. Miller, B. 23, 2261). Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung bei 275—280°. CuC₁₁H₅O₄N. Hellgrünes Pulver.
- 4. Chinolin dicarbonsäure (5.6) C₁₁H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von x'.x'-Diamino-[benzo-1'.2':5.6-chinolin] (Syst. No. 3412) mit Kaliumpermanganat in Wasser oder mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure (Hepner, M. 27, 1060, 1062). Blättchen mit 1H₂O (aus verd. Salzsäure oder Salpetersäure). F: 238—241° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Fällungsreaktionen: H., M. 27, 1065. CuC₁₁H₅O₄N + Cu(OH)₂ + aq. Hellgrün. Zersetzt sich bei ca. 260° unter Dunkelfärbung. PbC₁₁H₅O₄N + V₃H₂O (bei 105°). Gelbliche, mikroskopische Prismen. C₁₁H₇O₄N + HCl. Prismen (aus konz. Salzsäure). Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. C₁₁H₇O₄N + HNO₃ + H₂O. Nadeln (aus Salpetersäure). Zersetzt sich bei 208—210°. 2C₁₁H₇O₄N + 2HCl + PtCl₄. Bräunlichgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 240°.
- 5. Chinolin-dicarbonsāure-(5.8) C₁₁H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Erhitzen von Aminoterephthalsäure mit Glycerin, o-Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure auf 160—180⁶ (Seraup, Brunner, M. 7, 149). Nadeln mit 2H₂O (aus sehr verd. Salzsäure). F: 268—270⁶. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Gibt beim Erhitzen auf 270—280⁶ Chinolin-carbonsäure-(5) und Chinolin-carbonsäure-(8). Fällungsreaktionen: Se., B., M. 7, 150. 2CuC₁₁H₂O₄N + Cu(OH)₂ + H₂O. Grünlichblau. C₁₁H₇O₄N + HCl + 1½, H₂O. Krystallpulver. Wird durch Wasser hydrolysiert. 2C₁₁H₇O₄N + 2HCl + PtCl₄. Gelbrotes Krystallpulver. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt.
- 6. Chinolin dicarbonsäure (7.8) $C_{11}H_7O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus den bei 151° und bei 175° schmelzenden x'-Amino-[benzo-1'.2':7.8-chinolinen] (Syst. No. 3399) bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (Haid, M. 27, 333, 335). Prismen oder Nadeln mit Hold (aus Wasser). F: 206—207° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Alkohol und in kaltem Wasser. Zersetzt sich teilweise bei der Destillation mit Wasserdampf. Fällungsreaktionen: H., M. 27, 340. Na $C_{11}H_6O_4N + 3H_2O$. Tafeln. Zersetzt sich von 260° an, schmilzt nicht bis 300°. Sehr leicht löslich in warmem, ziemlich schwer in kaltem Wasser. $Cu(C_{11}H_6O_4N)_2$. Blaugrüne Prismen. Unlöslich in Wasser und Alkohol. $CuC_{11}H_5O_4N + \frac{1}{2}H_2O$. Hellblaue Prismen. Wird beim Trocknen grün. Unlöslich in Wasser. Hydrochlorid. Prismen. F: 212° (Zers.). Wird durch Wasser hydrolysiert.
- 7. Chinolin-dicarbonsăure-(x.x) $C_{11}H_7O_4N = NC_9H_8(CO_9H)_2$. B. Durch Kochen des Dinitrils (s. u.) mit Natronlauge (LA COSTE, VALEUR, B. 20, 100). Nadeln mit $1H_9O_9$ (aus Wasser). F: 268—270°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

Dinitril, x.x-Dicyan-chinolin $C_{11}H_5N_3=NC_9H_5(CN)_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der α -Chinolindisulfonsäure (Syst. No. 3379) bei der Destillation mit 2 Mol Kaliumcyanid (La Coste, Valeur, B. 20, 99). — Nadeln (aus Alkohol). F: 220—222°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform. Leicht löslich in Säuren und Alkalien.

2. Dicarbonsäuren $C_{12}H_9O_4N$.

1. 5 - Phenyl - pyrrol - dicarbonsäure - (2.3) (?) $C_{12}H_{9}O_{4}N = HC$ — $C \cdot CO_{2}H$ (?). B. Beim Schmelzen von 6-Methyl-1.3-diphenyl-1.4-dihydropyridazin-carbonsäure-(5)-äthylester (Syst. No. 3647) mit Kaliumhydroxyd (Borsche, Spannagel, A. 331, 303, 311). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 250°.

CO₂H

· CaHs

CO2H

- 2. Chinolin-carbonsaure-(3 oder 4)-essigsaure-(2). Chinaldin-3. ω -oder 4. ω -dicarbonsaure $C_{12}H_{2}O_{2}N_{1}$. Formel I oder II. B. Aus Aceton- α . α '-dicarbonsaurediathylester und isatinsaurem Kalium in alkal. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Engelhard, J. pr. [2] 57, 476). — Blaßgelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). ·CO₂H CH2 CO2H F: 228-229°. Sublimiert beim Erhitzen auf 140-150° unter teilweiser Zersetzung. $Ag_2C_{12}H_2O_4N + aq.$
- CO₂H 3. 2 - Methyl - chinolin - dicarbonsaure - (3.4), Chinaldindicarbonsaure-(3.4) C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Acet-·CO2H essigester und isatinsaurem Kalium in alkal, Lösung bei gewöhnlicher Tem-J-CH₂ peratur (Pfitzinger, J. pr. [2] 56, 316; vgl. Engelhard, J. pr. [2] 57, N -CH₃ 479). Aus dem Mononitril (s. u.) beim Kochen mit konz. Natronlauge (v. Walther, J. pr. [2] 67, 506). — Nadeln mit 1 H.O (aus Wasser). F: 236—237° bei langsamem, ca. 245° bei raschem Erhitzen (Pf.); F: 238—239° (v. W.); gibt beim Erhitzen auf den Schmelz-punkt nur wenig Kohlendioxyd ab (Pf.; v. W.). Sehr schwer löslich in Wasser (Pf.). Ag₂C₁₂H₂O₄N + ag. Schwer löslich in heißem Wasser (Pr.).
- CO₂H 2 - Methyl - chinolin - dicarbonsaure - (3.4) - nitril - (3), 3 - Cyanchinaldin - carbonsäure - (4), 2 - Methyl - 3 - cyan - cinchoninsäure $C_{12}H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Diacetonitril (Bd. III, S. 660) ·CN J. CH₃ und isatinsaurem Natrium in heißem Wasser (v. Walther, J. pr. [2] 67, 504). Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 238° (Zers.). Löslich in Natronlauge. — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 3-Cyan-chinaldin. Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk Chinaldin. -Die Salze werden durch Wasser leicht hydrolysiert.
- 2 Methyl chinolin dicarbonsaure (4.6), Chinaldin-CO₂H dicarbonsaure-(4.6) C₁₂H₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus HO₂C. 4-Amino-benzoesäure, Brenztraubensäure und Acetaldehyd in siedendem ·CH₂ absolutem Alkohol (v. MILLER, B. 23, 2262). — Pulver. Sintert bei 160°. — CuC₁₂H₂O₄N. Hellgrün, krystallinisch.
- 3. Dicarbonsäuren $C_{13}H_{11}O_4N$.
- 1. 4 Phenyl pyrrol carbonsäure (3) essigsäure (2) $C_{13}H_{11}O_{1}N =$ C.H. C.CO.H HC-NH-C-CH, CO.H

HC·NH·C·CH₃·CO₃·CH₃.

Beim Erwärmen von Acetondicarbonsaure-dimethylester mit Phenacylamin-hydrochlorid (Bd. XIV, S. 49) und Natriumacetat in 75% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Knorr, Lange, B. 35, 3004). -Krystalle (aus Methanol). F: 126°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Methanol und Eisessig.

- CO₂H 2. 2 - Methyl - chinolin - carbonsäure - (4) - essigsäure - (3), Chinaldin - carbonsäure - (4) - essigsäure - (3) $C_{13}H_{11}O_4N$, s. CH2 · CO2H nebenstehende Formel. B. Aus Lävulinsäure und isatinsaurem Kalium in alkal. Lösung auf dem Wasserbad (Engelhard, J. pr. [2] 57, 474). -Gelbliche Blättchen oder Nadeln. F: ca. 280° (Zers.). — Gibt bei der Destillation mit Natronkalk 2.3-Dimethyl-chinolin. — Ag₂C₁₈H₂O₄N.
- 3. 2-Athyl-chinolin-dicarbonsäure-(4.6) C₁₃H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-benzoesäure, Brenztraubensaure und Propionaldehyd in siedendem absolutem Alkohol (v. MILLER; B. 23, 2262). — Amorphes Pulver.
- CO2H 4. 2.6-Dimethyl-chinolin-dicarbons $aure-(3.4)C_{18}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 5-Methyl-isatin mit CH₃ 30% iger Kalilauge und Behandeln der erhaltenen Lösung von 5-methyl-N J. CH3 isatinsaurem Kalium mit Acetessigester bei gewöhnlicher Temperatur (Engelhard, J. pr. [2] 57, 482). — Nädelchen. F: $233-234^{\circ}$. — $Ag_2C_{13}H_{\circ}O_4N + H_2O$. Hygroskopisch.

4. 2.6 - Dimethyl - 4 - phenyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsaure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - phenyl - 1.4 - dihydro - dinicotinsaure $C_{15}H_{15}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH(C_0H_5)\cdot C\cdot CO_2H$

CH_a·C-NH-C-CH_a

- 2.6 Dimethyl 4 phenyl 1.4 dihydro pyridin dicarbonsäure (3.5) diäthylester C₁₉H₂₅O₄N = C₂H₅·O₂C·C·CH(C₉H₅)·C·CO₃·C₂H₅
 CH₃·C·CH₄
 B. Bei gelindem Erwärmen von CH₃·C·CH₅
 2 Mol Acetessigester und 1 Mol Benzaldehyd mit alkoh. Ammoniak (Schiff, Puliti, B. 16, 1607). Durch Einw. von Benzaldehyd auf 2 Mol β-Amino-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 654) oder auf 1 Mol β Amino crotonsäure äthylester und 1 Mol Acetessigester auf dem Wasserbad (Knoevenagel, B. 31, 742). Aus Hydrobenzamid, Acetessigester und β-Amino-crotonsäure-äthylester auf dem Wasserbad (K., B. 31, 742). Aus der Verbindung C₆H₅·CH:N·CH(C₆H₅)·NH·C(CH₃):CH·CO₂·C₂H₅ (Bd. VII, S. 218) und Acetessigester in warmem Alkohol (Lachowicz, M. 17, 346). Aus Benzalacetessigester und Acetessigester in wenig Alkohol beim Sättigen mit Ammoniak oder aus Benzalacetessigester und β-Amino-crotonsäure-äthylester in wenig Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur oder auf dem Wasserbad (K., B. 31, 743). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 156—157° (Sch., P.), 157° (L.; K.; Guaresohi, Grande, C. 1899 II, 440). Liefert bei der trocknen Destillation 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester, 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(3.5)-diäthylester (Sch., P.). Lösung erhält man 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Sch., P.).
- 2.6 Dimethyl 4 phenyl 1.4 dihydro pyridin dicarbonsäure (3.5) dinitril, 2.6 Dimethyl 4 phenyl 3.5 dicyan 1.4 dihydro pyridin $C_{15}H_{13}N_3 = NC \cdot C \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CN$ B. Durch Umsetzung von Benzaldehyd mit Diacetonitril (Bd. III, $CH_3 \cdot C NH C \cdot CH_3$ S. 660) bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (v. Meyer, J. pr. [2] 52, 101). Aus Benzal-bis-[imino-buttersäure-nitril] (Bd. X, S. 905) durch Kochen mit konz. Salzsäure oder Acetanhydrid (Mohr, J. pr. [2] 56, 127, 129; vgl. v. Mey., J. pr. [2] 52, 102). Krystalle (aus Alkohol). Fluoresciert hellblau (Lachowicz, M. 17, 351). F: 204—206° (Mo.), 207° (v. Mey.). Leicht löslich in Eisessig und in siedendem absolutem Alkohol (Mo.), schwer in Ather und Benzol, unlöslich in Wasser (v. Mey.). Löslich in heißer Natronlauge und in heißer konzentrierter Salzsäure mit gelber Farbe (Mo.).
- 2.6-Dimethyl-1.4-diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) $C_{21}H_{15}O_4N=HO_3C\cdot C\cdot CH(C_6H_5)\cdot C\cdot CO_3H$ $CH_3\cdot C-N(C_6H_5)-C\cdot CH_3$ B. Aus dem Diäthylester (s. u.) bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge (Lachowicz, M. 17, 352). Krystalle (aus Benzol). F: 165° (Zers.). Spaltet beim Erwärmen mit verd. Essigsäure Kohlendioxyd ab.
- Diäthylester $C_{28}H_{27}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot CH(C_6H_5)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_3\cdot C-N(C_6H_5)-C\cdot CH_3}$. B. Aus Benzalanilin und 2 Mol Acetessigester in Alkohol bei längerem Aufbewahren oder bei mehrstündigem Erhitzen auf dem Wasserbad (L., M. 17, 350). Beim Erwärmen von Acetessigsäure-äthylester-anil mit Benzaldehyd und Acetessigester (L., M. 17, 352). Bei längerem Aufbewahren der höherschmelzenden Form des α -[α -Anilino-benzyl]-acetessigsäure-äthylesters (Bd. XIV, 8. 658) (SCHIFF, B. 31, 604 Anm. 1; Bertini, G. 29 II, 33). Hellblau fluorescierende Prismen (aus Alkohol). F: 159—160° (L.), 156—157° (SCH.; B.). Leicht löslich in Benzol, schwerer in Ather und Ligroin (L.).
- 1-p-Tolyl-2.6-dimethyl-4-phenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(8.5)-monoäthylester $C_{24}H_{25}O_4N= \frac{HO_2C\cdot C-CH(C_6H_5)-C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_2\cdot C\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot C\cdot CH_2}$. B. Bei 12-stündigem Kochen des Diāthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Lachowicz, M. 17, 354). Blättchen (aus Alkohol). F: 160° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol.
- $1 p Tolyl 2.6 dimethyl 4 phenyl 1.4 dihydro pyridin dicarbonsäure (3.5) diäthylester <math>C_{26}H_{29}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C CH(C_6H_5) C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_2 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2) \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Erwärmen von 2 Mol Acetessigester mit 1 Mol Benzaldehyd und 1 Mol p-Toluidin auf dem Wasserbad (Lachowicz, M. 17, 353). Hellblau fluorescierende Blättchen (aus Alkohol). F: 133°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge wird nur eine Estergruppe verseift.

2.6 - Dimethyl - 4 - [4 - chlor - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester $C_{19}H_{22}O_4NCl = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3 \end{array}$. B. Durch Erwärmen von 1 Mol 4-Chlor-benzaldehyd mit 2 Mol Acetessigester und der berechneten Menge alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 287). Aus je 1 Mol 4-Chlor-benzaldehyd, Acetessigester und β -Amino-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 654) (v. W., R.). — Platten (aus Alkohol). F: 147°. Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Suspension 2.6-Dimethyl-4-(4-chlor-phenyl)-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester.

2.6 - Dimethyl - 4 - [2 - nitro - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester $C_{19}H_{22}O_6N_2=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{\cdot CH_3\cdot C-NH-C\cdot CH_2}$. B. In sehr geringer Menge beim Zufügen von Ammoniak zu einer alkoh. Lösung äquimolekularer Mengen von 2-Nitro-benzaldehyd und Acetessigester (Lepetit, B. 20, 1341; G. 17, 454, 458). — Hellgelbe Tafeln (sus Alkohol). F: 119—120°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

2.6 - Dimethyl - 4 - [3 - nitro - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester $C_{19}H_{22}O_6N_2 = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol 3-Nitro-benzaldehyd und 2 Mol Acetessigester mit etwas mehr als der berechneten Menge alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (Lepetit, B. 20, 1338; G. 17, 460; Höchster Farbw., D. R. P. 42295; $Frdl. \cdot 1$, 195). — Tafeln (aus Alkohol). F: 161° (L.; H. F.). Leicht löslich in heißem Alkohol (L.). — Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Gegenwart von Alkohol entsteht das Nitrat des 2.6-Dimethyl-4-[3-nitro-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters (L.; H. F.).

2.6 - Dimethyl - 4 - [4 - nitro - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester $C_{19}H_{22}O_6N_2 = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (LEPETIT, B. 20, 1340; G. 17, 459). — Nicht rein erhalten. F: 118—120°.

5. Dicarbonsauren C₁₆H₁₇O₄N.

1. 2.6 - Dimethyl - 4 - benzyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure-(3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - benzyl - 1.4 - dihydro - dinicotinsäure $C_{16}H_{17}O_4N = HO_2C \cdot C \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2H$ $CH_2 \cdot C - NH - C \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot C \cdot CH_5 \cdot CH_$

Diäthylester $C_{20}H_{25}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_2\cdot C-NH-C\cdot CH_3}$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Phenylacetaldehyd und 2 Mol Acetessigester mit etwas mehr als der berechneten Menge alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (Jeanrenaud, B. 21, 1783). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit nitrosen Gasen in alkoh. Lösung 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Benzoesäure.

2. 2.6-Dimethyl-4-p-tolyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsdure-(3.5), 2.6-Dimethyl-4-p-tolyl-1.4-dihydro-dinicotinsdure $C_{16}H_{17}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_2)\cdot C\cdot CO_2H$ $CH_2\cdot C-NH$ $CH_3\cdot C-NH$

Diäthylester $C_{20}H_{25}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot CH(C_0H_4\cdot CH_3)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_2\cdot C-NH-C\cdot CH_2}$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol β -Amino-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 654) mit 1 Mol α -[4-Methylbenzal]-acetessigsäure-äthylester in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (FLÜRSCHEIM, B. 34, 789). — Krystalle (aus Alkohol). F: 138°.

7. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-17}O₄N.

1. Dicarbonsäuren C12H2O4N.

3 - [2 - Carboxy - phenyl] - pyridin - carbonsäure - (2), 3-[2-Carboxy-phenyl]-picolinsäure, 2-[2-Carboxy-pyri-dyl-(3)]-benzoesäure C₁₃H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 5.6-Benzochinolin (Bd. XX, S. 464) mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung bei 40—50° (SKRAUP, COBENZL, M. 4, 442). — Prismen mit 1 H₂O (aus Alkohol). F: 207° (unkorr.; Zers.) (SK., C.), 196—197° (MAROKWALD, DETTMER, B. 35, 297). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Ather und Benzol (Sk., C., M. 4, 444). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 8, 397. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,1×10⁻⁴ (O.). — Gibt beim Erhitzen auf 180-185° 2-3-Pyridyl-benzoesäure (S. 96) (SK., C., M. 4, 450). Liefert bei der Destillation mit Atzkalk 3-Phenyl-pyridin (Bd. XX, S. 424) (SK., C., M. 4, 456). Beim Erhitzen der vom Krystallwasser befreiten Säure mit Acetanhydrid auf 1200 erhält man das Anhydrid (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 4298) (M., D.). Liefert mit No. 00.0.00 Brom in wäßr. Lösung ein hellgelbes, krystallinisches Additionsprodukt, das beim Kochen mit Wasser das gesamte Brom abgibt (Sk., C., M. 4, 444). - Farb- und Fällungsreaktionen: Sr., C., M. 4, 444.

Fällungsreaktionen: Sk., C., M. 4, 444.

Salze: Skraup, Cobenzi, M. 4, 446. — KC₁₃H₆O₄N + 2H₂O. Mikroskopische Blättchen. Wird erst bei 170° völlig wasserfrei. — K₂C₁₃H₇O₄N + 3 H₂O. Mikroskopische Blättchen. Wird erst bei 300° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — CuC₁₃H₇O₄N + Cu(C₁₃H₈O₄N)₂. Hellviolett. — CuC₁₃H₇O₄N + 4 H₂O. Hellgrüner, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Kupferacetat-Lösung. — AgC₁₃H₈O₄N + C₁₃H₉O₄N(?). Blättchen. Schwer löslich in Wasser. — CaC₁₃H₇O₄N + 3 H₂O. Prismen. Wird erst bei 240° wasserfrei. Schwer löslich in siedendem Wasser. — BaC₁₃H₇O₄N + 4¹/₂H₂O. Mikroskopische Tafeln. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser. — C₁₃H₉O₄N + HCl. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in absol. Alkohol, sehr schwer in Salzsäure. Wird durch Wasser allmählich hydrolysiert. — 2C₁₃H₉O₄N + 2 HCl + PtCl₄ + 2¹/₂H₃O. Gelbes Krystallpulver. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

 $3-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2)-amid \ C_{13}H_{10}O_3N_2=NC_5H_3(CO-NH_2)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H. \ B. \ Aus dem Anhydrid der 3-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2)$ (Syst. No. 4298) beim Auflösen in konzentriertem wäßrigem Ammoniak (MARCKWALD, DETIMER, B. 35, 298). — Krystalle. F: 200°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. Leicht löslich in Mineralsäuren und in Alkalien. — Gibt bei der Einw. von alkal. Natriumhypobromit-Lösung 1-Oxy-[pyridin-2'.3':3.4-isochinolin] (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3513). — AgC₁₃H₉O₃N₂. Krystalle. — $C_{13}H_{10}O_3N_2 + H_2Cr_2O_7$. Gelbe Krystalle. Schwer löslich. — Pikrat $C_{13}H_{10}O_3N_3$. + $C_{13}H_{10}O_3N_3$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 174—175°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

2. 2-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(3), 2-[2-Carboxy-phenyl]-nicotinsäure, 2-[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-benzoesäure $C_{13}H_{\bullet}O_{4}N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 7.8-Benzo-chinolin $C_{13}H_{\bullet}O_{4}N$, s. nebenstehende Former. D. Der der Oaystelles 100 (Skbaup, (Bd. XX, S. 463) mit Kaliumpermanganat in Wasser bei 40—50° (Skbaup, N. C. 8H4 · CO. H. COBENZL, M. 4, 463). — Krystalle (aus Wasser). Färbt sich von 200° an blau, schmilzt unter Zersetzung bei 230-236° (Sk., C., M. 4, 465). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in sehr verd. Säuren (Sk., C.). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: OSTWALD, Ph. Ch. 8, 398. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1.2×10-4 (O.). — Geht beim Erhitzen auf 240—2450 in eine Verbindung Cath 14 O2 N2 (?) über [dunkel-(O.). — Gent beim Ernitzen auf 240—245° in eine Verbindung C₂₄H₁₄U₂N₂(7) über [dunkelblaue Krystalle; löslich in Chloroform und Eisessig, wird durch Alkohol zersetzt] (Sκ., C., M. 4, 470). Gibt bei der Destillation mit Ätzkalk 2-Phenyl-pyridin und 2.3(CO)-Benzoylen-pyridin (Bd. XXI, S. 334) (Sκ., C., M. 4, 473). Liefert mit Brom ein Dibromderivat (s. u.) (Sκ., C., M. 4, 469). — Farb- und Fällungsreaktionen: Sκ., C., M. 4, 464, 465. — Salze: Sκ., C., M. 4, 466. — CuC₁₃H₇O₄N + 4H₂O. Violette Krystalle. Unlöslich in siedendem Wasser. — Ag₂C₁₃H₇O₄N + 1¹/₂H₂O. Krystallinisch. — CaC₁₂H₇O₄N + 2H₂O. Tafeln. Wird erst bei 290° völlig wasserfrei. Ziene keine löslich in kaltem kalten wird won wenig Wasser unzersetzt gelöst, von viel Wasser bydzylvajent — 2C. H.O.N. Wird von wenig Wasser unzersetzt gelöst, von viel Wasser hydrolysiert. — $2C_{12}H_9O_4N + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Orangegelbe Blätter. Leicht löslich in kaltem Wasser.

x.x - Dibrom - [2 - (2 - carboxy - phenyl) - pyridin - carbonsäure-(3)] $C_{12}H_7O_4NBr_2 = NC_{11}H_5Br_3(CO_2H)_2$. B. Beim Erwärmen von 2-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(3) mit Brom (Skraup, Cobenzi, M. 4, 469). — Gelbliche Krystallkörner. F: 204—205° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in warmem Alkohol.

3. 4-Phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 4-Phenyl-dinicotinsäure C₁₃H₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt das Monokaliumsalz der 4-Phenyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) auf 170°, bis 2 Mol Kohlendioxyd abgegeben sind (Weber, A. 241, 13).—Grünlichgelbe Blätter (aus dem Kupfersalz durch Schwefelwasserstoff). Krystallisiert meist mit 1 H₂O, bisweilen auch wasserfrei. Schmilzt wasserhaltig bei 229—230°, wasserfrei bei 245—246° (Zers.).—CuC₁₃H₇O₄N + 2 H₂O. Blauer Niederschlag. Wird beim Kochen mit Wasser krystallinisch.

2. Dicarbonsäuren $C_{14}H_{11}O_4N$.

- 1. 6-Methyl-3-[2-carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2), 6-Methyl-3-[2-carboxy-phenyl]-picotinsäure, 2-[6-Methyl-2-carboxy-pyridyl-(3)]-benzoesäure C₁₄H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Neben 5.6-Benzo-chinolin-carbonsäure-(2) und etwas Phthalsäure bei der Oxydation von 2-Methyl-5.6-benzo-chinolin (Bd. XX, S. 471) mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung (Seitz, B. 22, 258). Krystallisiert aus Wasser bei rascher Ausscheidung in wasserfreien Nadeln, bei langsamer Ausscheidung in Prismen mit 1 H₂O. F: 201° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrosulfat eine citronengelbe Färbung. Na₂C₁₄H₂O₄N + 2H₂O. Krystalle. Wird erst bei 150° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol. CuC₁₄H₂O₄N + 1¹/₂H₂O. Blaugrüne, mikroskopische Blättchen. Zersetzt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser. ZnC₁₄H₂O₄N + 1¹/₂H₂O. Wird erst oberhalb 150° wasserfrei. Unlöslich in Wasser.
- 2. 6 Methyl 4 phenyl pyridin dicarbonsäure (2.3), 6 Methyl 4 phenyl chinolinsäure $C_{14}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 7-Oxy-2-methyl-4-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 142) mit Kaliumpermanganat in schwach alkal. Lösung (Bülow, Issler, B. 36, 2457). F: 100° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Wasser, unlöslich in Ligroin, Benzol und Chloroform. Liefert bei der Destillation mit Calciumoxyd im Wasserstoffstrom 2-Methyl-4-phenyl-pyridin. $CuC_{14}H_{\bullet}O_4N$. Blaugrün, amorph.

3. Dicarbonsäuren $C_{15}H_{18}O_4N$.

- 1. 4.6-Dimethyl-3-[2-carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsaure-(2), 4.6-Dimethyl-3-[2-carboxy-phenyl]-picolinsaure, 2-[4.6-Dimethyl-2-carboxy-pyridyl-(3)]-benzoesaure C₁₅H₁₃O₄N, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei der Oxydation von 2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin (Bd. XX, S. 476) mit Kaliumpermanganat in Wasser bei 60—70° (Reed, Co₂H)

 J. pr. [2] 35, 311). Wurde nicht krystallinisch erhalten. CH₃ CO₂H

 Ag₅C₁₅H₁₁O₄N.
- 2. 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5), 2.6-Dimethyl-4-phenyl-dinicotinsäure C₁₅H₁₈O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung des Diäthylesters (S. 176) mit alkoh. Kalilauge (Hantzsch, B. 17, 1515; Kirchner, B. 25, 2786).—

 Krystallwasserhaltige Nadeln (aus Wasser). F: 280° (Zers.) (K.). Schwer löslich in Wasser (K.). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 394. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,2×10⁻⁴ (O.).— Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4-Phenyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) (H.). Liefert bei der Reduktion mit überschüssigem Natrium und Amylalkohol 2.6-Dimethyl-4-phenyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5) (K.). Das Kaliumsalz gibt bei der Destillation mit Kalk 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin (Bally, B. 20, 2591).— Salze: K., B. 25, 2787.— Ammoniumsalz. Nadeln (aus Wasser). F: 288°. Leicht löslich in Wasser.— Silbersalz. Nadeln. F: ca. 220° (Zers.).— CaC₁₅H₁₁O₄N+aq. Tafeln.— BaC₁₅H₁₁O₄N+7H₂O. Tafeln.— C₁₅H₁₈O₄N+HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Zerfällt beim Erhitzen in die Komponenten.— Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 261°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Dimethylester $C_{17}H_{17}O_4N=NC_5(CH_3)_2(C_6H_5)(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Natriumsalz der 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5) und Methyljodid (Kirchner, B. 25, 2788). — Nadeln und Schuppen. F: 139—140°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — $C_{17}H_{17}O_4N+HCl+AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 151° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

Monoäthylester $C_{17}H_{17}O_4N=NC_5(CH_3)_5(C_6H_5)(CO_3H)\cdot CO_3\cdot C_5H_5$. B. Beim Kochen des Diāthylesters (s. u.) mit etwas weniger als 1 Mol alkoh. Kalilauge (Hantzsch, B. 17. 2911; Höchster Farbw., D. R. P. 32280; Frdl. 1, 203). — Krystalle (aus Alkohol). F. 179° bis 180° (Ha.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Alkohol und Kalilauge (Hantzsch Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 394. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $4\times10^{-5}(O.)$. — Gibt beim Erhitzen auf 250—300° 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (Ha.; Hö. Fa.).

Diäthylester $C_{19}H_{21}O_4N = NC_5(CH_2)_2(C_0H_5)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Oxydation von 2.6-Dimethyl-4-phenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit nitrosen Gasen in alkoh. Lösung (SCHIFF, PULITI, B. 16, 1608). — F: 66—67°.

2.6 - Dimethyl - 4 - [4 - chlor-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(8.5) C₁₅H₁₂O₄NCl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung des Diäthylesters (s. u.) mit siedender alkoholischer Natronlauge (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 289). — Pulver. F: 274°; zersetzt sich bei etwas höherer Temperatur. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Pyridin.

Diäthylester $C_{19}H_{20}O_4NCl = NC_5(CH_3)_3(C_6H_4Cl)(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Suspension von 2.6-Dimethyl-4-[4-chlor-phenyl]-1.4-dihydropyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 289). — Nadeln (aus Ligroin). F: 67°. Leicht löslich in Alkohol.

2.6 - Dimethyl - 4 - [3 - nitro - phenyl] - pyridin - dicarbon - säure-(3.5)-diäthylester C₁₀H₂₀O₆N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Das Nitrat entsteht beim Behandeln von 2.6 - Dimethyl-4 - [3 - nitro - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester mit rauchender Salpetersäure in Gegenwart von Alkohol (Lepent, B. 20, 1339; G. 17, 461; Höchster Farbw., D. R. P. 42295; Frdl. 1, 195). — Tafeln (aus Äther oder Alkohol). F: 65° (L.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.6 - Dimethyl-4 - [3 - amino-phenyl] - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester (Syst. No. 3440) (L.; H. F.). Zersetzt sich bei der Einw. von heißer alkoholischer Kalilauge (L.). — Nitrat. Krystalle. F: 129—130° (L.; H. F.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — 2C₁₉H₂₀O₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. F: 202° (Zers.) (L.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

4. 2.6 - Dimethyl - 4 - styryl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsăure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - styryl - 1.4 - dihydro - dinicotinsăure, 4^1 - Benzal - 1.4 - dihydro - koilidin - dicarbonsăure - (3.5) $C_{17}H_{17}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH(CH:CH\cdot C_8H_8)\cdot C\cdot CO_2H$

$$CH_{\bullet} \cdot C \longrightarrow NH \longrightarrow C \cdot CH_{\bullet}$$

Diäthylester $C_{21}H_{25}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot CH(CH : CH \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus 1 Mol Zimtaldehyd, 2 Mol Acetessigester und etwas mehr als 1 Mol alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Epstein, A. 231, 3). — Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 148° bis 149° (E.), 151—152° (Biginelli, G. 23 I, 386). Löslich in Alkohol und Ather (E.). — Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Lösung erhält man 2.6-Dimethyl-4-styrylpyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (S. 177) (E.).

8. Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_4N$.

2.6 - Dimethyl - 4 - styryl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5), 2.6 - Dimethyl-4 - styryl - dinic ctinsäure, 4¹- Benzal - kollidln - dicarbonsäure - (3.5) C₁₇H₁₆O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Der Diäthylester entsteht beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Lösung von 4¹- Benzal-1.4 - dihydro - kollidin - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester (s. o.); man verseift den Ester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Epstein, A. 231, CH₂· N· CH₂· CH₂· N· CH₃· CH₄· CH₂· N· CH₄· CH₂· N· CH₄· CH₂· N· CH₄· CH₄

bindung $C_{17}H_{12}O_4N + 2H_5O$ (Messinger, B. 19, 196). Fällungsreaktionen: E. — $K_2C_{17}H_{12}O_4N + 3H_5O$. Krystalle. Löslich in Alkohol (E.). — $2C_{17}H_{18}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol) (E.).

Diäthylester $C_{21}H_{23}O_4N = NC_5(CH_2)_5(CH:CH\cdot C_6H_5)(CO_2\cdot C_3H_5)_5$. B. s. bei der Säure. — Krystalle (aus Alkohol). F: 39° (E., A. 231, 7). Leicht löslich in Alkohol und Ather. Gibt mit Mineralsäuren krystallinische gelbe Salze, die durch Wasser hydrolysiert werden. — $2C_{21}H_{23}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Hellorangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Löslich in heißem Alkohol.

9. Dicarbonsauren C_nH_{2n-21}O₄N.

Dicarbonsauren C15H2O4N.

- 1. 7.8 Benzo-chinolin dicarbonsäure (2.4), [Naphtho-2'.1':5.6 lutidinsäure] 1) (,,α-Naphthochinolin-α.γ-dicarbonsäure") C₁₅H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 2-Styryl-7.8-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) (S. 114) mit der berechneten Menge wäßr. Permanganat-Lösung in der Kälte (Doeener, Peters, B. 23, 1234). Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 278° (Zers.). Löslich in heißem Alkohol, Aceton, Eisessig und Amylalkohol, schwer löslich in heißem Wasser, Äther, Benzol und Petroläther; leicht löslich in heißen konzentrierten Mineralsäuren. Zerfällt bei der Destillation in 7.8-Benzo-chinolin und Kohlendioxyd. Bei der Oxydation mit warmer Permanganat-Lösung entsteht 3'-Oxo-[indeno-1'.2':2.3-pyridin]-dicarbonsäure-(4.6) (Syst. No. 3368). Die Alkali- und Erdalkali-Salze sind in Wasser sehr leicht löslich. CuC₁₈H₇O₄N + 2 H₂O. Grüner Niederschlag. Schwer löslich in Wasser. Ag₂C₁₈H₇O₄N. Flockiger Niederschlag.
- 2. 5.6-Benzo-chinolin-dicarbonsdure-(2.4), [Naphtho-1'.2':5.6-lutidinsdure] (,,β-Naphthochinolin-α.γ-dicarbonsaure-(1.2':5.6-lutidinsdure] (,,β-Naphthochinolin-α.γ-dicarbonsaure-(2.4), (S. 115) mit der berechneten Menge wäßr. Permanganat-Lösung in der Kälte (Doebner, Peters, B. 23, 1240). Beim Kochen von β-Naphthylamin mit Glyoxylsaure und Brenztraubensaure in Alkohol, neben 2-Methyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsaure-(4) (D., Glass, A. 317, 153). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 288° (D., P.). Löslich in Eisessig und heißem Alkohol, schwer löslich in Ather, Petroläther, Benzol und Chloroform (D., P.). Kaum löslich in Wasser (D., G.). Löslich in konz. Mineralsäuren, leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen (D., P.). Zerfällt bei der Destillation in 5.6-Benzochinolin und Kohlendioxyd (D., P.). Bei der Oxydation mit warmer Permanganat-Lösung entsteht 3'-Oxo-[indeno-2'.1':2.3-pyridin]-dicarbonsäure-(4.6) (Syst. No. 3368) (D., P.). Ag₂C₁₂H₇O₄N. Schwer lösliches Pulver (D., P.). BaC₁₈H₇O₄N + H₂O. Flockiger Niederschlag (D., P.).

10. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-23}O₄N.

1. Dicarbonsauren $C_{17}H_{11}O_4N$.

- 1. 4-Phenyl-chinolin-dicarbonsāure-(2.3), 4-Phenyl-coridinsāure C₁₇H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Phenyl-chinolin-carbonsāure-(3) bei der Oxydation von 9-Phenyl-acridin (Bd. XX, S. 514) mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung (Claus, Nicolaysen, N. CO₂H B. 18, 2706). Wurde nicht rein erhalten. F: 200—215°. BaC₁₇H₂O₄N + 4H₂O. Nadeln.
- 2. 2 Phenyl chinolin dicarbonsaure (3.4) C₁₇H₁₁O₄N, s. CO₂H nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Benzoylessigester auf Isatinsaure (Bd. XIV, S. 648) in stark alkal. Lösung (Engelhard, J. pr. [2] 57, 471). Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). F: 193—194° (E.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (E.). Steigert die Harnsaure-Ausscheidung beim Menschen (Nicolaier, Dohrn, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 93 [1908], 346). Ag₂C₁₇H₂O₄N. Flocken (E.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3. BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXII.

3. 2-Phenyl-chinolin-dicarbonsdure-(4.8) C₁₇H₁₁O₄N, s. CO₂H nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von Anthranilsäure mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure in Alkohol (Doebner, Fettback, A. 281, 2). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: oberhalb 300° (Zers.) (D., F.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Petroläther, Chloroform, Benzol und Wasser (D., F.). — Beim Erhitzen mit Natronkalk entsteht unter Kohlendioxyd-Entwicklung 2-Phenyl-chinolin (Bd. XX, S. 481) (D., F.). — Steigert die Harnsäure-Ausscheidung beim Menschen (Nicolaier, Dohrn, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 93 [1908], 346). — Ag₂C₁₇H₂O₄N. Krystallinischer Niederschlag (D., F.). — MgC₁₇H₂O₄N + H₂O. Krystalle (D., F.).

2. Dicarbonsäuren C18H18O4N.

- 1. 2.2'-[Pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure, 2.5-Bis-[2-carboxy-phenyl]
 HC——CH

 pyrrol C₁₈H₁₈O₄N =

 HO₂C·C₈H₄·C·NH·C·C₈H₄·CO₂H

 B. Bei 7-stündigem Erhitzen von

 Diphenacyl-dicarbonsäure-(2.2') (Bd. X, S. 915) mit alkoh. Ammoniak auf 100° (Gabriel, B. 19, 840). Aus 2.2'-[1-Methylanilino-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure (S. 179) oder 2.2'-[1-Benzylanilino-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure (S. 179) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (Reissert, Engel, B. 38, 3292). Gelbe Nadeln. F: 230—232° (Rotfärbung) (Ga.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in heißem Eisessig und Äther, sehr schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff (Ga.). Beim Glühen mit Calciumoxyd unter vermindertem Druck entsteht 2.5-Diphenyl-pyrol (Bd. XX, S. 486) (Baumann, B. 20, 1490). Gibt in Eisessig mit salpetriger Säure ein Nitrosoderivat (s. u.) (Ga.).
- 2.2'- [1-Methyl-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure $C_{19}H_{15}O_4N = HC$ ——CH $HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot N(CH_3) \cdot \overset{\circ}{C} \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ B. Beim Erhitzen von Diphenacyl-dicarbonsäure-(2.2') (Bd. X, S. 915) mit Methylamin in sehr verd. Alkohol im Rohr auf 100° (BAUMANN, B. 20, 1489). Tiefgelbe Blättchen. F: 231°.
- 2.2'- [1-Äthyl-pyrrylen-(2.5)] di-benzoesäure $C_{20}H_{17}O_4N = HC$ —CH CH B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bau-HO₂C-C₆H₄· $\overset{\circ}{C}$ ·N(C₂H₅)· $\overset{\circ}{C}$ ·C₆H₄·CO₂H

 MANN, B. 20, 1488). Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 220°. Unlöslich in Wasser und Chloroform, schwer löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, leichter in Alkohol, Eisessig und Nitrobenzol. $Ag_2C_{20}H_{15}O_4N$.
- 2.2'-[1-Phenyl-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure $C_{14}H_{17}O_4N = HC$ CH B. Man erhitzt Diphenacyl-dicarbonsäure-(2.2') $HO_3C \cdot C_5H_4 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot N(C_5H_5) \cdot \overset{\circ}{C} \cdot C_5H_4 \cdot CO_2H$ $(Bd. X, S. 915) mit Anilin auf dem Wasserbad (Baumann, B. 20, 1487). Blaßgelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 295° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, etwas leichter in siedendem Nitrobenzol. Gibt beim Erhitzen mit Calciumoxyd oder Bariumoxyd 1.2.5-Triphenyl-pyrrol (Bd. XX, S. 486). <math>Ag_4C_{24}H_{15}O_4N$. Voluminöser Niederschlag.
- Diäthylester $C_{28}H_{25}O_4N = \frac{HU}{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_8H_4\cdot U\cdot N(C_8H_5)\cdot U\cdot C_5H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Aus dem Silbersalz der vorangehenden Saure und Äthyljodid im Rohr bei 100° (B., B. 20, 1488). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer Wasser.

Hellgelbe Tafeln (aus Eisessig). F: ca. 210° (Zers.). Schwer löelich in Eisessig, sehr schwer in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und in kalten Alkalilaugen.

- **9.2'-[1-Methylanilino-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure** $C_{35}H_{30}O_4N_3=HC$
- HO₃C·C₆H₄·C·N[N(CH₃)·C₆H₅]·C·C₆H₄·CO₂H.

 B. Beim Kochen von Diphenacyl-dicarbonsăure-(2.2') (Bd. X, S. 915) mit α-Methyl-phenylhydrazin in viel Alkohol (Reissert, Engel,
 B. 38, 3291). Brăunliche Nadeln (aus 75%) igem Alkohol). F: 205—206°. Leicht löslich in
 Alkohol, Eisessig, Aceton, Chloroform, Essigester und Äther. Beim Lösen in konz. Schwefelsăure erhält man Methylanilin und 2.2'-[Pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure (S. 178). —
 Na₂C₂₅H₁₃O₄N₂. B. Aus dem Anhydrid der Säure (Syst. No. 4298) beim Erhitzen mit Natronlauge. Blättchen (aus Wasser). Ag₂C₂₅H₁₈O₄N₂.
 - 2.2'- [1-Bensylanilino-pyrrylen-(2.5)] di-bensoesäure $C_{31}H_{24}O_4N_2 = HC$

HC——CH
HO₂C·C₆H₄·C·N[N(CH₃·C₆H₅]·C·C₆H₅]·C·C₆H₄·CO₂H
dicarbonsaure-(2.2') (Bd. X, S. 915) mit α-Benzyl-phenylhydrazin in Alkohol (Reissert, Engel, B. 38, 3293). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 218—219°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Essigester und Chloroform. — Bei der Zersetzung mit konz. Schwefelsaure wurden Benzaldehyd und 2.2'-[Pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesaure (S. 178) erhalten. — Ag₂C₃₁H₂₂O₄N₂.

- 2.2'-[1-Methylanilino-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure-diäthylester $C_{29}H_{28}O_4N_2=HC$ $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_2H_4\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ $B. Aus dem Silbersalz der Säure C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_2H_5$ $100^{-1}C_2H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_4\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot O_3C\cdot C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C_4H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot N[N(CH_3)\cdot C\cdot C_5H_5]\cdot C\cdot C_5H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot C\cdot C_3H_5\cdot CO_3\cdot C_3H_5\cdot CO_3\cdot CO_3H_5$ $100^{-1}C_3H_5\cdot CO_3\cdot CO_3\cdot CO_3H_5\cdot CO_3\cdot CO_3\cdot CO_3H_5\cdot CO_3\cdot CO$
- 2.2'-[1-Benzylanilino-pyrrylen-(2.5)]-di-benzoesäure-diäthylester $C_{35}H_{32}O_4N_2=HC$ CH $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_3H_4\cdot C\cdot N[N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5]\cdot C\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ 8aure und Athyljodid bei 100° (Reisseet, Engel, B. 38, 3293). Nadeln (aus Ligroin). F: 101—102°.
- 2. 2.5 Diphenyl pyrrol dicarbonsäure (3.4) $C_{12}H_{12}O_4N = HO_2C \cdot C C \cdot CO_2H$ $C_2H_4 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_3H_4$
- Diäthylester $C_{22}H_{21}O_4N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C-C_2\cdot C_2H_5}{C_4H_5\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot C_6H_5}$. B. Beim Erwärmen von β oder γ -Dibenzoyl-bernsteinsäure-diäthylester (Bd. X, S. 914) mit Ammoniumacetat in Eisessig (Knorr, Schmidt, A. 293, 107). Prismen (aus Alkohol). F: 151—152°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Ather, unlöslich in Wasser. Gibt nicht die Fichtenspanreaktion. Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.
- 1-Anilino-2.5-diphenyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4) $C_{24}H_{18}O_4N_2=HO_2C\cdot C$ $C\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht neben Bis-[1.3-diphenyl-pyrazolon-(5)-yl-(4)] (Syst. No. 4146) bei 1-stündigem Erwärmen von β oder γ -Dibenzoylbernsteinsäureester mit Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad; man verseift den Diäthylester durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Knorr, A. 293, 108). Krystalle mit 1 H_4O (aus verd. Alkohol). F: ca. 154° (Zers.). Gibt beim Erhitzen das nicht näher beschriebene 1-Anilino-2.5-diphenyl-pyrrol (?). Zeigt keine Fichtenspanreaktion.
- Diäthylester $C_{28}H_{26}O_4N_3=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C}{C_6H_5\cdot C\cdot N(NH\cdot C_6H_5)\cdot C\cdot C_6H_5}$. B. s. bei der Säure. Blättchen (aus Eisessig). F: 184.—185° (KNORR, SCHMIDT, A. 293, 108). Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe, die beim Erwärmen dunkelrot wird.

- 3. 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-dinicotinsäure $C_{19}H_{18}O_4N=\frac{HO_2C\cdot C\cdot CH_2\cdot C\cdot CO_2H}{C_0H_5\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot C_0H_5}$.
- 2.6 Diphenyl 1.4 dihydro pyridin-dicarbonsäure-(3.5) dinitril, 2.6 Diphenyl-NC·C·CH₂·C·CN
 3.5 dicyan 1.4 dihydro pyridin $C_{18}H_{18}N_3 = \frac{NC \cdot C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CN}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. Bei der Kondensation von "Benzoacetodinitril" (Bd. X, S. 681) mit Hexamethylentetramin in wäßr. Alkohol unter allmählichem Zusatz von konz. Salzsäure (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 513). Gelbliche Nadeln. F: 228°.
- 4. 4-Methyl-2.6-diphenyi-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 4-Methyl-2.6-diphenyi-1.4-dihydro-dinicotinsäure $C_{20}H_{17}O_4N=HO_3C\cdot C\cdot CH(CH_9)\cdot C\cdot CO_9H$ $C_4H_4\cdot \ddot{C}-NH-\ddot{C}\cdot C_4H_4\cdot \ddot{C}$

Diäthylester $C_{24}H_{25}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(CH_2) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C - NH - C \cdot C_6H_5}$. B. Aus Benzoylessigester durch Kochen mit Aldehydammoniak und Alkohol (RABE, Elze, A. 323, 88 Anm. 13). — Nadeln. F: 166°.

4 - Methyl - 2.6 - diphenyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 4 - Methyl - 2.6 - diphenyl - 3.5 - dicyan - 1.4 - dihydro - pyridin $C_{30}H_{15}N_2 = NC \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CN$ $C_0H_5 \cdot C - NH - C \cdot C_0H_5$ B. Bei der Kondensation von "Benzoacetodinitril" (Bd. X, S. 681) mit Paraldehyd in absol. Alkohol durch Chlorwasserstoff (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 514). — Nadeln. F: 267°.

11. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-25} O_4 N$.

4.6-Diphenyi-pyridin-dicarbonsaure-(2.3), 4.6-Diphenyl-chinolinsaure $C_{19}H_{19}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2-Methyl-4.6-diphenyl-pyridin-carbonsaure-(3) (S. 110) mit Permanganat in Alkohol (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 529). Nadeln. F: ca. 185° (Zers.). — $Ag_2C_{19}H_{11}O_4N$.

12. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-27} O_4 N$.

2-Phenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinolin-dicarbon-săure-(3.4), 2-Phenyi-1.2-dihydro-[naphtho-1'.2':5.6-cinchomeronsăure] 1 ("Phenyldihydronaphtho-chinolindicarbonsăure") $C_{11}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

Diäthylester $C_{25}H_{22}O_4N = HNC_{13}H_r(C_6H_5)(CO_2 \cdot C_3H_5)_3$. B. Bei kurzem Behandeln von $[\alpha \cdot (\beta \cdot Naphthylamino) \cdot benzyl]$ -oxalessigsäure-diäthylester (Bd. XIV, S. 671) mit wenig kalter konzentrierter Schwefelsäure (Simon, Conduchá, C. r. 139, 298; S., Mauguin, C. r. 143, 428; A. ch. [8] 13, 368). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146—147° (Rotfärbung) (S., C.; S., M., A. ch. [8] 13, 368). Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser; löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (S., M., A. ch. [8] 13, 368). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig "Phenylnaphthochimolimdiorbonsäurediäthylester" (S. 181) (S., C.; S., M., C. r. 143, 428; A. ch. [8] 13, 369). Verändert sich nicht beim Erhitzen mit kons. Kalilauge; beim Kochen mit 5°/siger alkoholischer Kalilauge erhält man 2-Phenyl-5.6-benzochinolin-carbonsäure-(4) (S. 113) und 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin (Bd. XX, S. 519) (S., C.; S., M., C. r. 143, 466; A. ch. [8] 13, 387).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

13. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-29}O₄N.

2-Phenyl-[naphtho-1'.2': 5.6-cinchomeronsäure-(3.4),

(,,Phenylnaphthochinolindicarbonsäure") C₃₁H₁₃O₄N,

e. nebenstehende Formel. B. Der Diäthylester entsteht bei der Oxydation

von ,,Phenyldihydronaphthochinolindicarbonsäurediäthylester" (S. 180) mit Chromsäure in Eisessig; man verseift durch 15-stündiges Kochen mit 15% iger alkoholischer Kalilauge (Smon, Conducht, C. r. 139, 298; S., Mauguin, C. r. 143, 428; A. ch. [8] 13, 372). — Blaßgelbe Nadeln. Unlöelich in Wasser und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (S., M., C. r. 143, 429; A. ch. [8] 13, 372). — Geht beim Erhitzen auf 218° in das Anhydrid (Syst. No. 4298) über (S., M., C. r. 143, 429; A. ch. [8] 13, 372). Beim Erhitzen mit Natronkalk entsteht 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin (Bd. XX, S. 519) (S., M., C. r. 143, 430; A. ch. [8] 13, 393). — K₂C₃, H₁₁O₄N + 2 H₂O. Nadeln (aus Alkohol). Wird bei 170° wasserfrei (S., M., A. ch. [8] 13, 373). — CuC₃₁H₁₁O₄N + 3NH₃ + 6 H₂O. Blaue Prismen. Verliert beim Aufbewahren an der Luft Ammoniak und Wasser (S., M., C. r. 143, 428; A. ch. [8] 13, 374).

3-Äthylester C₂₃H₁₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Bei 5-stündigem Kochen des Diäthylesters mit ca. 1,5%/oiger alkoholischer Kalilauge (Smon, Mauguin, C. r. 143, 429; A. ch. [8] 13, 376). Beim Kochen von 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4)-anhydrid (Syst. No. 4298) mit Alkohol (S., M.). — Doppelbrechende Krystalle mit 1C₂H₆O (aus Alkohol). Riecht schwach nach Ambra. Verliert den Krystallalkohol bei 110—115° oder im Vakuum unterhalb 90° unter Bildung einer schwefelgelben, amorphen Masse. — Geht bei 145° unter Alkoholabspaltung in 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4)-anhydrid über.

Diäthylester $C_{35}H_{31}O_4N=NC_{13}H_6(C_6H_5)(CO_3\cdot C_2H_5)_3$. B. s. bei der Säure. — Nadeln (aus Alkohol). F 128° (Simon, Conducté, C. r. 139, 298; S., Mauguin, C. r. 143, 428; A. ch. [8] 13, 370). Kp₁₀: 305°; unlöslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol, Essigsäure, Salzsäure und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (S., M.). Wird von Salzsäure und Schwefelsäure sowie konz. Kalilauge nicht verseift (S., M.).

14. Dicarbonsauren C_n H_{2n-81} O₄ N.

1. 2.4.6-Triphenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsāure-(3.5), 2.4.6-Triphenyl-1.4-dihydro-dinicotinsāure $C_{22}H_{10}O_4N=\frac{HO_3C\cdot C\cdot CH(C_6H_5)\cdot C\cdot CO_3H}{C_6H_5\cdot C-NH-C\cdot C_6H_5}$

2.4.6 - Triphenyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.4.6 - Triphenyl - 3.5 - dicyan - 1.4 - dihydro - pyridin $C_{25}H_{17}N_2 = \frac{NC \cdot C \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CN}{C_6H_5 \cdot C_6H_5}$. B. Bei der Kondensation von "Benzoacetodinitril" (Bd. X, S. 681) mit Hydrobenzamid (Bd. VII, 8. 215) in Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 512; vgl. v. M., J. pr. [2] 52, 107). — Gelbliche Täfelchen (aus Chloroform + Methanol). F: 268°. — Gibt in Eisessig mit Natriumnitrit 2.4.6-Triphenyl-3.5-dicyan-pyridin (S. 182).

2.6 - Diphenyl - 4 - [2 - nitro - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.6 - Diphenyl - 4 - [2 - nitro - phenyl] - 3.5 - dioyan - 1.4 - dihydro - pyridin $\frac{NC \cdot C \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C \cdot CN}{NC \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C \cdot CN}$. B. Bei der Kondensation von ,, Benzoacetodinitril" (Bd. X, S. 681) mit o-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Salzsäure (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 513). — Gelbe Täfelchen (aus Essigsäureanhydrid). F: 258° (Rotfärbung). Färbt sich im Licht dunkler und wird im Dunkeln wieder gelb.

2. 4-Phenyi-2.6-di-p-toiyi-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), 4-Phenyi-2.6-di-p-toiyi-1.4-dihydro-dinicotinsaure $C_{27}H_{28}O_4N=HO_2C\cdot C\cdot CH(C_0H_5)\cdot C\cdot CO_2H$ $CH_3\cdot C_0H_4\cdot \overset{\circ}{C}-NH-\overset{\circ}{C}\cdot C_2H_4\cdot CH_3$

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4-Phenyl-2.6-di-p-tolyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(8.5)-dinitril, 4-Phenyl-2.6-di-p-tolyl-8.5-dicyan-1.4-dihydro-pyridin $C_{27}H_{21}N_2=$

NC·C·CH(C_6H_5)·C·CN B. Man kondensiert "p-Toluacetodinitril" (Bd. X, CH₂·C₆H₄·C—NH——C·C₆H₄·CH₂ B. Man kondensiert "p-Toluacetodinitril" (Bd. X, CH₂·C₆H₄·CH₂ B. 704) mit Benzaldehyd in Eisessig bei Gegenwart von konz. Salzsäure (v. Meyer, J. pr. [2] 52, 113; vgl. v. M., C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 512).— Krystalle. F: ca. 215° (Zers.) (v. M., J. pr. [2] 52, 113).

15. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-33}O₄N.

2.4.6-Triphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.4.6-Triphenyl-dinicatinsäure $C_{26}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

Diäthylester $C_{29}H_{25}O_4N = NC_5(C_6H_5)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei 4-stündigem Erhitzen von Benzal-bis-benzoylessigester (Bd. X, S. 922) mit konzentrierter wäßriger Hydroxylamin-Lösung auf 120—130° (Knoevenagel, Schmidt, A. 281, 56).

Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Ather, löslich in Chloroform, Benzol, heißem Alkohol und heißem Eisessig.

2.4.6-Triphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(8.5)-dinitril, 2.4.6-Triphenyl-3.5-dicyan-pyridin $C_{35}H_{15}N_3=NC_5(C_6H_5)_3(CN)_5$. B. Aus 2.4.6-Triphenyl-3.5-dicyan-1.4-dihydropyridin (8.181) und Natriumnitrit in Eisessig (v. Meyer, C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 513).—Nadeln (aus Eisessig). F: 238°.

C. Tricarbonsäuren.

1. Tricarbonsăuren $C_n H_{2n-9} O_6 N$.

 $5 - \text{Methyl-pyrrol-tricarbons} \\ \text{aure-(2.3.4)} \quad \mathrm{C_{8}H_{7}O_{8}N} = \frac{\mathrm{HO_{2}C\cdot C} - - \mathrm{C\cdot CO_{2}H}}{\mathrm{CH_{2}\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_{2}H}}.$

Triäthylester $C_{14}H_{19}O_0N = HNC_4(CH_3)(CO_3 \cdot C_2H_5)_3$. B. Neben der Verbindung $C_{20}H_{20}O_2N_3$ (Bd. III, S. 833) beim Erhitzen von β -Amino-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 654) mit Dioxobernsteinsäurediäthylester und einer Spur Kaliumdisulfat auf 130—140° und nachfolgenden Kochen des Reaktionsgemisches mit Zinkstaub und Eisessig (Frist, B. 35, 1542, 1559). — Krystalle (aus Äther). F: 104°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, sehr schwer in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkalilauge.

2. Tricarbonsäuren C_nH_{2n-11}O₆N.

1. Tricarbonsauren CaHaOaN.

1. Pyridin-tricarbonsäure (2.3.4), Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure, α-Carbocinchomeronsäure C₈H₅O₆N, s. nebenstehende Formel. B.
Bei der Oxydation von 2.3.4-Trimethyl-pyridin (Bd. XX, S. 250) mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Guareschi, C. 1900 I, 1161). Beim
Kochen von Lepidin (Bd. XX, S. 395) (Hoogewerff, van Dorp, B. 13, 1640; R. 2, 14) oder 4-Methyl-chinolinsäure (S. 161) (H., v. D., B. 13, 1640; R. 2, 18) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung. Bei der Oxydation von Papaverin (Bd. XXI, S. 220) mit siedender Kaliumpermanganat-Lösung unter Einleiten von Kohlensäure (Goldschmiedt, M. 6, 397). Aus 2.4-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 51) und Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Michael, B. 18, 2027). Aus Cinchoninsäure (S. 74) (Skraup, A. 201, 309, 312, 331; H., v. D., B. 13, 152), 6-Oxy-cinchoninsäure (S. 233) (Weidel, M. 2, 577) oder 8-Oxy-cinchoninsäure (S. 235) (W., Cobenzi, M. 1, 865) und heißer Kaliumpermanganat-Lösung. Aus Cinchonin (Syst. No. 3513) bei der Oxydation mit siedender Salpetersäure (D: 1,4) (W., A. 178, 77, 101; vgl. W., v. Schmidt, B. 12, 1152 Anm.) oder mit siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung (H., v. D., A. 204, 94; vgl. H., v. D., B. 12, 160; Dobbie,

RAMSAY, Soc. 35, 189; CAMPS, Ar. 240, 358). Aus Cinchonidin (Syst. No. 3513), Chinin (Syst. No. 3538) oder Chinidin (Syst. No. 3538) durch Einw. von siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung (H., v. D., A. 204, 94; vgl. H., v. D., B. 12, 160; Dob., Ra., Soc. 35, 189).

Krystalle mit 2H₂O (aus Wasser) (CAMPS, Ar. 240, 358); rhombisch bipyramidal (HOOGE-WERFF, VAN DORP, A. 204, 96; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 694). Gibt bei 115-120° das Krystallwasser ab (H., v. D., A. 204, 99) und schmilzt bei raschem Erhitzen bei 249-250° unter Zersetzung (Skraup, A. 201, 313). 1 Tl. der wasserhaltigen Säure löst sich bei 15° in 83,9 Tln., Zersetzung (SKRAUP, A. 201, 313). 1 Tl. der wasserhaltigen Saure lost sich bei 15° in 83,9 Tln., bei 10° in 95,5 Tln. Wasser; leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Alkohol, sehr schwer in Äther und Benzol (H., v. D., A. 204, 96, 115 Anm.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: OSTWALD, Ph. Ch. 3, 392. — Liefert beim Erhitzen für sich auf ca. 170—190° (H., v. D., A. 204, 106; Ca.), beim Kochen mit Eisessig (H., v. D., B. 14, 974) oder besser mit Eisessig, der ca. 10°/₀ Essigsäureanhydrid enthält (WEIDEL, BRIX, M. 3, 604), Cinchomeronsäure. Ist beständig gegen heiße konzentrierte Salpetersäure oder alkal. Kaliumpermanganat-Lösung; wird von saurer Permanganat-Lösung auf dem Wasserbad rasch oxydiert (H., v. D., A. 204, 97). Gibt beim Erhitzen mit Natriumamalgam in verd. Kalilauge, Ansäuern der Lösung und Eindampfen der Flüssigkeit Cinchonsäure (Bd. XVIII, S. 483) und Ammoniak (W., A. 173, 104; vgl. W., Br.). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Methylodid und Methanol im Rohr auf dem Wasserbad Cinchomeronsäuremethylbetain (S. 158) (ROSER, A. 234, 118). Beim Erwärmen mit Methyljodid und überschüssiger Soda-Lösung auf dem Wasserbad erhält man Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure-methylbetain (S. 184) (Kirpal, M. 26, 63). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende methylalkoholische Lösung von Pyridin- α, β, γ -tricarbonsäure bildet sich Pyridin- α, β, γ -tricarbonsäure-α.γ-dimethylester-hydrochlorid (Rint, M. 18, 225; vgl. Ro., A. 234, 125). Gibt beim Kochen mit alkoh. Salzsaure oder beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Versetzen des (nicht näher beschriebenen) Chlorids mit Alkohol Pyridin- α . β . γ -tricarbonsäure- α . γ -diäthylester und Cinchomeronsaure-diathylester (RI., M. 18, 224, 226; vgl. Dobbie, Ramsay, Soc. 35, 194). Bei 8-tägiger Einw. von Essigsäureanhydrid bei $30-40^{\circ}$ bildet sich Pyridin- $\alpha.\beta.\nu$ -tricarbonsaure-β.γ-anhydrid (Syst. No. 4330) (K., M. 26, 53). Beim Kochen mit Essigsaureanhydrid erhält man Cinchomeronsäureanhydrid (Syst. No. 4298) (K., M. 26, 53). — Die Lösung der reinen Substanz wird auf Zusatz von Ferrosalzen blaßrot (H., v. D., A. 204, 96).

 $K_3C_8H_2O_6N+3H_2O$. Blättchen (Hoogewerff, van Dorp, A. 204, 100). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Dobbie, Ramsay, Soc. 35, 192). — $Cu(C_8H_4O_6N)_2+2H_2O$. Krystalle (Skrauf, A. 201, 318). — $CuC_8H_3O_6N+3^1/2H_2O$. Hellblaue, mikroskopische Prismen (Sk.). — $Cu_3(C_8H_2O_6N)_2+9(?)H_2O$. Hellblauer, schleimiger Niederschlag (Sk.). — $AgC_8H_4O_6N+C_8H_5O_6N+2^1/2H_2O$. Säulen (H., v. D.). — $Ag_2C_8H_3O_6N+H_2O$. Nadeln (H., v. D.), Prismen (Sk.). — $Ag_3C_8H_2O_6N+2H_2O$. Amorpher Niederschlag (H., v. D.). Bläht sich beim Erhitzen stark auf unter Bildung einer schwarzgrünen Masse (Sk.). — $CaC_8H_3O_6N+2^1/2H_2O$. Krystallinische Masse (Sk.). — $Ca_3(C_8H_2O_6N)_2+14(?)H_2O$. Mikroskopische Nadeln (H., v. D.; Sk.). Schwer löslich in Wasser (Weidel, A. 173, 102). — $Ba_3(C_8H_2O_6N)_2+12H_2O$ (H., v. D.). — $Ba_3(C_8H_2O_6N)_2+16H_2O$. Nadeln (H., v. D.). — $Cd_2(C_8H_2O_6N)_2+6H_2O$. Krystallinisches Pulver. Ünlöslich in Wasser und verd. Essigsäure (W., B. 12, 416).

Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - β - methylester $C_9H_7O_8N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- $\beta.\gamma$ -anhydrid (Syst. No. 4330) mit überschüssigem Methanol (Kirpal, M. 26, 55). — Tafeln (aus Wasser). F: 170°. — Gibt mit siedender methylalkoholischer Salzsäure Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure-trimethylester. Mit wäßr. Ammoniak bildet sich Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- β -amid.

Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure-α.γ-dimethylester C₁₀H₉O₅N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kibpal, M. 26, 59.— B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende methylalkoholische Lösung von Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure und nachfolgenden Kochen des entstandenen Hydrochlorids mit Benzol (Rint, M. 18, 225; vgl. Roseb, A. 234, 125).— Krystalle (aus Methanol). F: 165—166° (unkorr.) (Ri.), 183° (K., M. 26, 59).— C₁₀H₉O₆N + HCl. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Methanol). F: 177—178° (unkorr.) (Ri.).

Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - trimethylester $C_{11}H_{11}O_6N = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_5)_3$. B. Beim Sättigen einer siedenden methylalkoholischen Lösung von Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - β -methylester mit Chlorwasserstoff (Kirpal, M. 26, 57). Bei Einw. von Thionylchlorid auf Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - $\alpha.\gamma$ - dimethylester und nachfolgender Behandlung des entstandenen Chlorids mit Methanol (H. Meyer, M. 22, 585). — Blättchen (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Essigester oder Aceton). F: 102° (K.), 97° (M.). — Hydrochlorid. Zerfließliche Nadeln. F: 68° (M.).

Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure-α.γ-diäthylester C₁₂H₁₃O₆N, s. nebenstehende Formel: Zur Konstitution vgl. Kirpal, M. 26, 59. — B. Neben Cinchomeronsäurediäthylester beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende alkoholische Lösung von Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure und nachfolgenden Kochen des erhaltenen Hydrochlorids mit Benzol (Rint, M. 18, 224, 226; vgl. Dobbie, Ramsay, Soc. 35, 194). Beim Behandeln von Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure mit Phosphorpentachlorid und Versetzen des entstandenen Chlorids mit Alkohol (Ri.; vgl. D., Ra.). — Krystalle (aus Benzol). F: 118° (unkorr.); leicht löslich in Alkohol, Essigester, Aceton, Chloroform und Benzol, schwerer in Wasser und Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Ather und Ligroin (Ri.). — Liefert beim Erhitzen für sich auf 150—160° oder mit alkoh. Salzsäure im Rohr auf 210° Cinchomeronsäurediäthylester (Ri.). Gibt beim Aufbewahren mit bei —10° gesättigter wäßriger Ammoniak-Lösung das Ammoniumsalz des Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure-diamids (Ri.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 10° bildet sich Cinchomeronsäure-diäthylester-jodäthylat (S. 159) (Ri.). — C₁₂H₁₃O₆N + HCl. Krystallpulver (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 142° (unkorr.); löslich in Wasser und Alkohol (Ri.).

Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - triäthylester $C_{14}H_{17}O_6N = NC_5H_3(CO_2 \cdot C_2H_5)_3$. B. Man behandelt Pyridin $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure - $\alpha.\gamma$ -diäthylester mit Thionylehlorid und das Reaktionsprodukt mit Alkohol (H. Meyer, M. 22, 586). — Flüssigkeit von Krauseminzgeruch. Kp: 300—305° (Zers.). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 61°.

Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - β - amid $C_8H_6O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- β -methylester und wäßr. Ammoniak (Kirfal, M. 26, 58). — Prismen. F: 180°. — Geht bei längerem Erhitzen auf den Schmelzpunkt in Cinchomeronsäureimid (Syst. No. 3591) über. — NH₄C₈H₅O₅N₂ + H₂O. Nadeln (aus Wasser). F: 150° (Zers.).

Pyridin - $\alpha.\beta.\gamma$ - tricarbonsäure - diamid $C_8H_7O_4N_3 = NC_5H_2(CO \cdot NH_3)_3 \cdot CO_2H$. — Ammoniumsalz $NH_4C_8H_6O_4N_3$. B. Beim Aufbewahren von Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- $\alpha.\gamma$ -diäthylester mit bei — 10^0 gesättigtem wäßrigem Ammoniak (Rint, M. 18, 239). Unlöslich in Alkohol, löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abgabe von Ammoniak und Wasser und Bildung einer nicht rein erhaltenen Verbindung $C_8H_5O_3N_3$ [vielleicht Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure-amid-imid]. Zersetzt sich beim Aufbewahren mit Wasser.

Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure-methylbetains $C_9H_9O_7N=(HO)(CH_8)NC_5H_2(CO_2H)_3$.

Anhydrid, Pyridin -α.β.γ-tricarbonsäure-methylbetain C₉H₇O₆N = CH₃·NC₅H₂ (CO₂H)₂·CO·O. B. Beim Erwärmen von Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure mit Methyljodid und überschüssiger Soda-Lösung auf dem Wasserbad (Kirpal, M. 26, 63). — Prismen. F: 220° (Zers.) (K.). — Geht in heißer wäßriger Lösung in Apophyllensäure (S. 158) über (K.). Spaltet beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure die Methylgruppe fast vollständig ab (Goldschmiedt, Hönigschmid, M. 24, 712).

- 6-Chlor-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) C₈H₄O₈NCl, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6-Chlor-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4)-äthylester-(3) bei der Oxydation von 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 52) mit siedender Kaliumpermanganat-Lösung (Collie, Lean, Soc. 73, 590). Krystalle mit 2 H₂O. F: 212° (korr.). Gibt bei der Einw. von Zinn und Salzsäure bei mäßiger Wärme Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4).
- 6-Chlor-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4)-äthylester-(3) $C_{10}H_5O_6NCl$, s. nebenstehende Formel. B. s. im vorangehenden Artikel. Krystalle mit 3 H_2O . F: 169° (korr.) (Collie, Lean, Soc. 78, 591). $KC_{10}H_7O_6NCl$.
- 2. Pyridin tricarbonsdure (2.3.5), Pyridin α.β.β' tricarbonsdure, Carbodinicotinsäure C₈H₈O₆N, s. nebenstehende
 Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 3.5-Dimethyl-2-āthyl-pyridin (Bd. XX, S. 263) mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Dürkopf, Schlaugk, B. 21, 835, 2707; D., Göttsch, B. 23, 689). Aus Chinolin-carbonsäure-(3) und Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Riedel, B. 16, 1615). Bei der Oxydation von 2-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (8. 161) mit Kaliumpermanganat-Lösung (Weber, A. 241, 11). Krystalle mit 1½ oder 2 H₂O (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (W.) und in Alkohol (R.). Starke Säure; elektrisches Leit-

vermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 392. - Zerfällt bei längerem Erhitzen auf ca. 150° in Pyridin-dicarbonsaure-(3.5) (S. 160) und Kohlendioxyd (R.; WE.). — Gibt mit Ferrosulfat eine rote Färbung (Wz.; D., Sch., B. 21, 836; vgl. Skraup, M. 7, 212; Wolff, A. 322, 372 Ann.). Mit Ferrichlorid bildet sich ein gelblicher, flockiger Niederschlag (Wz.; D., Sch., B. 21, 836). — Kupfersalz. Blaugrüner, krystallinischer Niederschlag (R.; Wz.). Sehr schwer löslich in Wasser (D., Sch., B. 21, 835) und in verd. Essigsäure (R.). — $Ag_2C_8H_3O_6N + 1^{1/2}H_2O$. Blatter (D., G., B. 23, 689). — $Ba_3(C_8H_2O_6N)_2 + 5H_2O$. Krystallinischer Niederschlag (WE.).

3. Pyridin - tricarbonsāure - (2.3.6), Pyridin - α.β.α' - tri-carbonsāure C₂H₂O₃N, s. nebenstehende Formei. B. Aus 2.6-Dimethylpyridin-carbonsāure-(3) und Kaliumpermanganat in alkal. Lösung auf dem Wasserbad (Wxiss, B. 19, 1309). Bei der Oxydation von Chinolin-carbonsāure-(2) mit Kaliumpermanganat in verd. Kaliumcarbonat-Lösung (v. Miller, B. 24, 1916). — Blättehen mit 2 H₂O (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, sehr schwer in Ather, absol. Alkohol und Eisessig (v. M.). — Zersetzt sich oberhalb 130° in Pyridin-dicarbonsäure-(2.5) und Kohlendioxyd (W.; v. M.). Das Ammoniumsalz gibt mit Ferrosulfat eine carminrote Färbung, mit Ferrichlorid einen gelblichen Niederschlag (W.; v. M.). — $KC_8H_4O_6N + 2C_6H_5O_6N + 5H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (W.). — $Ag_3C_8H_2O_6N$. Lichtempfindlicher Niederschlag (v. M.). — $Ca_2(C_8H_2O_6N)_2 + 4H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser (W.). — $Pb_3(C_8H_2O_6N)_2 + 5H_2O$. Niederschlag (W.). Pyridin - $\alpha.\beta.\alpha'$ - tricarbonsäure - α' - [2 - carboxy - anilid]

HO2C NO CONH C₁₅H₁₀O₇N₂, s. nebenstehende Formel. Als solches ist vielleicht die Pyridanthrilsaure [Syst. No. 3491, bei Dichinolyl-(2.3')], aufzufassen.

- 4. Pyridin-tricarbonsäure-(2.4.5), Pyridin-a.y. β '-tricarbonsäure, Berberonsäure $C_0H_0O_0N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen von Berberin (Syst. No. 4442) mit überschüssiger konzen-CO₂H но2С. trierter Salpetersäure und Kochen der Reaktions-Lösung (Weidel, B. 12, 410; Fürth, M. 2, 416; Mayer, M. 13, 345). — Trikline (Dirscheiner, B. 12, 413) Prismen mit 2 H₂O (aus verd. Salzsäure). Verwittert nicht an der Luft; verliert das Krystallwasser erst oberhalb 100° (Mumm, Hüneke, B. 51 [1918], 163; vgl. W.). F: 243° (F.; M., H.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in siedendem Alkohol, unlöslich in Ather, Benzol und Chloroform (W.). - Beim Erhitzen der Berberonsäure und ihrer Salze findet Übergang in Pyridin-carbonsaure-(3) und Pyridin-carbonsaure-(4) statt (F.). Gibt mit Chlorwasserstoff Krystalle, die sich bei 100° zersetzen (F.). Liefert beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 140° (F.) oder mit Eisessig und Essigsäureanhydrid im Rohr auf 160° (M.) Cinchomeronsäure. Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrosulfat intensiv rot (W.; F.). - KC, H,O, N+ Die wabr. 12sting wird auf Zusatz von Ferrosuliat intensiv Fot (W.; F.). — $K_0^2 H_1 O_6 N + 1^{1}/_2 H_2 O_6$. Gelbliche Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (F.). — $K_1^2 C_6 H_2 O_6 N + 3 H_2 O_6$. Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (F.). — $K_2^2 C_6 H_2 O_6 N + 4^{1}/_2 H_2 O_6$. Zerfließliche Prismen. Leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (F.). — $K_2^2 C_6 H_2 O_6 N$. Krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser (W.). — $K_2^2 C_6 H_2 O_6 N$. Nadeln. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser (W.).
- 5. Pyridin-tricarbonsaure-(2.4.6), Pyridin-a.y.a'-tricarbonsaure (Trimesitinsaure) CaH5OcN, s. nebenstehende Formel. B.
 Neben anderen Produkten beim Erwärmen von 2.4.6-Trimethyl-pyridin
 HO2C N CO2H mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Voigt, A. 228, 31). HO₂C· N · CO₂H Bei der Oxydation von 6-Methyl-pyridin-dicarbonsāure-(2.4) (S. 161) mit Kaliumpermanganat in siedenden wäßrigen Alkalien oder weniger gut mit Chromschwefelsäure (Böttinger, B. 13, 2048; A. 229, 248). — Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (V.). F: 227° (Zers.) (V.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol und Äther (V.). — Zerfällt beim Sublimieren in Pyridin-carbonsäure-(4), Kohlendioxyd und andere Produkte (V.). Ist be-Sublimieren in Pyridin-carbonsäure-(4), Kohlendioxyd und andere Produkte (V.). Ist beständig gegen siedenden Eisessig (V.). — Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrosulfat violettrot (B., B. 13, 2049). — $KC_9H_4O_9N + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser (V.). — $K_3C_9H_2O_6N + 5H_2O$. Säulen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (V.). — $Cu_9(C_9H_2O_9N)_9 + 12H_2O$. Himmelblaue Krystalle. Schwer löslich in Wasser und verd. Essigsäure (V.; B., B. 17, 95). — $Ag_3C_9H_2O_6N + 1^1/_2H_2O$. Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Ammoniak (B., B. 17, 95; V.). — $Mg_3(C_9H_2O_9N)_9 + 12H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (V.). — $Ca_2(C_9H_2O_6N)_9 + 4H_2O$. Krystalle. Unlöslich in Wasser und verd. Essigsäure (B., B. 17, 94; V.). — $Ba_2(C_9H_2O_6N)_9 + 4H_2O$. Krystalle (V.). — $Ba_3(C_9H_2O_6N)_9 + 6H_2O$. Nadeln (B., B. 13, 2049; 17, 94; V.).

Triäthylester $C_{14}H_{17}O_6N=NC_5H_2(CO_2\cdot C_2H_3)_3$. B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Pyridin-tricarbonsäure (2.4.6) (Voigt, A. 228, 33, 40). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127,5°. Leicht löslich in Äther, schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in Wasser.

- 8.5-Dibrom-pyridin-tricarbonsäure-(2.4.6) C₈H₂O₆NBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 5-tägigem Erwärmen von 3.5-Dibrom-2.4.6-trimethyl-pyridin mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad HO2C-L N J- CO2H (Pfeiffer, B. 20, 1347). - Adstringierend bitter schmeckende Nadeln mit 4 H.O. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ather. Beim Erhitzen auf 165° oder beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kalk bildet sich 3.5-Dibrom-pyridin. Ist beständig gegen siedenden Eisessig. — Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrosulfat-Lösung carminrot. — KC₈H₂O₆NBr₂ + C₂H₃O₆NBr₂ + 6H₂O. Nadeln. Verwittert beim Aufbewahren an der Luft. Leicht löslich in heißem Wasser. — Ag₃C₆O₆NBr₂ + H₂O. Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. — Cu₃(C₈O₆NBr₂)₂ + H₂O. Hellblaues Krystallpulver.
- CO₂H 6. Pyridin-tricarbonsäure-(3.4.5), Pyridin- β . γ . β -tricarbonsäure, β -Carbocinchomeronsäure $C_8H_5O_6N$, s. nebenstehende Ho_2C . Formel. B. Beim Erhitzen von Pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.4.5) auf 160° (Weber, A. 241, 23; Ahrens, B. 28, 798). Beim Erhitzen des Dikaliumsalzes der Pyridinpentacarbonsäure (S. 190) auf 220°, neben Cinchomeronsäure (W., A. 241, 16). Aus 4-[4-Amino-benzyl]-isochinolin (Syst. No. 3400) und wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Rügheimer, Friling, A. 326, 267). — Tafelformige Blättchen mit 3 H₂O. Wird bei 115° wasserfrei und zersetzt sich bei ca. 261° (R., F.; vgl. W.). Schwer löslich in kaltem Wasser (W.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 392. Gibt mit Ferrosulfat-Lösung keine Färbung (W.). — Cu₃(C₈H₂O₆N)₂ + 2CuC₈H₃O₆N + 24H₃O. Dunkelblaue Krystalle (W.). — Ag₅C₈H₃O₆N + 2H₃O. Krystalle (W.; R., F.).

2. Tricarbonsäuren C₂H₂O₄N.

- 1. 4-Methyl-pyridin-tricarbonsdure-(2.3.5), γ -Picolin-a. β . β '-tricarbonsdure C₂H₇O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Neben HO₂C· · COaH Pyridin-tetracarbonsaure (2.3.4.5) bei der Oxydation von 2.4-Dimethylpyridin dicarbonsäure (3.5) (S. 162) mit siedender Kaliumpermanganat.

 N CO₂H
 Lösung (Weber, A. 241, 22, 25). — Krystallisiert aus heiß gesättigten wäßrigen Lösungen bei raschem Erkalten in Nadeln mit 1 H₂O; bei langsamem Verdunsten entstehen Prismen mit 2 H₂O (W.). Wird bei 120° wasserfrei, färbt sich bei 204—205° gelb und zersetzt sich bei 258—260° völlig unter heftiger Gasentwicklung (W.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: OSTWALD, Ph. Ch. 3, 393. — Das Calciumsalz gibt bei der trocknen Destillation 4-Methyl-pyridin (W.). Mit Ferrichlorid-Lösung bildet sich ein gelber Niederschlag (W.). Die wäßr. Lösung wird beim Behandeln mit Ferrosulfat-Lösung intensiv dunkelrot (W.).
- 2. 3-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.4.5)(?), β-Pico-CO₂H lin-α.γ.β'-tricarbonsäure(?), 3-Methyl-berberonsäure(?) HO₂C. C.H.₃ (?) C.H.₃ (?) Loose tehende Formel. Zur Konstitution vgl. Mumm, HÜNCKE, B. 51 [1918], 152; LAWSON, PERKIN, ROBINSON, Soc. 125 [1924], 632, 638. B. In geringer Menge bei der Oxydation von Corydalin (Bd. XXI, S. 217) mit konz. Salpetersaure (Dobbie, Lauder, Soc. 81, 151). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Corydinaure (B. 282) mit siedender Kaliumpermanganat-Lösung oder mit Salpetersaure (D., Marsden, Soc. 71, 963; D., Lau.). Beim Kochen von Corydilinsaure (S. 283) mit Kaliumpermanganat-Lösung (D., Ma.; D., Lau.). — Prismen mit 1 H₂O. F: 208° (D., Ma.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser, unlöslich en Akhor, Chloroform und Benzol (D., Ma.). — Liefert mit Kaliumpermanganat in Kalilauge auf dem Wasserbad eine (nicht palen untersuchte) Puridintetragerbangaure, die heim Kochen mit Figespig in Cinchemann näher untersuchte) Pyridintetracarbonsäure, die beim Kochen mit Eisessig in Cinchomeronsäure übergeht (D., Lau.). Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrosulfat-Lösung schwach rotbraun (D., Ma.). — Ag₃C₆H₄O₆N. Krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen (D., Ma.). — Pb₃(C₆H₄O₆N)₂. Gelatinös. Unlöslich in Wasser (D., Ma.).
- 3. 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4), α-Picolinγ.α'.β'-tricarbonsäure C.H.O.N, s. nebenstehende Formel. B. In
 geringer Menge beim Erwärmen von 2-Methyl-chindin-carbonsäure-(4)
 (S. 85) mit Kaliumpermanganat in Kaliumcarbonat-Lösung (v. Miller,

 CO.H.

 CO.H.

 CO.H.

 CO.H.

 CO.H.

 S. 24, 1919). Wurde nicht rein erhalten. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 210—220°. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und Äther. — Ist beständig gegen siedenden Eisessig. Wird auf Zusatz von Ferrosulfat-Lösung rot. — Cua(CaHaOaN) +5H₂O. Niederschlag.

- 4. 4-Methyl-pyridin-tricarbonsdure (2.3.6), γ-Picolinα.β.α'-tricarbonsdure C, H,O,N, s. nebenstehende Formel. Zur
 Konstitution vgl. O. Fischer, Täuber, B. 17, 2928; Weber, A. 241,
 30. B. Aus 2.4-Dimethyl-chinolin (Bd. XX, S. 407) und Kaliumpermanganat in Kaliumcarbonat-Lösung auf dem Wasserbad (v. Miller, B. 24, 1913; vgl.
 Beyer, J. pr. [2] 33, 416). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 4-Methyl2-[4-oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 143) mit 9 Mol Kaliumpermanganat in sehr verd.
 Natronlauge auf dem Wasserbad (Besthorn, O. Fischer, B. 16, 71; F., T., B. 17, 2926).
 Neben anderen Produkten bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 2.4.6-Trimethyl-pyridincarbonsäure-(3) (S. 54) mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad
 (ΜΙΟΗΛΕΙ, Α. 225, 140). Nadeln mit 2 H,O (aus Wasser). Wird zwischen 210—220° braun
 bis schwarz und schmilzt bei 238° unter Zersetzung (Mich.); wird von 210° an dunkel,
 schmilzt bei 232° und zersetzt sich bei 236° (F., T.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung Pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.4.6) (F., T.). Die wäßr. Lösung wird
 auf Zusatz von Ferrosulfat dunkelbraunrot (Best., F.; F., T.). Ag,C,H,O,N. Gelatinöser
 Niederschlag (Best., F.). Ba₂(C,H₄O₃N)₂ (bei 150°). Amorphes Pulver (Mich.).
- 5. 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure (2.3.5), α-Picolin-β.α'.β'-tricarbonsäure C₉H₇O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) und Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Weber, A. 241, 6). Krystalle mit 1 H₂O. F: 226° (Zers.) (W.). Elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 393. 6-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) oder ihr Kaliumsalz liefern beim Erhitzen auf 150° 2-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (W.). KC₉H₆O₆N + C₉H₇O₆N + 6H₂O. Krystalle (W.). AgC₉H₆O₆N + 2H₂O. Nadeln (aus Wasser) (W.).

3. Tricarbonsäuren $C_{10}H_{9}O_{6}N$.

- 1. 4.6-Dimethyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5), α.γ-Luti-din-β.α'.β'-tricarbonsäure C₁₀H₈O₆N, s. nebenstehende Formel. B. HO₂C. CO₂H Aus 4.5.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3) (S. 164) und Kalium-permanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Wolff, A. 322, 374).

 Beim Kochen des Kaliumsalzes der 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) mit 2 Mol Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung unter Einleiten von Kohlensäure (Hantzsch, A. 215, 53; Weber, A. 241, 20). Prismen mit 2 H₂O (aus Wasser). F: 220° (Zers.) (H.), 218° (Zers.) (Wo.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther und Chloroform; löslich in verd. Salzsäure (Wo.). Liefert beim Erhitzen für sich auf 175° (Wz.), beim Erhitzen mit Wasser im Rolff auf 170° (Wo.) oder beim Kochen mit Isovaleriansäure oder Phenol (Koenigs, Mengel, B. 37, 1336) 2.4-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5). Das Kaliumsalz gibt beim Erhitzen mit Kalk 2.4-Dimethyl-pyridin (Bd. XX, S. 244) (H.). Gibt mit Ferroammonsulfat eine hellgelbrote Färbung, die auf Zusatz von Ferrichlorid verschwindet (Wo.). Beim Kochen mit Ferrichlorid erhält man einen gelblichen Niederschlag (H.). KC₁₀H₈O₆N + 2 H₂O. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (H.). Ca₃C₁₀H₆O₆N. Niederschlag (H.). Mg₃(C₁₀H₆O₆N)₂ + 10 H₂O. Amorphe Masse (H.). Ca₃(C₁₀H₆O₆N)₂ + 8(?)H₂O. Hygroskopische Nadeln (H.).
- 2. 2.6-Dimethyl-pyridin-tricarbonsdure-(3.4.5), $\alpha.\alpha'$ -Intidin- $\beta.\gamma.\beta'$ -tricarbonsdure $C_{10}H_0O_0N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 4¹-Benzal-kollidin-dicarbonsdure-(3.5) (S. 176) mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (Epstein, A. 231, 11). Prismen mit 1 H_2O (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 220°. 1000 g Wasser lösen bei 8° 1,78 g Substanz. Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather, Benzol und Chloroform. Gibt beim Erhitzen mit Atzkalk im Wasserstoffstrom 2.6-Dimethyl-pyridin. $C_{10}H_0O_0N + HCl$. Hellgelbe Spieße. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt. $(NH_4)CuC_{10}H_4O_6N + 4H_2O$. Blaue Krystalle. $Ag_3C_{10}H_6O_6N + 3H_2O$. Niederschlag. $Pb_2(C_{10}H_4O_6N)_2 + 6H_2O$. Niederschlag.

3. Tricarbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_6 N$.

Chinolin-tricarbonsäure-(2.3.4) $C_{12}H_7O_6N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 9-Methyl-acridin (Bd. XX, S. 470) mit der berechneten Menge Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Bernthsen, Bendee, B. 16, 1808; Bee., A. 224, 37). — Bräunliche



Masse. Sehr leicht löslich in Wasser (Ber.). Die ammoniakalische Lösung gibt mit Silbernitrat, Bariumchlorid und Bleinitrat Niederschläge (Ber., Ber.). — Ag₂C₁₂H₄O₆N. Niederschlag (Ber., Ber.).

4. Tricarbonsäuren C_nH_{2n-27}O₆N.

2-Phenyl-6-[2-carboxy-phenyl]-pyridin-dicarbon-coal description of the saure - (4.5), 6-Phenyl-2-[2-carboxy-phenyl]-cinchomeronsaure C₂₀H₁₂O₆N, s. nebenstehende Formel. B. HO₂C·C₆H₄·N·C₆H₅ Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 2-Phenyl-7.8-benzo-cinchoninsaure (S. 113) mit Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge bei höchstens 50° (Doebner, Kuntze, A. 249, 119). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 250° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Äther, sehr leicht in Aceton; löslich in verd. Essigsaure. — Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk 2.6-Diphenyl-pyridin (Bd. XX, S. 496). — Ag₃C₂₀H₁₀O₆N. Flockiger Niederschlag.

D. Tetracarbonsäuren.

1. Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_8N$.

 $\label{eq:continuous} \begin{aligned} & \text{Pyrrolidin-tetracarbons} \\ & \text{saure} \quad C_9H_9O_8N = \frac{H_2C-CH_2}{(HO_*C)_*\dot{C}\cdot NH\cdot \dot{C}(CO_2H)_2}. \end{aligned}$

N-Methyl-pyrrolidin- $\alpha.\alpha.\alpha'.\alpha'$ -tetracarbonsäure-tetrakis-methylamid $C_{13}H_{23}O_4N_5=H_2C$ — CH_2 . B. In geringer Menge beim Erhitzen von $\alpha.\delta$ -Di-(CH₃·NH·CO)₂C·N(CH₃)·C(CO·NH·CH₃)₂ brom-butan- $\alpha.\alpha.\delta.\delta$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester mit einer 25°/oigen Lösung von Methylamin in Methanol (Willstätter, Lessing, B. 35, 2071). — Prismen (aus Alkohol). F: 230—230,5°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, Essigester und Benzol, schwer in Alkohol. — Liefert beim Verseifen mit Barytwasser eine (nicht näher beschriebene) N-Methyl-pyrrolidindicarbonsäure vom Schmelzpunkt 280—281°.

2. Tetracarbonsäuren C_nH_{2n-11}O₈N.

 $\label{eq:constraints} \begin{array}{l} \text{Pyrrol-dicarbons} & \text{Pyrrol-}\alpha.\beta' \text{-dicarbons} \\ \text{saure-}\beta.\alpha' \text{-diessigsaure-} & \text{$C_{10}H_9O_8N$} = \frac{\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{C}-\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}\cdot\text{C}}{\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{CO}_2\text{H}}}. & B. & \text{Durch kurzes Erwärmen des Tetraäthylesters mit alkoh. Kalilauge (Feist, B. 35, 1557).} & -- \text{Nadeln mit 1H}_2\text{O (aus Wasser)}. & \text{Schmilzt bei 220° unter Zersetzung und Bildung von 2.4-Dimethyl-pyrrol.} \end{array}$

Tetraäthylester $C_{18}H_{25}O_8N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_2\cdots C\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_3\cdot C_2H_5}$. B. Beim Versetzen von Acetondicarbonsäurediäthylester mit Natriumnitrit in Eisessig und Kochen des Reaktionsgemisches mit Zinkstaub (Frist, B. 35, 1541, 1556). — Krystalle. F: 113° bis 113,5°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther und heißem Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien.

3. Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_8N$.

1. Tetracarbonsäuren $C_9H_5O_8N$.

1. Pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.4.5), Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma.\beta'$ -tetracarbonsäure $C_0H_5O_0N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2.3.4.5-Tetramethyl-pyridin (Bd. XX, S. 254) mit $1^0/_0$ iger Kaliumpermanganat-Lösung (Ahrens, B. 28, 798). Neben 4-Methyl-

HO²C CO²H CO²H

pyridin-tricarbonsäure-(2.3.5) bei der Oxydation von 2.4-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) mit siedender Kaliumpermanganat-Lösung (Weber, A. 241, 22). — Prismen mit 2 oder $3\,\mathrm{H_2O}$. Wird bei 115° wasserfrei. Elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25° : Ostwald, Ph.~Ch.~3, 393. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 160° in Pyridin-tricarbonsäure-(3.4.5) und Kohlendioxyd (W.; A.). Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrosulfat intensiv dunkelrot (W.). — $Ag_4C_9HO_8N + Ag_3C_9H_2O_8N + H_2O$. Krystalle (W.). — $Ba_2C_9HO_8N + 4H_2O$. Niederschlag (W.).

- 2. Pyridin-tetracarbonsäure (2.3.4.6), Pyridin α.β.γ.α'tetracarbonsäure C₂H₅O₈N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 4-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 143) und 11 Mol Kaliumpermanganat in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (O. FISOHER, TÄUBER,
 B. 17, 2927). Neben anderen Produkten bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 2.4.6-Trimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 54) mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung auf dem
 Wasserbad (Michael, A. 225, 142). Nadeln mit 2 H₂O. Die bei 115° getrocknete Verbindung
 schmilzt bei 227° (Zers.) (F., T.), die bei 100° getrocknete bei 187° (Zers.) (F., T.; M.). Sehr
 leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und Äther (M.). Die wäßr. Lösung wird auf
 Zusatz von Ferrosulfat kirschrot (F., T.). Cu₂C₂HO₈N + 2½H₂O. Hellblaugrüner, amorpher
 Niederschlag. Gibt das Wasser erst bei ca. 200° ab, wobei die Farbe in Olivgrün übergeht;
 unlöslich in siedendem Wasser und Essigsäure (M.). Ag₄C₂HO₈N + H₂O. Niederschlag
 (F., T.). Ba₂C₂HO₈N + 2½+H₂O. Pulveriger Niederschlag (M.).
- 3. Pyridin-tetracarbonsäure (2,3.5.6), Pyridin α,β,α',β'- HO₂C. CO₂H tetracarbonsäure C₂H₅O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 2.6-Dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)
 (S. 162) mit 4 Mol Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Hantzsch, Weiss, B. 19, 284; Weber, A. 241, 4). Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (Web.). Sehr leicht löslich in Wasser (H., Weiss). Zerfällt beim Erhitzen auf 150° in Pyridin-dicarbonsäure-(3.5) und Kohlendioxyd (H., Weiss). Gibt mit Ferrosalzen eine blutrote Färbung (H., Weiss). Cu₂C₂HO₃N + 5 H₂O. Hellblaues Pulver (H., Weiss). Ag₄C₂HO₆N + 2 H₂O. Niederschlag. Wird beim Erwärmen krystallinisch (H., Weiss). CaC₂H₃O₃N + 2 H₂O. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (H., Weiss).
- 2. 4-Methyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6), γ -Picolin- α , β , α' - β' -tetracarbonsäure $C_{10}H_{2}O_{8}N$, s. nebenstehende Formel. HO2C CO2H B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (S. 164) mit 4 Mol Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (HANTZSCH, A. 215, 57). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 2¹-Oxy-2.4.5.6-tetramethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 223) mit der berechneten Menge Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Wolff, A. 322, 376). Prismen mit 2H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 199° (Zers.) (H.), 200° (Zers.) (W.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, schwer in Äther und Chloroform (H.; W.). Liefert beim Erhitzen mit Kalk 4-Methyl-pyridin (H.). Beim Erhitzen mit Eisessig auf 130° bildet sich 4-Methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (S. 162) (W.). Gibt mit Ferroammoniumsulfat eine rote Färbung, die auf Zusatz von Ferrichlorid verschwindet (H.; W.). $KC_{10}H_{2}O_{8}N+2H_{2}O$. Nadeln (H.). $K_{2}C_{10}H_{3}O_{8}N+4H_{2}O$. Tafeln. Leicht löslich in heißem Wasser (H.). $Mg_{2}C_{10}H_{3}O_{8}N+6H_{2}O$. Verliert das Wasser erst oberhalb 200° (H.). $Ca_{2}C_{10}H_{3}O_{8}N+4H_{2}O$. Kaum krystallinische Masse. Wird erst oberhalb 200° wasserfrei (H.).

4. Tetracarbonsäuren C_nH_{2n-21}O₈N.

4-Phenyl-pyridin-tetracarbonsäure-(2.3.5.6) $C_{15}H_{\bullet}O_{8}N$, s. Poenstehende Formel. B. Bei der Oxydation des Kaliumsslzes der HO2C-CO2H 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) mit 4 Mol Kaliumpermanganat (Hantzsch, B. 17, 1515). — Krystalle mit 3H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 205—207° (Zers.) (H.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Äther (H.). — Das Kaliumsalz gibt beim Erhitzen auf 170° wenig 4-Phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) und Kohlendioxyd (Weber, A. 241, 13). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kalk im Wasserstoffstrom erhält man 4-Phenyl-pyridin (H.). — Die ammoniakalische Lösung wird auf Zusatz von Ferrosalzen dunkelrot (H.). — $KC_{15}H_{8}O_{8}N + H_{2}O$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.). — $Cu_{2}C_{15}H_{5}O_{8}N + 7H_{2}O$. Blaues Krystallpulver. Unlöslich in Wasser (H.). — $Ba_{3}(NH_{4})_{2}(C_{15}H_{5}O_{8}N)_{3} + 6H_{2}O$. Mikroskopische Tafeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser (H.).

E. Pentacarbonsäuren.

CO.H Pyridinpentacarbonsaure C, H,O,oN, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Kochen des Kaliumsalzes der 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) mit Kaliumpermanganat in wäßr. HO2C NCO2H Lösung (HANTZSCH, A. 215, 62; WEBER, A. 241, 15). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 21-Oxy-2.4.5.6-tetramethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 223) mit Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Wolff, A. 322, 376). — Undeutlich krystallinische Substanz mit 2H₂O (aus wasserhaltigem Äther) (H.), mit 3H₂O (aus Wasser) (WE.). Wird bei 1200 wasserfrei und zersetzt sich oberhalb 2000 (H.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Äther (H.). Starke Säure; elektrisches Leitvermögen in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 393. — Das Dikaliumsalz liefert beim Erhitzen auf 220° Pyridin-tricarbonsäure-(3.4.5) und Cinchomeronsäure (WE.). Wird von Kaliumpermanganat zu Oxalsäure oxydiert (H.). Beim Erhitzen der Salze der Pyridinpenta-Kaliumpermanganat zu Oxalsäure oxydiert (H.). Beim Erhitzen der Salze der Pyridinpenta-carbonsäure mit Kalk bildet sich wenig Pyridin (H.). Gibt beim Erhitzen mit Brom auf 170° 3.5-Dibrom-pyridin (Pfeiffer, B. 20, 1351). Die neutralen Alkalisalze geben mit überschüssigen Ferrosalzen eine dunkelrote Färbung, die auf Zusatz von Eisessig allmählich in Violett übergeht; zuletzt entsteht ein violetter Niederschlag (H.). — $KC_{10}H_4O_{10}N+2H_2O$. Fasern (H.). — $KC_{10}H_4O_{10}N+3H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (H.). — $K_2C_{10}H_3O_{10}N+3^{1/2}H_2O$ (WE.). Würfel (H.). — $K_5C_{10}O_{10}N$. Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich an Alkohol; zerfließt an feuchter Luft (H.). — $Ag_4C_{10}HO_{10}N+2H_2O$ (WE.). — $Mg_5(C_{10}O_{10}N)_2+12H_2O$. Niederschlag (H.). — $CaC_{10}H_3O_{10}N+\frac{1}{2}H_2O$. Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser (H.). — $Ca_5(C_{10}O_{10}N)_2+12H_2O$. Amorphes Pulver (H.). — $Ca_2(NH_4)\cdot C_{10}O_{10}N+5H_2O$. Niederschlag. Unlöslich in wäßr. Ammoniak (H.). — $Ba_5(C_{10}O_{10}N)_2+11H_2O$. Mikrokrystallinisches Pulver (aus sehr verdünnter wäßriger Lösung) (H.). — Doppelsalz mit Kaliumoxalat $KC_{10}H_4O_{10}N+KC_2HO_4+5H_2O$. Prismen (H.). $KC_2HO_4 + 5H_2O$. Prismen (H.).

F. Oxy-carbonsäuren.

1. Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-1} O_3 N$.

1. 4-0xy-pyrrolidin-carbonsăure-(2), 4-0xy-prolin $C_xH_0O_xN=$ HO·HC——ČH,

H₂C·NH·CH·CO₂H. Existiert in 2 diastereoisomeren Reihen, die als a- und b-[4-Oxyproline] (dl, d und l) unterschieden werden. Von diesen 6 Formen sind bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] die beiden Racemformen sowie die linksdrehende Form des a-[4-Oxy-prolins] beschrieben. Über die weiteren Stereoisomeren vgl. Leuchs, Brewster, B. 46 [1913], 986; L., Bormann, B. 52 [1919], 2086.

- a) $a-f4-Oxy-prolin C_5H_9O_3N = HNC_4H_6(OH)\cdot CO_2H$.
- a) Inaktive Form, dl-a-[4-Oxy-prolin] $C_5H_9O_3N = HNC_4H_8(OH) \cdot CO_2H$. Neben b-[4-Oxy-prolin] beim Behandeln von δ-Chlor-α-brom-γ-valerolacton (Bd. XVII, S. 237) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Leuchs, B. 38, 1939, 1940). Neben γ.δ-Dioxy-α-amino-n-valeriansäure beim Erhitzen von α-Amino- δ -[4-brom-phenoxy]- γ -valerolacton (Bd. XVIII, S. 622) mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° und Kochen des Reaktionsprodukts mit Wasser (E. FISCHER, KRÄMER, B. 41, 2736). — Tafeln (aus Methanol). F: 261° (korr.; Zers.) (L.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion, ziemlich leicht in heißem Methanol, sehr sehwer in Alkohol (L.). Die wäßr. Lösung schmeckt süß (L.). — Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im Rohr bei 140-150° dl-Prolin (S. 4) (L., Felser, B. 41, 1727). — $Cu(C_5H_8O_3N)_2+4H_2O$. Blaue, mikroskopische Prismen (aus Wasser) (L.; Fr., K.). Sehr schwer löslich in Wasser.
- 1-Methyl-dl-a-[4-oxy-prolin] $C_eH_{11}O_3N = CH_3 \cdot NC_4H_6(OH) \cdot CO_3H$. B. Neben 1-Methyl-b-[4-oxy-prolin] beim Behandeln von δ -Chlor- α -brom- γ -valerolacton (Bd. XVII, S. 237) mit

33% giger wäßriger Methylamin-Lösung (Leuchs, Felser, B. 41, 1732, 1734). — Prismen oder Tafeln (aus Methanol). F: 207—208° (korr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion, ziemlich leicht in Methanol, sehr schwer in Alkohol. Schmeckt stark süß. — Kupfersalz. Hellblaue Nadeln (aus Methanol). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Methanol, schwer in Alkohol.

1-Anilinoformyl-dl-a-[4-oxy-prolin] $C_{12}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NC_4H_6(OH) \cdot CO_2H$. B. Aus dl-a-[4-Oxy-prolin] und Phenylisocyanat in verd. Natronlauge (Leuchs, Felser, B. 41, 1728). — Tafeln (aus Wasser). F: 194—195° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Aceton und Essigester, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert beim Abdampfen mit verd. Salzsäure 3-Phenyl-1.5-[β -oxy-trimethylen]-hydantoin CH_3 — $CH \cdot CO$.

vom Schmelzpunkt 164—165° HO·HC CH₂—CH·CO N·C₈H₅ (Syst. No. 3636).

- 1- β -Naphthalinsulfonyl-dl-a-[4-oxy-prolin] $C_{18}H_{18}O_5NS = C_{10}H_7 \cdot SO_3 \cdot NC_4H_6(OH) \cdot CO_2H$. B. Aus dl-a-[4-Oxy-pyrolin] und β -Naphthalinsulfochlorid in verd. Alkalilauge (Leuchs, B. 38, 1941). Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Essigester). F: 186—187° (korr.). Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Äther, Benzol, Chloroform, Petroläther und in kaltem Wasser.
- B) Linksdrehende Form, l-a-[4-Oxy-prolin] C₅H₂O₅N = HNC₄H₆(OH)·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Leuchs, Brewster, B. 46 [1913], 986; L., Bormann, B. 52 [1919], 2086. B. Bei der Hydrolyse von Gelatine mit siedender konzentrierter Salzsäure (E. Fischer, B. 35, 2660; Leuchs, Felser, B. 41, 1730; Skraup, v. Biehler, M. 30, 469, 476). Zur Bildung aus einigen anderen Proteinen durch Hydrolyse mit Salzsäure vgl. Abderhalden, H. 37, 484, 499; Fi., H. 39, 156). Tafeln (aus Wasser). Rhombisch (v. Wolff, B. 35, 2662). F: ca. 270° (Zers.) (Fi., B. 35, 2662; H. 39, 157), 271° (unkorr.) (A., H. 37, 503). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol (Fi., B. 35, 2662). [α]₀[∞]: —75,7° (Wasser; p = 9) (L., Bo., B. 52, 2091). Die wäßr. Lösung schmeckt stark süß (Fi., B. 35, 2662). Wird beim Erhitzen mit Barytwasser bis auf 200° nicht völlig racemisiert (L., Fe.; vgl. dazu L., Bo., B. 52, 2088). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor im Rohr auf 150° dl-Prolin (S. 4) (Fi., B. 35, 2664). Cu(C₅H₈O₃N)₂. Blaue Nadeln (Sk., v. B.; vgl. Fi., B. 35, 2663). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. C₅H₉O₃N + HCl. Prismen. F: 192—194° (Sk., v. B.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.
- 1-Anilinoformyl-l-a-[4-oxy-prolin] $C_{12}H_{14}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NC_4H_6(OH)\cdot CO_2H$. B. Aus l-a-[4-Oxy-prolin] und Phenylisocyanat in verd. Natronlauge bei 0° (E. Fischer, B. 35, 2663). — Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: 175°(Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser.
- 1- β -Naphthalinsulfonyl-l-a-[4-oxy-prolin] $C_{15}H_{15}O_5NS = C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot NC_4H_6(OH)\cdot CO_2H$. B. Aus l-a-[4-Oxy-prolin] und β -Naphthalinsulfochlorid in verd. Natronlauge (E. FISCHER, BERGELL, B. 35, 3780, 3785). Blättchen mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 91—92° (korr.). Löslich in ca. 25 Tln. siedendem Wasser, ziemlich leicht löslich in Äther, sehr leicht in Alkohol.
- b) b-[4-Oxy-prolin] $C_5H_9O_3N = HNC_4H_9(OH)\cdot CO_2H$. Inaktive Form. B. Neben dl-a-[4-Oxy-prolin] beim Behandeln von δ -Chlor- α -brom- γ -valerolacton (Bd. XVII, S. 237) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Leuchs, B. 38, 1939, 1942). Krystalle (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 250° (korr.; Zers.) (L.). Leicht löslich in Wasser mit schwach saurer Reaktion, schwer in Methanol (L.). Die wäßr. Lösung schmeckt fade (L.). Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im Rohr bei 140—150° dl-Prolin (S.4) (L., Felser, B. 41, 1728). Cu($C_5H_8O_3N)_2$. Tiefblaue, mikroskopische Tafeln (aus Wasser) (L.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 1-Methyl-b-[4-oxy-prolin] $C_6H_{11}O_3N=CH_2\cdot NC_4H_6(OH)\cdot CO_2H$. B. Neben 1-Methyldl-a-[4-oxy-prolin] beim Behandeln von δ -Chlor- α -brom- γ -valerolacton (Bd. XVII, S. 237) mit 33% giger wäßriger Methylamin-Lösung (Leuchs, Felser, B. 41, 1732). Aus b-[4-Oxy-prolin] und Methyljodid in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (L., F., B. 41, 1734). Krystalle (aus Methanol). F: 226—227° (korr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser mit schwach saurer Reaktion, ziemlich leicht in Methanol, sehr schwer in Alkohol. Die wäßr. Lösung schmeckt süßlich fade. $Cu(C_6H_{10}O_3N)_3$. Tiefblaue Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Methanol.
- 1 Anilinoformyl b [4 oxy prolin] $C_{12}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NC_4H_6(OH) \cdot CO_2H$. B. Aus b-[4-Oxy-prolin] und Phenylisocyanat in verd. Natronlauge (Leuchs, Felser, B. 41, 1729). Tafeln (aus Wasser). F: 1870 (korr.). Liefert beim Abdampfen mit verd. Salzsäure 3-Phenyl-1.5-[β -oxy-trimethylen]-hydantoin vom Schmelzpunkt 156—1580 $HO \cdot HC$ $CH_2 \cdot CH \cdot CO$ $N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3636).

O.N - Di - β - naphthalinsulfonyl - b - [4 - oxy - prolin] $C_{25}H_{21}O_7NS_2 = C_{10}H_7 \cdot SO_3 \cdot NC_4H_6(CO_2H) \cdot O \cdot SO_3 \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Schütteln von b-[4-Oxy-pyrolin] mit überschüssigem β -Naphthalinsulfochlorid in Äther bei Gegenwart von verd. Natronlauge (Leuchs, B. 38, 1942). — Nadeln (aus Chloroform + Toluol). F: 181—1829 (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in heißem Alkohol, löslich in warmem Benzol, fast unlöslich in Äther und Wasser.

2. Oxy-carbonsäuren CoH17O2N.

- 2. 4-Oxy-2.2.6 trimethyl piperidin carbonsdure (4) $C_9H_{17}O_9N=H_1C\cdot C(OH)(CO_2H)\cdot CH_2$. B. Aus dem Nitril (s. u.) beim Kochen mit konz. Salz-cH₃·HC—NH— $C(CH_3)_2$. B. Aus dem Nitril (s. u.) beim Kochen mit konz. Salz-säure (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 91121; Frdl. 4, 1220). Krystallinisches Pulver. Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung.

Methylester $C_{10}H_{19}O_3N = HNC_5H_5(CH_3)_5(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende methylalkoholische Lösung der freien Säure (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1222). — Bildet ein leicht lösliches Hydrochlorid.

- 4-Benzoyloxy-2.2.6-trimethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{17}H_{22}O_4N$ = $HNC_5H_5(CH_3)_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_5H_5$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 4-Oxy-2.2.6-trimethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester mit Benzoylchlorid (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1223). F: ca. 100°.
- 4-Oxy-2.2.6-trimethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-nitril, 4-Oxy-2.2.6-trimethyl-4-cyan-piperidin, "Vinyldiacetonamin-cyanhydrin" $C_5H_{16}ON_2 = HNC_5H_5(CH_9)_6(OH)$ · CN. B. Beim Behandeln von 4-Oxo-2.2.6-trimethyl-piperidin (Bd. XXI, S. 246) mit Kalium-cyanid in kalter verdünnter Salzsäure (Ch. F. Sch., D. R. P. 91122; Frdl. 4, 1217). Nadeln (aus Alkohol). F: 132°.
- 4 Benzoyloxy 1.2.2.6 tetramethyl piperidin carbonsäure (4) methylester $C_{16}H_{25}O_4N = CH_2 \cdot NC_5H_5(CH_2)_3(CO_2 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Petroläther). F: 101° bis 101,5° (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1224). Wirkt lokalanästhesierend (Vinoi, C. 1897 I, 1217).
- 4-p-Toluyloxy-1.2.2.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{19}H_{47}O_4N=CH_5\cdot NC_5H_5(CH_9)_5(CO_5\cdot CH_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_5$. Krystallinisch. F: ca. 116° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1227).
- 3. 3 Oxy 2.2.5.5 tetramethyl pyrrolidin carbonsdure (3) C₉H₁₇O₉N = H₂C C(OH) · CO₂H . B. Aus dem Nitril (s. u.) durch Einw. von konz. Salzsäure (CH₃)₂C · NH · C(CH₉)₂ zuerst unter Kühlung, dann bei Siedetemperatur (PAULY, A. 323, 118). Leicht löslich in Wasser. C₉H₁₇O₂N + HCl + H₂O. Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 226°. Leicht löslich in heißem Wasser.
- Nitril, 8-Oxy-2.2.5.5-tetramethyl-8-oyan-pyrrolidin $C_9H_{16}ON_2 = H_2C C(OH) \cdot CN$ $(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 3-Oxo-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin-hydrochlorid und Kaliumcyanid in kaltem Wasser (Pauly, Boehm, B. 34, 2290; P., A. 323, 117). — Mikroskopische Tafeln. F: 138° (Bad auf 130° vorgewärmt). Fast unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen unter Abspaltung von Blausäure.
- 3. $4-0 \times y-2.2.6.6$ -tetramethyi-piperidin-carbonsäure-(4) $C_{10}H_{10}O_2N=H_1C\cdot C(OH)(CO_2H)\cdot CH_2$ Beim Kochen des Nitrils (Triacetonamin-cyanhydrin; S. 193) mit konz. Salzsäure (Chem. Fabr. Schuring, D. R. P. 91121; Frdl. 4, 1219).

- Krystallpulver. F: 285° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Essigester. Leicht löslich in Alkalilaugen und in verd. Mineralsäuren.
- 4 Bensoyloxy 2.2.6.6 tetramethyl piperidin carbonsäure (4) $C_{17}H_{25}O_4N = HNC_5H_4(CH_3)_4(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-2.2.6.6 -tetramethylpiperidin-carbonsäure-(4) oder ihrem Hydrochlorid mit überschüssigem Benzoylchlorid auf 140° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92588; Frdl. 4, 1228). Krystallpulver. Zersetzt sich beim Erhitzen.
- 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{11}H_{21}O_{3}N=HNC_{5}H_{4}(CH_{2})_{4}(OH)\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende methylalkoholische Lösung von 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4) (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1222). Krystalle. F: 69—70°. Sehr leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln. Wird durch kaltes Wasser langsam, durch siedendes Wasser rasch verseift. Hydrochlorid. Krystalle.
- 4-Benzoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{18}H_{16}O_4N=HNC_5H_4(CH_3)_4(CO_5\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester mit Benzoylchlorid auf 140° bis 145°, zweckmäßig in Gegenwart von etwas Zinkehlorid (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1222). Prismen (aus Ligroin). F: 91—92°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Formiat. Krystalle. Löslich in 4 Tln. kaltem Wasser.
- 4-o-Toluyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{19}H_{27}O_4N=HNC_5H_4(CH_3)_4(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1225). F: ca. 90°.
- 4-p-Toluyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{19}H_{27}O_4N=HNC_5H_4(CH_3)_4(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Analog dem 4-Benzoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1225). F: ca. 116°.
- 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{12}H_{23}O_3N=HNC_5H_4(CH_3)_4(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1222). Krystalle. F: 96—97°. Wird durch Wasser leicht verseift.
- 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-iminomethyläther $C_{11}H_{22}O_2N_2 = HNC_5H_4(CH_3)_4(OH)\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine kalte methylalkoholische Suspension von Triacetonamin-cyanhydrin (s. u.) (Ch. F. Sch., D. R. P. 91081; Frdl. 4, 1218). Nadeln (aus Äther). F: 160°.
- 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-iminoäthyläther $C_{13}H_{24}O_2N_2=HNC_5H_4(CH_5)_4(OH)\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Ch. F. Soh., D. R. P. 91081; Frdl. 4, 1218). Krystallinisch. F: 159°.
- 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-nitril, 4-Oxy-2.2.6.6-tetramethyl-4-cyan-piperidin, Triacetonamin-cyanhydrin $C_{10}H_{18}ON_3 = HNC_5H_4(CH_3)_4(OH) \cdot CN$. B. Durch Zufügen von Kaliumcyanid-Lösung zu einer eiskalten Lösung von Triacetonamin (Bd. XXI, S. 249) in verd. Salzsäure (Ch. F. Sch., D. R. P. 91122; Frdl. 4, 1216). Krystalle (aus Alkohol). F: 136° (Zers.).
- 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4) $C_{11}H_{21}O_2N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(OH)\cdot CO_2H$. B. Aus N-Methyl-triacetonamin-cyanhydrin (8. 195) beim Kochen mit konz. Salzsäure (Ch. F. Sch., D. R. P. 91121; Frdl. 4, 1219). Krystalle (aus Wasser). Rhombisch bipyramidal (Tietze, C. 1898 II, 1081; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 726). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Ch. F. Sch.). Leicht löslich in siedendem Wasser (Ch. F. Sch.). Hydrochlorid. Krystalle (Ch. F. Sch.).
- 4-Benzoyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4) $C_{18}H_{26}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4) mit überschüssigem Benzoylchlorid auf ca. 140° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92588; Frdl. 4, 1228). Hydrochlorid. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.
- 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{13}H_{23}O_3N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Kp: 268°; Kp₄₀: 170° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). Wird durch siedendes Wasser leicht verseift (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589). Uberführung in eine Natriumverbindung: Ch. F. Sch., D. R. P. 108223; C. 1900 I, 1082; Frdl. 5, 790.

4 - Acetoxy - 1.2.2.6.6 - pentamethyl - piperidin - carbonsäure - (4) - methylester $C_{14}H_{25}O_4N = CH_2 \cdot NC_5H_4(CH_2)_4(CO_2 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester mit Acetanhydrid auf ca. 140° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). — Krystalle (aus Äther). F: 64°.

- 4-Benzoyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester C₁₉H₂₇O₄N = CH₃·NC₃H₄(CH₂)₄(CO₂·CH₂·O·CO·C₆H₅. B. Aus 4-Benzoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4) und Methyljodid in alkoh. Kalilauge (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1223, 1224; vgl. a. Merling, Ber. Disch. pharm. Ges. 6, 175; C. 1896 II, 709). Prismen (aus Äther oder Alkohol). F: 104—105° (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Vinci, C. 1896 II, 394), 104° (M.), 103° (Parsons, Am. Soc. 23, 887). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Benzol, Chloroform, Alkohol, Äther (V., C. 1896 II, 393) und Petroläther (P.). Wirkt lokalanästhesierend (V., C. 1896 II, 394; 1897 I, 1217) und fand früher in Form seines Hydrochlorids unter den Bezeichnungen Eucain, Eucain A, α-Eucain als Ersatzmittel für Cocain Verwendung (Ch. F. Sch., C. 1896 I, 1131; 1898 II, 824; M.; Kiesel, C. 1896 I, 1131; vgl. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 373). Unterscheidung von Cocain, β-Eucain usw.: V., C. 1896 II, 394; P.; Eigel, C. 1903 II, 900; Candussio, C. 1908 II, 1749; 1909 II, 1900; Saporetti, C. 1909 II, 1015. C₁₉H₂₇O₄N + HCl. Krystallisiert aus Wasser in Blättchen mit 1 H₂O, aus Methanol in Prismen mit 2CH₄O (M.; V., C. 1896 II, 394; P.), sehr leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther (P.).
- 4-Phenacetoxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{50}H_{50}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester und Phenylessigsäurechlorid in Xylol bei ca. 140° (Chem. Fabr. Sohering, D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). Hydrochlorid. Krystall-pulver.
- 4-Phenylchloracetoxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester C₂₀H₂₈O₄NCl = CH₂·NC₅H₄(CH₃)₄(CO₂·CH₃)·O·CO·CHCl·C₆H₅. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). F: 120—121°.
- 4-Phenylbromacetoxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{90}H_{28}O_4NBr = CH_3 \cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_3 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CHBr \cdot C_6H_5$. B. Analog dem 4-Phenacetoxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). Krystalle (aus Äther). F: 117—118°.
- 4-o-Toluyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{50}H_{50}O_4N=CH_5\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_5\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_5$. B. Analog der p-Toluylverbindung (s. u.) (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). F: ca. 92°.
- 4-m-Toluyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{20}H_{29}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Analog der p-Toluylverbindung (s. u.) (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). F: ca. 104°.
- 4-p-Toluyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{30}H_{20}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Behandlung von 4-p-Toluyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4) mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). Durch Erhitzen von 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4) mit p-Toluylchlorid auf 140—150° und nachfolgende Veresterung mit methylalkoholischer Salzsäure oder durch Erhitzen von 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester mit p-Toluylchlorid auf 130—140° (Ch. F. Sch.). F: ca. 122°. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther und Ligroin.
- 4-Cinnamoyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{21}H_{29}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester und Cinnamoylchlorid in Xylol bei ca. 140° (Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1226). Krystalle. F: 125—126°.
- 4-Anilinoformyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{19}H_{18}O_4N_3=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_8$. B. Aus der Natriumverbindung des 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylesters und Carbanilsäurechlorid in Äther (Ch. F. Sch., D. R. P. 106492; C. 1900 I, 1082; Frdl. 5, 792). F: 132—133°.
- 4-Phenylglykoloyloxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{50}H_{50}O_5N=CH_5\cdot NC_5H_4(CH_5)_4(CO_5\cdot CH_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. Vgl. hierüber Ch. F. Sch., D. R. P. 92589; Frdl. 4, 1227.

- 4 Bensoyloxy 1.2.2.6.6 pentamethyl piperidin carbonsäure (4) äthylester $C_{20}H_{20}O_4N=CH_3\cdot NC_5H_4(CH_2)_4(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Ligroin). F: 90° (Ch. F. Son., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1224).
- 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-nitril, 4-Oxy-1.2.2.6.6-pentamethyl-4-cyan-piperidin, N-Methyl-triacetonamin-cyanhydrin $C_{11}H_{20}ON_3 = CH_3 \cdot NC_5H_4(CH_3)_4(OH) \cdot CN$. B. Aus N-Methyl-triacetonamin (Bd. XXI, S. 250) und Kalium-cyanid in verd. Salzsäure unter Kühlung (Ch. F. Sch., D. R. P. 91122; Frdl. 4, 1217). Krystallinisch. Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- 1-Äthyl-4-bensoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{50}H_{29}O_4N=C_2H_5\cdot NC_5H_4(CH_2)_4(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Prismen (aus Ligroin). F: 94° (Ch. F. Soh., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1224).
- 1-Äthyl-4-benzoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{21}H_{31}O_4N = C_2H_5 \cdot NC_5H_4(CH_5)_4(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Ligroin). F: 91—92° (Ch. F. Sch., D. R. P. 90 245; Frdl. 4, 1224).
- 1-Propyl-4-benzoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{21}H_{21}O_4N=C_2H_5\cdot CH_2\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Nadeln. F: 95° (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1224). Hydrochlorid. Nadeln und Blättchen.
- 1-Allyl-4-bensoyloxy-2.2.6.6-tetramethyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methylester $C_{31}H_{39}O_4N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NC_5H_4(CH_3)_4(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Amorphes Pulver. F: 91° (Ch. F. Sch., D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1224).

b) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-3} O_3 N$.

- 1. Oxy-carbonsäuren CaH13O2N.
- 1. 3-Oxy-nortropan-carbonsäure-(2), Nortropanol-(3)- H₂C-CH-CH-CH-CO₂H carbonsäure-(2) C₈H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. Von dieser NH CH OH Formel sind theoretisch 4 diastereoisomere Reihen ableitbar, jede 2 enantiostereoisomere optisch aktive Formen und die zugehörige inakt. Form umfassend. Bekannt sind 2 aktive 3-Oxy-nortropan-carbonsauren-(2), die 2 verschiedenen, durch räumliche Anordnung des Hydroxyls sich unterscheidenden Reihen angehören, das Nor-l-ekgonin und das Nor-d-pseudoekgonin. Von den N-Methylderivaten sind bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] 2 aktive, dem Nor-l-ekgonin und Nor-d-pseudoekgonin sterisch entsprechende Formen, das l-Ekgonin und d-Pseudoekgonin und die zugehörigen inaktiven Formen (dl-Ekgonin und dl-Pseudoekgonin) beschrieben worden; später wurde von Willstätter, Wolffes, Mader (A. 434 [1923], 114, 136) eine dritte inaktive Form dargestellt. Der 3-Benzoyloxy-tropan-carbonsäure-(2)-methylester war bis zum Literatur-Schlußtermin in 2 aktiven, dem l-Ekgonin und d-Pseudoekgonin sterisch entsprechenden Formen, dem l-Cocain und d-Pseudococain, sowie der diesem entsprechenden inaktiven Form, dem dl-Pseudococain, bekannt; später erhielten WILLSTÄTTER, Wolfes, Mader (A. 484, 113, 129) auch das dem l-Cocain entsprechende dl-Cocain und spalteten die inaktiven Formen in die aktiven Komponenten. — Zur Stereochemie der Ekgoninformel vgl. Gadamer, Ar. 239, 663; Ga., Amenomiya, Ar. 242, 1; Willstätter, Bommer, A. 422 [1920], 22.
- a) Nor-l-ekgonin, "Cocayloxyessigsäure" $C_8H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Willstätter, Müller, B. 31, 2655.— B. Beim Behandeln von salzsaurem l-Ekgonin mit Kaliumpermanganat in verd. Soda-Lösung (Einhorn, B. 21, 3033; Boehringer & Söhne, H2C—CH—CH2D. R. P. 48274; Frdl. 2, 516). Beim Erhitzen von O-Benzoyl-nor-l-ekgonin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (Ein., B. 21, 3031).— Nadeln (aus wasserhaltigem Methanol + Ather). F: 233°; sehr leicht löslich in Wasser (Ein.; B. & S.).— $C_8H_{13}O_3N + HCl + H_2O$. Krystalle (aus Methanol + Ather) (Ein.; B. & S.).— $C_8H_{13}O_3N + HCl + AuCl_3$. Krystallisiert aus Wasser in gelben Nadeln mit 2 H_2O , aus Alkohol in alkoholhaltigen Prismen (Ein.). Das aus Wasser, Alkohol oder Eisessig umkrystallisierte Salz ist monoklin sphenoidisch (Lehmann, B. 21, 3033; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 865). F: 211°; schwer löslich in Wasser (Ein.).

A. Funktionelle Derivate des Nor-l-ekgonins mit unveränderter NH - Gruppe.

O-Benzoyl-nor-1-ekgonin $C_{15}H_{17}O_4N = HNC_7H_{10}(CO_3H) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln einer verdünnten sodaalkalischen Lösung von O-Benzoyl-1-ekgonin mit Kaliumpermanganat (Einhobn, B. 21, 3030; Boehringer & Söhne, D. R. P. 48274; Frdl. 2, 516). — Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 230° (Zers.) (Ein.). Wird von salpetriger Säure nicht angegriffen; geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100°, teilweise auch schon beim Eindampfen mit Salzsäure in Nor-1-ekgonin über (Ein.). — $C_{15}H_{17}O_4N + HCl + 2H_1O$. Blättchen. F: 217—218° (Ein.). — $C_{15}H_{17}O_4N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus säurehaltigem Wasser). F: 228° (Zers.) (Ein.). — $2C_{15}H_{17}O_4N + 2HCl + PtCl_4 + aq$. Gelbrote Warzen (aus Wasser). F: ca. 233° (Ein.). — Zur physiologischen Wirkung vgl. Poulsson, Ar. Pth. 27, 305.

Methylester $C_{16}H_{19}O_4N = HNC_7H_{19}(CO_3 \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_6$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von O-Benzoyl-nor-l-ekgonin (EINHORN, B. 21, 3032, 3441). — Öl. — Zur physiologischen Wirkung vgl. POULSSON, Ar. Pth. 27, 304; EHRLIGH, EINHORN, B. 27, 1873. — $C_{16}H_{19}O_4N + HI$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich (EIN.). — $C_{16}H_{19}O_4N + HCl + AuCl_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 181—182°. Schwer löslich in Wasser (EIN.).

Äthylester $C_{17}H_{11}O_4N = HNC_7H_{10}(CO_2 \cdot C_3H_5) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Ö-Benzoyl-nor-l-ekgonin (EINHOBN, B. 21, 3032, 3442). — Öl. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf das salzsaure Salz in wäßr. Lösung entsteht ein Nitrosoderivat (S. 204) (EIN., FRIEDLAENDER, B. 26, 1487). — Zur physiologischen Wirkung vgl. Poulsson, Ar. Pih. 27, 302. — $C_{17}H_{21}O_4N + HCl$. Nadeln (aus Essigester + Äther oder aus Alkohol + Äther) (EIN.). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr$. Nadeln (aus Essigester) (EIN.). — $C_{17}H_{21}O_4N + HI$. Prismen (aus Wasser). Schwer löslich (EIN.). — $C_{17}H_{21}O_4N + HCl$ + AuCl₃. Bernsteingelbe Krystalle (aus säurehaltigem Alkohol). F: 160,5°. Schwer löslich in Wasser (EIN.).

Propylester $C_{18}H_{33}O_4N = HNC_7H_{10}(CO_3 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die propylalkoholische Lösung von O-Benzoyl-nor-l-ekgonin (Enmorn, B. 21, 3441, 3443). — Nadeln. F. ca. 56—58°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Essigester und Ligroin. — $C_{18}H_{23}O_4N + HCl$. Nadeln (aus Essigester). — $C_{18}H_{23}O_4N + HBr$. Nadeln (aus Essigester).

- B. Funktionelle Derivate des Nor-l-ekgonins mit veränderter NH-Gruppe.
- 1. N-Methyl-nor-l-ekgonin (l-Ekgonin) und seine durch Veränderung der Hydroxyl- und Carboxylgruppe entstandenen Derivate.

1-Ekgonin C₂H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution H.C-CH---CH · CO.H vgl. Willstätter, B. 81, 1540, 2499; Wi., Müller, B. 81, 2655. N.CH. CH.OH B. Beim Behandeln von salzsaurem Anhydroekgonin (S. 31) mit Kaliumpermanganat in verd. Soda-Lösung (EINHORN, B. 21, н.с.-сн.--сн. 3036). Bei der Einw. von Salzsaure in der Hitze auf O-Benzoyl-l-ekgonin (Merck, B. 18, 1594; Skraup, M. 6, 559), O-Benzoyl-l-ekgonin-methylester (Cocain) (Wöhler, Lossen, A. 121, 372; Lo., A. 183, 363), O-Cinnamoyl-l-ekgonin-methylester ("Cinnamyleocain") (Liebermann, B. 21, 3374; 22, 2661), β-Truxinsäure-bis-[2-carbomethoxy-tropylester] ("β-Truxillin") (S. 201) oder α-Truxillsäure-bis-[2-carbomethoxy-tropylester] ("α-Truxillin") (S. 202) (Lie., B. 21, 2345, 2351). — Gewinnung aus dem Gemisch von Nebenalkaloiden der Cocablätter durch Kochen mit Salzsäure: Lie., Giesel, B. 21, 3197; D. R. P. 47602; Frdl. 2, 513. — Prismen mit 1 H₂O (aus Alkohol); verliert das Krystallwasser bei 120—130° (Lossen, A. 133, 364). Monoklin sphenoidisch (TSCHERMAK, A. 133, 365; FOCK, B. 21, 2352; STEINMETZ; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 883). Schmilzt wasserhaltig bei ca. 198°, wasserfrei bei 2050 (Liebermann, B. 21, 2351). Dichte und Brechung einer wäßrigen Lösung: Eijeman, B. 25, 3073. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1194,3 kcal/Mol (GAUDEOHON, Bl. [4] 1, 684). Ist triboluminescent (TSCHUGAJEW, B. 84, 1823; TRAUTZ, Ph. Ch. 53, 62). 1 g löst sich bei 17° in 4,6 cm² Wasser und in 67 cm³ 95°/eigem Athylalkohol, bei 19,2° in 18,5 cm² Methanol, bei 20,6° in 77 cm³ Essigester; sehr schwer löslich in Äther, unlöslich in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Aceton, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Toluol und Ligroin (Oechsner de Conince, C.r. 124, 1159). [α]¹¹: —45° (Wasser; c=5) (Hesse, Pharm. J. [3] 21, 1112). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (Lo., A. 183, 365). Hydrolyse des Hydrochlorids: VELEY, Soc. 95, 3.

l-Ekgonin wandelt sich beim Kochen mit Kalilauge, langsam auch beim Kochen mit Soda-Lösung, in d-Pseudoekgonin um (Einhorn, Marquardt, B. 23, 470, 981; Boehringer & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 518). Wird durch Behandeln mit Kaliumpermanganat-Lösung in Nor-l-ekgonin übergeführt (Ein., B. 21, 3033; B. & S., D. R. P. 48274; Frdl. 2,

516). Liefert bei gelinder Oxydation mit Chromschwefelsäure Tropinon (Bd. XXI. S. 258) (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 31, 2666; WI., BODE, B. 33, 415), bei energischer Oxydation d-Tropinsaure (S. 123) und 1-Ekgoninsaure (S. 287) (LIEBERMANN. B. 23. 2519: 24. 607: vgl. Wi., Bo., B. 34, 520). l-Ekgonin geht in Anhydroekgonin über beim Erhitzen mit Chlor-wasserstoff-Eisessig im Rohr auf 140° (Ein., Mar., B. 23, 472; Gadamer, Amenomiya, Ar. 242, 2) oder mit 25% iger Schwefelsäure auf 140—160° (Hesse, A. 271, 183) sowie beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Phosphoroxychlorid zum Sieden (Ein., B. 20, 1221) oder mit Phosphorpentachlorid in Chloroform im Rohr auf 100° (MERCK, B. 19, 3003) oder mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 140° (EIN., B. 21, 3035 Anm.). Bei der trocknen Destillation von l-Ekgonin mit Kalk und Zinkstaub bildet sich neben anderen Produkten a-Athyl-pyridin (Storne, B. 22, 1127). Zersetzt sich bei der Destillation mit Bariumhydroxyd unter Bildung von Kohlendioxyd und Methylamin (Merck, B. 19, 3002). 1-Ekgonin liefert beim Kochen mit Methyljodid und Methanol [1-Ekgonin]-jodmethylat (HESSE, J. pr. [2] 65, 92); erhitzt man mit alkoh. Methyljodid-Lösung im Rohr auf 100°, so entsteht nur jodwasserstoffsaures l-Ekgonin (Lo., A. 133, 367). Durch Einw. von Benzoesaureanhydrid auf die heißgesättigte wäßrige Lösung bei 100° erhält man O-Benzoyl-l-ekgonin (Lie., Giesel, B. 21, 3198; BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 513). — I-Ekgonin schmeckt schwach süßlichbitter (Lo., A. 133, 365). Wirkt nicht anästhesierend; zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Einhorn, B. 27, 1870; Poulsson in Heffrers Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 149. — Zum Nachweis von l-Ekgonin vgl. Proelss. C. 1901 II, 1321. Bestimmung in Coca-Alkaloiden: DE Jong, R. 25, 5; C. 1908 I. 559; Greshoff, C. 1907 II, 1023.

2C₉H₁₅O₃N+HCl+H₂O. Prismen (aus Wasser) (Hesse, Pharm. J. [3] 21, 1111), Nadeln (aus wasserhaltigem Methanol) (Willstätter, Bode, A. 326, 60). Hygroskopisch (H.; W., B.). Sehr leicht löslich in wasserhaltigem, schwer in warmem wasserfreiem Methanol (W., B.). — C₉H₁₅O₃N+HCl. Tafeln (aus Wasser), Würfel (aus 93% igem Alkohol). Triklin (Lehmann, B. 21, 3036; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 866). F: 246° (Liebermann, B. 21, 2351; Wi., Bo.). Schwer löslich in Alkohol (Lie.). [α]₀: —57° (Wasser) (Einhorn, B. 22, 1495); [α]₀: —59,4° (Wasser; c = 10) (He.). — C₉H₁₆O₃N+HCl+AuCl₂. Krystallisiert aus Wasser in gelben Prismen mit 2 H₂O (Ein., B. 21, 3037), aus Alkohol in regulären Würfeln, aus wasserhaltigem Alkohol in rhombischen oder monoklinen Prismen (Lehmann, B. 21, 3037; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 866). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 202° (Ein.). — 2C₉H₁₆O₃N+2HCl+PtCl₄. Orangerote Spieße (aus verd. Alkohol) (Lossen, A. 133, 365). F: 226° (Lie., B. 21, 2351). Leicht löslich in Wasser (Lo.).

a) Derivate des l-Ekgonins, die nur durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.

O-Benzoyl-1-ekgonin $C_{16}H_{19}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. V. und B. Wurde als Nebenprodukt bei der Darstellung von l-Cocain aus den Cocablättern erhalten (MERCK, B. 18, 1594; SKRAUP, M. 6, 556). Entsteht durch Behandeln einer heißgesättigten wäßrigen Lösung von l-Ekgonin mit Benzoesäureanhydrid bei 1000 (Liebermann, Giesel, B. 21, 3198; D. R. P. 47602; Frdl. 2, 513). Bei mehrstündigem Kochen von l-Cocain mit Wasser (EINHORN, B. 21, 48). — Prismen mit 4 H₂O (aus Wasser) (Sk.). Rhombisch bisphenoidisch (Fock, B. 21, 3199; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 887). Schmilzt wasserhaltig bei 86° bis 87° (Lie., Gie.), 92° (Hesse, A. 271, 182), wasserfrei bei 195° (Lie., Gie.). Verbrennungswarme bei konstantem Volumen: 1973,9 kcal/Mol (GAUDECHON, Bl. [4] 1, 684). Unlöslich in Ather, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, leicht in heißem Wassersowie in verd. Säuren und Alkalien (Sk.). $[\alpha]_0^n$: —44,6° [absol. Alkohol; c=3 (wasserhaltig)] (HESSE, Pharm. J. [3] 21, 1111). Die wäßr. Lösung reagiert gegen Lackmus neutral (SK.).

— Liefert beim Behandeln mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung Bernsteinsaure (Einhorn, B. 21, 49) und O-Benzoyl-nor-l-ekgonin (Ein., B. 21, 3030; Boehringer & Söhne, D. R. P. 48274; Frdl. 2, 516). Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° Benzoesäure und l-Ekgonin (MERCK, B. 18, 1594; Sk.). Beim Kochen mit Kalilauge entstehen Benzoesäure (Sk.) und d-Pseudoekgonin (Ein., Marquardt, B. 23, 469; B. & S., D. R. P. 53338; Frdl. 2, 518). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol (MERCE, B. 18, 2265) oder mit Methyljodid, Natriummethylat und Methanol (Sk., M. 6, 561) im Rohr auf 100° oder beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure (Lie., Gie., B. 21, 3197, 3200) erhålt man l-Cocain. — Wirkt nicht anästhesierend; zur physiologischen Wirkung vgl. STOCKMANN, Pharm. J. [3] 16, 897; J. 1886, 1865; Ehrlich, Ein., B. 27, 1870. — C₁₆H₁₅O₆N + HCl + AuCl. Gelbe Blätter. Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol (Sr.). — $C_{16}H_{19}O_4N + HCl + AuCl_2 + H_2O$. Tafeln (aus Alkohol) (Hesse, Pharm. J. [3] 21, 1111).

O-Cinnamoyl-1-ekgonin $C_{18}H_{21}O_4N=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von 1-Ekgonin mit Zimtsäureanhydrid und Wasser im Wasserbad (Liebermann,

B. 21, 3373). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 216° (Zers.). — Wird durch Kochen mit Salzsäure in Zimtsäure und l-Ekgonin gespalten. — C₁₂H₂₁O₄N + HCl + AuCl₂. Niederschlag.

 $\begin{array}{l} \beta\text{ - Truxinsäure - bis - [2-carboxy-tropylester]},\quad ,,\delta\text{ - I s a tropyle k g on in ``Cl_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3H)\cdot O\cdot CO\cdot HC-CH\cdot C_0H_5\\ \\ CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3H)\cdot O\cdot CO\cdot HC-CH\cdot C_0H_5\\ \\ CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3H)\cdot O\cdot CO\cdot HC-CH\cdot C_0H_5\\ \\ \text{mit }\beta\text{-Truxinsäure-anhydrid (Bd. XVII, S. 536) in Benzol (Liebermann, Deory, B. 22, 680). — Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leicht in Ammoniak und Säuren. — Zerfällt beim Kochen mit Mineralsäuren in die Komponenten. — <math>C_{36}H_{42}O_3N_3+HCl+AuCl_3$. Gelber, amorpher Niederschlag.

O-Anisoyl-1-ekgonin $C_{17}H_{21}O_5N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_2H) \cdot O \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Be im Erhitzen von I-Ekgonin mit Anissäureanhydrid und Wasser (LIEBERMANN, B. 22, 132). — Nadeln (aus Alkohol + Ather). F; 194°.

b) Derivate des l-Ekgonins, die durch Veränderung der Carboxylgruppe bezw.
dieser und der Hydroxylgruppe entstanden sind.

[1-Ekgonin]-methylester C₁₀H₁₇O₃N = CH₂·NC₇H₁₀(CO₂·CH₃)·OH. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von l-Ekgonin (Einhorn, Klein, B. 21, 3336; Boehringer & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 514). Gewinnung aus den Nebenalkaloiden der Cocablätter durch Erhitzen mit methylalkoholischer Schwefelsäure: Höchster Farbw., D.R.P. 76433; Frdl. 3, 979. — Flüssigkeit. Kp₁₈: 177° (Willstätter, Bode, A. 326, 77). — Geht beim Erhitzen mit bei 0° gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° in [1-Ekgonin]-amid über (Ein., Konek de Norwall, B. 26, 963). Das Hydrochlorid wird durch warme starke Mineralsäuren unter Bildung von 1-Ekgonin zersetzt (B. & S., D. R. P. 47713). Beim Kochen von [1-Ekgonin]-methylester mit Kalilauge erhält man d-Pseudoekgonin (Ein., Marquard, B. 23, 469; B. & S., D. R. P. 55338; Frdl. 2, 517). Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit Benzoylchlorid entsteht 1-Cocain (Ein., Kl.; B. & S., D. R. P. 47713). — [1-Ekgonin]-methylester wirkt nicht anästhesierend (Ehrlich, Ein., B. 27, 1870). — C₁₀H₁₇O₃N + HCl + H₂O. Prismen (aus Alkohol). F: 212° (Zers.) (Ein., Kl.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, Äther, Benzol und Benzin (B. & S.).

O-Isovaleryl-1-ekgonin-methylester $C_{15}H_{35}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem l-Ekgonin mit Isovalerylchlorid im Wasserbad (Einhorn, Klein, B. 21, 3337; Boeheinger & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 515). — Öl. Schwer löslich in Wasser (B. & S.). — $2C_{15}H_{25}O_4N+2HCl+PtCl_4$ (bei 100°). Blättchen (Ein., K.).

O-Bensoyl-l-ekgonin-methylester, l-Cocain, gewöhnlich schlechthin Cocain genannt C₁₇H₂₁O₄N, s. nebenstehende Formel.

V. In den Blättern von Erythroxylon Coca (Niemann, Ar. 158, 146, 291; A. 114, 215; J. 1860, 365). Über den Alkaloid.

Gehalt von Cocablättern verschiedener Herkunft und verschiedenen Alters vgl. Hartwich, Ar. 241, 622; DE Jong, R. 25, 233; 27, 16; C. 1908 II, 1613; Tschirch, Handbuch der Pharmakognosie, 2. Aufl., Bd. III [Leipzig 1923], S. 321; Henry, The Plant Alkaloids, 2. Aufl. [London 1924], S. 95.

B. Beim Erhitzen von 1-Ekgonin mit Benzoesäureanhydrid und Methyljodid im Rohr auf 100° (Merck, B. 18, 2953). Aus O-Benzoyl-1-ekgonin beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol (Merck, B. 18, 2265) oder mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Skraup, M. 6, 561) im Rohr auf 100°, besser beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure (Liebermann, Giesel, B. 21, 3197, 3200). Beim Erhitzen von salzsaurem [1-Ekgonin]-methylester mit Benzoylchlorid im Wasserbad (Einhorn, Klein, B. 21, 3337; Borhringer & Schne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 514). — Zur Darst. von Cocain aus den Cocablättern vgl. Emde in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 453; Schwyzer, Die Fabrikation pharmazeutischer und chemisch-technischer Produkte [Berlin 1931], S. 327. Ältere Angaben über die Gewinnung von Cocain aus Cocablättern: Wöhler, Lossen, A. 121, 374; Lossen, A. 133, 351; Squibs, Pharm. J. [3] 15, 775, 796; 16, 67; Chem. N. 51, 90, 98; J. 1885, 1713, 1714; Bignon, J. 1885, 1714; Lévy, C. 1904 II, 238; de Jong, R. 25, 311.

Physikalische Eigenschaften. Prismen (aus Alkohol). Monoklin sphenoidisch (Tschermak, A. 133, 355; Fock, B. 21, 3200; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 887). F: 98° (Niemann, Ar. 153, 292; A. 114, 216; J. 1860, 366; Merck, B. 18, 2265). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 2147,11 kcal/Mol (Gaudechon, Bl. [4] 1, 1684). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 377; Fr.

43, 165. Cocain-Krystalle zeigen blaue Fluorescenz (Reichard, C. 1907 II, 1423). Cocain ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 61). Dielektr.-Konst. bei 20°: 3,1 (\$\lambda\$ = 63) (Stewart, Soc. 93, 1061). 1 Tl. löst sich bei 12° in 704 Tln. Wasser (Nie.; vgl. Paul, J. 1885, 1719), bei 18—22° in 563 Tln. Wasser, 8,6 Tln. Ather, 394 Tln. mit Äther gesättigtem Wasser, 1,7 Tln. Essigester, 1 Tl. Benzol, 42 Tln. Petroläther (Kp: 59—64°) (Beckurts, Müller, C. 1903 I, 1142). Leicht löslich in Alkohol (Nie.). 100 Tle. Tetrachlorkohlenstoff lösen bei 17° 18,5 Tle. Cocain (Schindelmeiser, Ch. Z. 25, 129). Löslich in flüssigem Ammoniak (Sherry, C. 1908 I, 200). [a]** —16,3° (Chloroform; p = 10 bis 25) (Antrick, B. 20, 321), —24,0° (flüssiges Ammoniak; c = 4) (Sh., C. 1908 I, 200). Reagiert in wäßr. Lösung alkalisch gegen Lackmus, neutral gegen Phenolphthalein (Flückiger, Pharm. J. [3] 16, 602). Leicht löslich in verd. Säuren unter Salzbildung (Nie.). Ammoniak, Soda und Ätzalkalien fällen aus der verd. Lösung des salzsauren Cocains die freie Base (Lossen, A. 133, 356); der durch Ammoniak erzeugte Niederschlag löst sich wieder auf Zusatz von Wasser, von überschüssigem Ammoniak oder Soda; setzt man soviel Wasser hinzu, daß eben Lösung erfolgt, so scheidet sich bald krystallines wasserfreies Cocain ab (Liebermann, Glesel, B. 21, 3201). Abscheidung aus verdünnter wäßriger Lösung durch Zinkrhodanic Henriques, D. R. P. 77437; Frdl. 4, 1207. Verhalten der wäßrigen neutralen oder sauren Lösungen verschiedener Cocainsalze gegen Chloroform: Simmer, Ar. 244, 675. Hydrolyse des Hydrochlorids: Veley, Soc. 95, 4, 763. Einfluß auf die Elektrocapillarkurve des Quecksilbers: Gouy, A. Ch. [8] 9, 119.

Chemisches Verhalten. Cocain zersetzt sich schon beim Eindampfen in wäßr. Lösung (Paul, J. 1895, 1719); bei mehrstündigem Kochen mit Wasser erfolgt vollständige Verseifung zu O-Benzoyl-lekgonin (Einhorn, B. 21, 48). Wird durch Eindampfen mit konz. Salzsäure unter Bildung von Benzoesäure und l-Ekgonin zersetzt; beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 100° oder mit verd. Schwefelsäure entsteht daneben auch Benzoesäuremethylester (Wöhler, Lossen, A. 121, 372; Lo., A. 133, 361, 362). Liefert beim Kochen mit Kalilauge Benzoesäure und d-Pseudoekgonin (Ein., Marquardt, B. 23, 469; Boehringer & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 518); d-Pseudoekgonin entsteht auch beim Behandeln mit Bariumhydroxyd oder anderen Alkalien (B. & S., D. R. P. 55338; Frdl. 2, 517; vgl. Calmels, Gossin, C. r. 100, 1143; J. 1885, 1715). Cocain liefert mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff das Perbromid C₁₇H₂₁O₄N + HBr + 2Br (S. 200) (De Jong, R. 25, 7; vgl. Morel, Leulier, Denoyel, Bl. [4] 45 [1929], 443). Beim Erhitzen mit Chlorwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 140° entsteht Anhydroekgonin (Ein., B. 21, 3035). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure erhält man O-[3-Nitro-benzoyl]-lekgonin-methylester (Ein., His, B. 27, 1876). Beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° wird [1-Cocain]-jodmethylat gebildet (Ein., B. 21, 3041; B. & S., D. R. P. 48273; Frdl. 2, 517).

Physiologisches Verhalten. Cocain schmeckt schwach bitter und hinterläßt auf der Zunge ein taubes Gefühl (Niemann, Ar. 153, 291; A. 114, 216; J. 1860, 366). Cocain ist ein Nervengift, es hebt bei lokaler Applikation die Empfindlichkeit der sensiblen Nervenendigungen und die Leitfähigkeit der sensiblen Nervenbahnen auf und ist daher ein Lokalanästhetikum: wirkt auch mydriatisch; zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Einhorn, B. 27, 1870; Poulsson in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 103 ff.; H. H. Meyer, Gottlieb, Die experimentelle Pharmakologie, 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 151 ff. Über Zersetzung und Ausscheidung von Cocain im tierischen Organismus vgl. Wiechowski, Ar. Pth. 46, 155; Poulsson in Heffters Handbuch, Bd. II, S. 125. Verhalten gegen Enzyme: Gonnermann, C. 1906 II, 618; 1907 I, 168.

Verwendung. Cocain wird (hauptsächlich in Form seines Hydrochlorids) in der Medizin als Lokalanästhetikum verwendet. Zur Verwendung in der Therapie und als Rauschgift vgl. H. H. MEYER, GOTTLIEB, Die experimentelle Pharmakologie, 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 160 ff.

Analytisches. Der Nachweis von Cocain kann durch Identifizierung der beim Erhitzen mit Schwefelsäure entstehenden Spaltungsprodukte Benzoesäure und Methanol erfolgen (vgl. Bibl., Ar. 224, 305; Flückiger, J. 1886, 1704; C. 1891 I, 472; Lerch, Schaerges, C. 1889 II, 814; Aurelj, C. 1904 II, 1257). Beim Behandeln von Cocainsalzen mit alkoh. Kalilauge (Ferreira da Silva, Bl. [3] 4, 472; J. 1890, 2527; vgl. Béhal, Bl. [3] 4, 690; [4] 15 [1914], 565) oder beim Erwärmen von salzsaurem Cocain mit äthylschwefelsaurem Kalium und einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure (Reichard, Ch. Z. 28, 299) tritt Pfefferminzgeruch auf. Versetzt man eine Lösung von 0,01 g salzsaurem Cocain in 16 cm³ Wasser mit 4 cm³ einer gesättigten Kaliumpermanganat-Lösung, so scheiden sich rasch violette Blättchen von Cocain-Permanganat aus (Giesel, Ar. 224, 305; C. 1890 I, 352; vgl. Flü., J. 1886, 1704; Beckurts, List, J. 1886, 1975). Beim Versetzen einer mehr als 1% igen Cocain-Lösung mit konz. Kaliumdichromat-Lösung bildet sich ein citronengelber Niederschlag von chromsaurem Cocain; löst man diesen durch vorsichtigen Zusatz von Wasser und gibt 1 Tropfen konz. Salzsäure zu, so scheidet sich der Niederschlag sofort wieder aus

(Parsons, Am. Soc. 23, 890; vgl. Mezger, C. 1890 I, 352; Müller, C. 1890 II, 818; Schaerges, C. 1893 II, 888). Vermischt man salzsaures Cocain mit Quecksilberchlorür und feuchtet die Masse mit Wasser (SCHELL, C. 1891 I, 471) oder Alkohol (FLU., C. 1891 I, 471; PA., Am. Soc. 23, 890) an, so erfolgt sofort Schwärzung. Über Fällungs- und Farbreaktionen des Cocains vgl. ferner Niemann, Ar. 153, 295; J. 1860, 366; Lossen, A. 133, 356; Pa., Am. Soc. 28, 887; Proelss, C. 1901 II, 1321; Siemssen, C. 1903 II, 466; 1904 I, 58; Garsed, C. 1904 I, 762; Rei., Ch. Z. 28, 299; C. 1904 II, 1257; P. C. H. 45, 645; 47, 347; C. 1906 I, 974; II, 634; DE Jong, R. 25, 7. Über Reaktionen zur Unterscheidung des Cocains von Tropacocain vgl. Rei., P. C. H. 49, 337; von α- und β-Eucain und anderen Cocains von Tropacocain vgl. Rei., P. C. H. 49, 337; von α- und β-Eucain und anderen Cocains-Ersatzmitteln: Pa., Am. Soc. 23, 890; Eigel, C. 1903 II, 900; Saporetti, C. 1909 II, 1015; von Morphin: Rei., C. 1904 II, 1257; 1906 I, 974; P. C. H. 47, 347. Mikrochemischer Nachweis von Cocain auf Grund der Doppelbrechung: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. — Jodometrische Bestimmung des Cocains für sich oder in Mischung mit Ekgonin und O-Benzoyl-ekgonin: Garsed, Collin, Soc. 79, 675. Bestimmung mit Kaliumquecksilberjodid: HEIKEL, Ch. Z. 32, 1163, 1212. Zur gravimetrischen Bestimmung des Cocains im Rohcocain vgl. SQUIBB, Fr. 28, 743; GA., C. 1904 I, 762; DE JONG, R. 25, 1. — Zur Prüfung auf Reinheit löst man 0,1 g salzsaures Cocain in 85 cm³ Wasser, setzt 0,2 cm³ Ammoniak (D: 0,96) zu und rührt unter Reiben; es entsteht ein flockig krystallinischer Niederschlag; bei Anwesenheit von Isatropylcocain tritt milchige Trübung ein (Maclagan-Probe; vgl. Pharm. J. [3] 17, 1039; J. 1887, 2175: Boehringer & Söhne, P. C. H. 39, 141; 40, 393). Zur Prüfung von salzsaurem Cocain auf Reinheit vgl. ferner: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausg. [Berlin 1926], S. 158; BERL-LUNGE, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl., Bd. III [Berlin 1932], S. 1082. Zur Bestimmung des Gesamtalkaloid-Gehalts der Cocablätter vgl. LEGER, C. 1904 I, 1460; GRESHOFF, C. 1905 I, 1342; 1908 I, 1938; DE JONG, R. 24, 307; 25, 326; 27, 419; C. 1908 I. 1743; II, 1612; Ar. 249 [1911], 209; BIERLING, PAPE, VIEHÖFER, Ar. 248 [1910], 303; SEKA in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 538.

Salze. C17H21O4N + HCl. Prismen (aus Alkohol) (LOSSEN, A. 133, 358). Rhombisch bispheno-Salze. $C_{17}H_{11}O_4N + HCl.$ Prismen (aus Alkohol) (Lossen, A. 133, 358). Rhombisch bisphenoidisch (Valentin, Z. Kr. 15, 36; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 888). F: 192° (bei raschem Erhitzen) (Willstätter, Wolfes, Mäder, A. 434 [1923], 132; vgl. Hesse, A. 276, 343; 277, 308). Zeigt starke blaue Fluorescenz (Reichard, C. 1907 II, 1423). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). [a] $_{5}^{16}$: —71,9° (Wasser; c = 2), —69,1° (Wasser; c = 8) (Hérissey, C. 1898 I, 512); [a] $_{5}^{16}$: —70,8° (Wasser; c = 2), —67,5° (Wasser; c = 10), —64,0° (Wasser; c = 20); [a] $_{5}^{16}$: —68,3° (40°/oiger Alkohol; c = 2), —67,0° (40°/oiger Alkohol; c = 8), —67,5° (65—80°/oiger Alkohol; c = 2—6) (Imbert, Bl. [3] 27, 985); [a] $_{5}^{16}$: —66,9° (40°/oiger Alkohol; p = 7,3), —65,6° (40°/oiger Alkohol; p = 14,7), —64,3° (40°/oiger Alkohol; p = 23,9) (Antrick, B. 20, 317), —16,3° (Chloroform; p = 10—25) (A., B. 20, 321). Hydrolyse: Velley, Soc. 95, 4, 763. — $C_{17}H_{21}O_4N + HCl + 2H_{2}O$. Prismen (aus eiskaltem Wasser) (Hesse, J. 1891, 2107; vgl. Paul, J. 1885, 1720; Polenske, J. 1886, 1701). Verliert das Krystallwasser in trockner Luft schon bei 15° (Flückiger, Z. Kr. 15, 35; J. 1888, 2244). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr + 2Br$. Krystalle. Sintert bei 75°, schmilzt bei 85°; unlöslich in Wasser und Äther. HBr + 2 Br. Krystalle. Sintert bei 75°, schmilzt bei 85°; unlöslich in Wasser und Ather, schwer löslich in Tetrachlorkohlenstoff, löslich in Essigester; geht beim Erhitzen mit Wasser unter Entwicklung von Brom in bromwasserstoffsaures Cocain über (DE Jong, R. 25, 7). -Hydrojodid. Gelbe Nadeln (aus Wasser und Alkohol) (MERCK, B. 18, 2265). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 84, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 61). — $C_{17}H_{21}O_4N + HI + 2I$. B. Aus Cocainsalzen und Jod-Jodkalium-Lösung (GARSED, Collie, Soc. 79, 676). Purpurrote Krystalle. F: 161°. — C₁₇H₂₁O₄N + H₂CrO₄. B. Beim Fällen der salzsauren Lösung von Cocain mit Chromsaure oder Kalium-mono- oder dichromat (MEZGER, C. 1890 I, 352). Orangegelbe Blättchen. F: 127° (MÜLLER, C. 1890 II, 819). — Nitrat. Zerfließliche Krystalle (NIEMANN, Ar. 153, 294; J. 1860, 366). Ist triboluminescent (TSCH., B. 34, 1823; TR., Ph. Ch. 53, 61). — C₁₇H₂₁O₄N + HCl + AuCl₃. Goldglänzende Blättchen. F: 196^o (Hesse, Pharm. J. [3] 21, 1111), 198° (WILLSTÄTTER, BODE, A. 326, 78). Beständig (He.; vgl. Lossen, A. 133, 359). — 2C₁₇H₂₁O₄N + 2HSCN + Zn(SCN)₂. Farbloser, voluminöser Niederschlag. F: 80°; sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Mineralsburen, unlöslich in 24°/₀iger Rhodanid-Lösung; wird durch Alkalicarbonat schon in der Kälte unter Bildung von freiem Cocain zersetzt (Henriques, D. R. P. 77437; Frdl. 4, 1207). — C₁₇H₂₁O₄N + HCl + HgCl₂. Krystall-pulver. F: 122,5—123°; 100 cm³ Wasser lösen bei 20° 0,513 g (Balbiano, Tartuferi, J. 1887, 2167). — 2C₁₇H₂₁O₄N + 2 HCl + TlCl₃. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in Wasser, Alkohol und verd. Salzsäure (Renz, B. 35, 2771). — 2C₁₇H₂₁O₄N + 2 HBr + TeBr₄. Carminrote Nadeln (aus verd. Bromwasserstoffsäure). Wird durch Erhitzen oder durch Wasser leicht genetzt (Lewent Tewasser). Wasser leicht zersetzt (Lenher, Titus, Am. Soc. 25, 732). — C₁₇H₂₁O₄N + H[Cr(NH₃)₂(SCN)₄] (bei 100°). Rote Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol (Christensen, J. pr. [2] 45, 368). — C₁₇H₂₁O₄N + HCl + FeCl₃. Hellgelbe Nadeln (Chr., J. pr. [2] 74, 179). F: 165—166°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; in warmen Wasser schwerer löslich als in kaltem (Scholtz, C. 1908 I, 1466). — 2C₁₇H₂₁O₄N + 2HCl + PtCl₄. Mikroskopische Blättehen (aus verd. Salzsäure) (Lo., A. 188, 358). F: 215° (Hesse, Pharm. J. [3] 21, 1111). —

Verbindung mit der synthetischen Glycerinphosphorsäure (Bd. I, S. 517) $C_{17}H_{21}O_4N + C_3H_9O_6P$. Glasige Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Ather (Adrian, Trillat, Bl. [3] 19, 686). — Formiat. Nadeln von schwach bitterem Geschmack. F: 42°; zersetzt sich bei höherer Temperatur; löslich bei 20° in 41 Tln. Wasser, leichter löslich in warmem Wasser, wird durch Wasser von 90° zersetzt; 100 Tle. 95°/0 igen Alkohols lösen bei 20° 43 Tle; schwer löslich in Ather und Chloroform; $[\alpha]_0^{20}$: —56,7° (Wasser; c=1) (Vigier, C. 1906 I, 765.) Brechung in wäßr. Lösung: V. — Oxalat $C_{17}H_{21}O_4N + C_2H_2O_4$. Federartige Krystalle. F: etwas oberhalb 100° (Zers.) (Lo., A. 133, 360). — Salz der hochschmelzenden a.a´-Dibrom-bernsteinsäure $C_{17}H_{21}O_4N + C_4H_4O_4Br_2$. Krystalle (Liebermann, B. 26, 251). — Tartrat, Citrat und besonders Salicylat sind triboluminescent (TSCH.; Trautz).

- O-[2-Chlor-bensoyl]-1-ekgonin-methylester, o-Chlor-l-cocain $C_{17}H_{20}O_4NCl=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4Cl.$ B. Beim Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem [1-Ekgonin]-methylester mit 2 Tln. 2-Chlor-benzoylchlorid auf 100° (Einhorn, His, B. 27, 1874). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 63—64° (Ein., H.). Zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. $C_{17}H_{20}O_4NCl+HI$. Lamellen (aus Alkohol). F: 196—197° (Ein., H.). $C_{17}H_{20}O_4NCl+HCl+AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol) (Ein., H.). $2C_{17}H_{20}O_4NCl+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen (aus verd. Alkohol) (Ein., H.).
- O-[8-Nitro-bengoyl]-1-ekgonin-methylester, m-Nitro-l-cocain $C_{17}H_{20}O_8N_3=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot NO_3$. B. Beim Behandeln von Cocain mit Salpeterschwefelsäure (Einhorn, His, B. 27, 1876). Prismen (aus Alkohol). F: 76—77° (Ein., H.). Wird durch Zinn + Salzsäure zu O-[3-Amino-benzoyl]-l-ekgonin-methylester (S. 202) reduziert (Ein., H.). Zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. $C_{17}H_{20}O_8N_3+HCl$. Nadeln (aus Alkohol) + Essigester) (Ein., H.). $C_{17}H_{20}O_8N_3+HNO_3$. Nadeln (aus Alkohol) + Essigester). F: 164° (Ein., H.). $2C_{17}H_{20}O_8N_3+2HCl+PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 237° (Ein., H.).
- O-Phenacetyl-1-ekgonin-methylester $C_{18}H_{25}O_4N=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_8H_5$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem [I-Ekgonin]-methylester mit Phenacetyl-chlorid auf 100° (Einhorn, Klein, B. 21, 3337; Boehringer & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 515). Öl. Zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Ein., B. 27, 1871. $2C_{18}H_{25}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser) (Ein., K.).
- O-[trans-Cinnamoyl]-l-ekgonin-methylester, "Cinnamylcocain" C₁₉H₂₈O₄N = CH₂·NC₇H₁₀(CO₂·CH₂)·O·CO·CH:CH·C₆H₅. V. In den Blättern von Erythroxylon Coca (Liebermann, Giesel, B. 22, 2661; Paul, Cownley, Pharm. J. [3] 20, 166; J. 1889, 2114); in vorherrschender Menge in den Cocablättern javanischer Herkunft (Hesse, A. 271, 184). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von O-Cinnamoyllekgonin (L., B. 21, 3374). Prismen (aus Benzol + Ligroin). Monoklin sphenoidisch (Fock, B. 22, 132, 2661; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 889). F: 121°; fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform, Benzol und Petroläther (L.). [α]₁^ω: —4,7° (Chloroform; c = 10)(H.). Das Hydrochlorid wird in wäßr. Lösung durch Kaliumpermanganat schon in der Kälte sofort unter Auftreten von Bittermandelgeruch oxydiert (Unterschied von Cocain) (L.). Wird durch Kochen mit Salzsäure in Zimtsäure und l-Ekgonin gespalten (L.). Zur physiologischen Wirkung vgl. Ehrlich, Einhorn, B. 27, 1871. C₁₉H₂₉O₄N + HCl + 2 H₂O. Blätter (aus Wasser). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 176°; leicht löslich in Wasser; [α]₁^ω: —104,1° [Wasser; c = 66 (wasserfrei)] (H.). C₁₉H₂₉O₄N + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln. F: 156° (H.). 2C₁₉H₂₉O₄N + 2 HCl + PtCl₄. Blaßgelbe Nadeln. F: 217° (L.). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser (H.).
- O [cis Cinnamoyl] 1 ekgonin methylester, ,,Allocinnamylcocain" $C_{19}H_{23}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von [cis-Zimtsäure]-anhydrid mit l-Ekgonin und Wasser und Behandeln des entstandenen (nicht näher beschriebenen) O-[cis-Cinnamoyl]-l-ekgonins mit methylalkoholischer Salzsäure (Liebermann, B. 27, 2046). Öl. Wird durch verd. Säuren in Methanol, l-Ekgonin und Allozimtsäure gespalten. $2C_{19}H_{23}O_4N+2HCl+PtCl_4$ (bei 80°). Gelber Niederschlag.
- O.O'-Phthalyl-bis-[l-ekgonin-methylester] $C_{38}H_{36}O_8N_8=[CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO]_2C_8H_4$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem [l-Ekgonin]-methylester mit Phthalylchlorid auf 100° (Einhorn, Klein, B. 21, 3338; Boehringer & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 515). Krystallinisch. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (B. & S.). $C_{38}H_{36}O_8N_3+2HCl+PtCl_4$. Blättchen (aus Wasser) (Ein., K.).
- β-Truxinsäure-bis-[2-carbomethoxy-tropylester], "δ-Isa tropyleocain", "β-Truxillin", "Isococamin" $C_{38}H_{46}O_{9}N_{8} = CH_{3}\cdot NC_{7}H_{10}(CO_{2}\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot HC$ — $CH\cdot C_{8}H_{5}$. Zur Molekulargröße vgl. Liebermann, A. $CH_{8}\cdot NC_{7}H_{10}(CO_{2}\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot HC$ — $CH\cdot C_{6}H_{5}$

272, 239 Anm. 5. — V. In den Blättern von Erythroxylon Coca (LIEBERMANN, B. 21, 2342; 22, 672; A. 272, 239; Hesse, A. 271, 191). — B. Beim Behandeln von β -Truxinsäure-bis-[2-carboxy-tropylester] (S. 198) mit methylalkoholischer Salzsäure (L., Dror, B. 22, 681). — Beginnt bei 45° zu sintern (L., D.). Etwas leichter löslich in Petroläther als der entsprechende α -Truxillsäure-ester (s. u.) (H.). — Wird durch Erhitzen mit Salzsäure zersetzt unter Bildung von Methylchlorid, l-Ekgonin und β -Truxinsäure (L., B. 21, 2345; L., D.; H.). — Erzeugt auf der Zunge ein taubes Gefühl und schmeckt bitter (L., D.).

 $\begin{array}{lll} \alpha \text{-} \mathbf{Truxills\"{a}ure - bis - [2 - carbomethoxy - tropylester]}, & ,,\gamma \text{-} \mathbf{Isatropyleocain''}, \\ ,,\alpha \text{-} \mathbf{Truxillin''}, & ,,\mathbf{Cocamin''} & \mathbf{C}_{38}\mathbf{H}_{46}\mathbf{O}_{8}\mathbf{N}_{2} = \\ \mathbf{CH}_{8}\cdot\mathbf{NC}_{7}\mathbf{H}_{10}(\mathbf{CO}_{2}\cdot\mathbf{CH}_{2})\cdot\mathbf{O}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{HC} - \mathbf{CH}\cdot\mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5} \end{array}$

Ch₃·NC₇H₁₀(CO₂·CH₃)·O·CO·HC—CH·C₆H₅

C₆H₅·HC—CH·CO·O·(CH₂·O₃C)C₇H₁₀N·CH₃

vgl. Liebermann, A. 272, 239 Anm.; Hesse, J. pr. [2] 66, 418. — V. In den Blättern von Erythroxylon Coca (Liebermann, B. 21, 2342; Hesse, B. 22, 665; Pharm. J. [3] 19, 1112; A. 271, 187). — B. Durch Kochen von l-Ekgonin mit α-Truxillsäure-dichlorid (Bd. IX, S. 955) oder mit der aus α-truxillsaurem Natrium und α-Truxillsäure-dichlorid erhältlichen Verbindung [C₃₆H₃₀O₇]₃ (?) (Bd. IX, S. 953) in Benzol und Behandeln des entstandenen (nicht näher beschriebenen) α-Truxillsäure-bis-[2-carboxy-tropylesters] mit methylalkoholischer Salzsäure (L., Deory, B. 22, 682). — Kreidiger Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Petroläther (Unterschied von Cocain); schwerer löslich in Ammoniak als Cocain (L., B. 21, 2343; L., D.; vgl. H., A. 271, 187). — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure zersetzt unter Bildung von Methylchlorid, l-Ekgonin und α-Truxillsäure (L., B. 21, 2345; L., D.; vgl. H., A. 271, 188). — Schmeckt stark bitter (L., D.). Zur physiologischen Wirkung vgl. Lieberich, B. 21, 2344; Falkson, C. 1889 II, 1057.

 γ -Truxillsäure-bis-[2-carbomethoxy-tropylester], " ϵ -Isatropylcocain", " γ -Truxillin" $C_{38}H_{46}O_8N_9=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot HC$ — $CH\cdot C_6H_5$

C₆H₅·HC—CH·CO·O·(CH₃·O₃C)C₇H₁₀N·CH₃ vgl. Liebermann, A. 272, 239 Anm. — B. Durch Erhitzen von l-Ekgonin mit γ-Truxillsäureanhydrid (Bd. XVII, S. 536) und Wasser auf 100° und Behandeln des entstandenen (nicht näher beschriebenen) γ-Truxillsäure-bis-[2-carboxy-tropylesters] mit methylalkoholischer Salzsäure (Liebermann, B. 22, 130). — Kreidig. Beginnt bei 63° zu sintern; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in Ligroin. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure γ-Truxillsäure (Bd. IX, S. 956). — Schmeckt stark bitter.

O-[3-Oxy-benzoyl]-l-ekgonin-methylester, m-Oxy-l-cocain $C_{17}H_{21}O_5N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot OH$. B. Durch Diazotierung von m-Amino-l-cocain in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (Einhorn, His, B. 27, 1879). — Blättchen (aus Benzol). F: 123°; löslich in Äther und in Natronlauge (Ein., H.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. — $C_{17}H_{21}O_5N + HCl$. Krystalle (Ein., H.). — $C_{17}H_{21}O_5N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 181° bis 182° (Ein., H.). — $2C_{17}H_{21}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene, prismatische Blättchen (aus Wasser) (Ein., H.).

O-Anisoyl-1-ekgonin-methylester, "Anisylcocain" $C_{18}H_{23}O_5N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_5 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von O-Anisoyl-1-ekgonin mit methylalkoholischer Salzsäure (Liebermann, B. 22, 132). — Zähflüssig. Unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{23}O_5N + HCl + AuCl_2$. Gelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser und verd. Alkohol.

O-[8-Amino-benzoyl]-l-ekgonin-methylester, m-Amino-l-cocain $C_{17}H_{22}O_4N_2 = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von m-Nitro-l-cocain mit Zinn + konz. Salzsäure (Einhorn, His, B. 27, 1877). — Krystalle (aus Alkohol). F: 125° (Ein., H.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. — $C_{17}H_{22}O_4N_2 + 2$ HCl. Prismatische Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 227—228° (Ein., H.). — $C_{17}H_{22}O_4N_2 + 2$ HI. Gelbliches Pulver. F: 219° (Ein., H.).

O-[3-Carbäthoxyamino-bensoyl]-l-ekgonin-methylester, "m-Cocainurethan" $C_{20}H_{20}O_6N_2=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf m-Amino-l-cocain in Essigester (Einhorn, His, B. 27, 1878). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 143° (Ein., H.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. — $C_{20}H_{26}O_6N_2+HBr$. Krystalle (aus Methanol + Ather). Leicht löslich in Methanol (Ein., H.).

O-Benzoyl-l-ekgonin-äthylester, Cocäthylin $C_{18}H_{23}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot C_2H_5)$ O·CO· C_6H_5 . B. Aus O-Benzoyl-l-ekgonin beim Erhitzen mit Äthyljodid und Äthylalkohol

- im Rohr auf 100° (MERCK, B. 18, 2954; vgl. Novy, Am. 10, 145) oder beim Behandeln mit äthylalkoholischer Salzsäure (Einhorn, B. 21, 48). Durch Einw. von äthylalkoholischer Salzsäure auf salzsaures l-Ekgonin und Erhitzen des entstandenen salzsauren [l-Ekgonin]-äthylesters mit Benzoylchlorid (Boehringer & Söhne, D. R. P. 47713; Frdl. 2, 515; vgl. auch Höchster Farbw., D. R. P. 76433; Frdl. 3, 979). Prismen (aus Alkohol). F: 108° bis 109° (M.). Wirkt anästhesierend (Falck, B. 18, 2955; Novy, Am. 10, 147). 2C₁₂H₂₂O₄N + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser) (M.).
- O-Benzoyl-1-ekgonin-[β -brom-äthylester] $C_{18}H_{29}O_4NBr = CH_2 \cdot NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von O-Benzoyl-1-ekgonin mit Athylenbromid und Alkohol im Rohr auf 95° (Novy, Am. 10, 147). Sirup. Schmeckt bitter; wirkt anästhesierend.
- O-Benzoyl-1-ekgonin-propylester $C_{19}H_{35}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_2\cdot C_2H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von O-Benzoyl-1-ekgonin mit Propyljodid und Propylalkohol im Rohr auf 95° (Novy, Am. 10, 147). Prismen (aus Alkohol). F: 78—79,5°. Schmeckt sehr bitter; wirkt anästhesierend.
- O-Benzoyl-1-ekgonin-isobutylester $C_{20}H_{27}O_4N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}[CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3] \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von O-Benzoyl-1-ekgonin mit Isobutyljodid und Isobutylalkohol im Rohr auf 95° (Novy, Am. 10, 148). Prismen (aus Alkohol). F: 61—62°. Schmeckt sehr bitter; wirkt anästhesierend.
- [1-Ekgonin]-amid C₂H₁₆O₂N₂ = CH₃·NC₇H₁₀(CO·NH₂)·OH. B. Beim Erhitzen von [1-Ekgonin]-methylester mit bei 0° gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 963). Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Chloroform). Rhombisch bisphenoidisch (Steinmetz; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 884). F: 198°; sublimierbar; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther, Aceton und Benzol (EIN., K. DE N.). Wird durch Kochen mit Alkalilauge unter Entwicklung von Ammoniak zersetzt; geht bei der Einw. von Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge in O-Benzoyl-lekgonin-nitril über; durch Behandeln mit viel überschüssigem Benzoylchlorid bei 100° entsteht [1-Ekgonin]-nitril (EIN., K. DE N.). Hat keine anästhesierende Wirkung (EHRLICH, B. 26, 964). C₂H₁₆O₂N₂ + HCl. Nadeln (aus verd. Alkohol + Ather). F: 275° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser (EIN., K. DE N.). C₂H₁₆O₂N₂ + HBr + H₂O. Prismen (aus Alkohol). F: ca. 260° (Zers.) (EIN., K. DE N.). C₂H₁₆O₂N₃ + HI + H₂O. Blättchen (aus Alkohol). F: 245° (EIN.; K. DE N.). C₃H₁₆O₃N₃ + HCl + AuCl₃ + 1¹/₂ H₂O. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 70—80°, wasserfrei bei 140—142° (EIN., K. DE N.). 2C₃H₁₆O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). F: 239° (Zers.) (EIN., K. DE N.). Pikrat C₃H₁₆O₂N₂ + C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Nadeln (aus wasserhaltigem Alkohol). F: 150° (EIN., K. DE N.).
- [1-Ekgonin]-nitril, 2-Cyan-tropin $C_0H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CN) \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von [1-Ekgonin]-amid mit viel überschüssigem Benzoylchlorid auf 100° (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 968). Nadeln (aus Äther oder Benzol). F: 145,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Spaltet beim Kochen mit Alkalien Ammoniak ab. $C_0H_{14}ON_2 + HCl$. Blättchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser.
- O-Bensoyl-1-ekgonin-nitril $C_{16}H_{18}O_3N_3=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CN)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von [l-Ekgonin]-amid mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. **26**, 966). Farnkrautähnliche Krystalle. F: 105°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Ammoniak, Benzoesäure und ein Gemisch von l-Ekgonin und d-Pseudoekgonin. Wirkt (in Form des Hydrochlorids angewandt) anästhesierend und mydriatisch, jedoch schwächer als Cocain (Енвысе). $C_{16}H_{18}O_3N_3+HCl$. Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). $C_{16}H_{18}O_3N_3+HCl$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 188°.
- 2. Weitere durch Veränderung am Stickstoff entstandene funktionelle Derivate des Nor-l-ekgonins.
- [1-Ekgonin] hydroxymethylat, Ammoniumbase des H₂C —— CH —— CH · CO₂H [1-Ekgonin]-methylbetains C₁₀H₁₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von l-Ekgonin mit Methyljodid in Methanol (Hesse, J. pr. [2] 65, 92), ferner beim H₂C —— CH —— CH₂ Lösen von [1-Ekgonin]-methylbetain in konz. Jodwasserstoffsäure (Willstätter, B. 32, 1636). Chlorid C₁₀H₁₈O₃N·Cl + H₂O. Tafeln. Wird bei 130° wasserfrei; leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (H.). Jodid C₁₀H₁₈O₃N·I. Wasserfreie Prismen (aus Alkohol); F: 238—239° (Zers.); leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in heißem Alkohol, sehr schwer in kaltem Alkohol (W.). Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser oder Alkohol); verliert das Wasser noch nicht bei 140°; F: 218°; sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (H.). C₁₀H₁₈O₃N·Cl + AuCl₃ + H₂O. Spieße und Blättchen; F: 214—217° (Zers.);

sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (W.). Tafeln (aus Wasser); F (wasserfrei): 130° (H.). — $2C_{10}H_{18}O_3N\cdot Cl + PtCl_4 + H_2O$. Orangerote Nadeln. F (wasserfrei): 194° ; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (H.).

Anhydrid, [1-Ekgonin]-methylbetain $C_{10}H_{17}O_3N = (CH_3)_2NC_7H_{10}(OH)\cdot CO\cdot O$. B. Bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd auf [1-Ekgonin]-jodmethylat (HESSE, J. pr. [2] 65, 93) oder auf [1-Ekgonin]-åthylester-jodmethylat (WILLSTÄTTER, B. 32, 1637). — Wasserfreie Prismen (aus Alkohol) (W., B. 32, 1637); Prismen mit 2 H_2O (aus verdunstendem Wasser), die bei 130° 1 H_2O abgeben (H.; W., Privatmitteilung). F (wasserfrei): 278° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in siedendem Alkohol, unlöslich in Ather (W., B. 32, 1637). [α] $_0^{\rm in}$: —42,4° (Wasser; α): 4,5 (wasserhaltig)] (H.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (W., B. 32, 1637; H.). — Gibt beim Behandeln mit Benzoylchlorid O-Benzoyl-1-ekgonin-chlormethylat [Blättchen; sehr leicht löslich in Wasser] (H.).

- O-Bensoyl-1-ekgonin-methylester-hydroxymethylat, [1-Cocain]-hydroxymethylat $C_{18}H_{25}O_5N = (HO)(CH_3)_5NC_7H_{16}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Cocain mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Einhorn, B. 21, 3041; Boenbinger & Söhne, D. R. P. 48273; Frdl. 2, 517); analog erhält man mit Methylbromid das Bromid (B. & S.). Das Jodid geht beim Kochen in wäßr. Lösung unter Abscheidung von Benzoesäure in Anhydroekgonin-methylester-jodmethylat (S. 32) über; erhitzt man mit Chlorwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 140°, so entsteht Anhydroekgonin-jodmethylat (Ein.). Zur physiologischen Wirkung der 1-Cocain-halogenalkylate vgl. Ehrlich, Ein., B. 27, 1873; Poulsson in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 152. Chlorid $C_{18}H_{24}O_4N\cdot Cl$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: 152,5°; sehr leicht löslich in Wasser (Ein.). Bromid. Krystalle (aus Alkohol) (B. & S.). Jodid $C_{18}H_{24}O_4N\cdot I$. Blättchen (aus Alkohol). F: 164°; schwer löslich in absol. Alkohol (Ein.).
- [1-Ekgonin]-äthylester-hydroxymethylat C₁₂H₂₂O₄N = (HO)(CH₂)₂NC₇H₁₀(CO₂·C₂H₅)·OH. Das Jodid geht beim Kochen mit Natronlauge in Cycloheptatriencarbonsaure vom Schmelzpunkt 55—56° (Bd. IX, S. 429) über (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1491; vgl. Willstätter, B. 31, 1546, 2503). Jodid C₁₂H₂₂O₃N·I. Nadeln. F: 187°; bleibt bei 12-stdg. Kochen mit Wasser unverändert (W., B. 32, 1636). C₁₂H₂₂O₃N·Cl + AuCl₂. Prismen. F: 176—177° (Zers.); schwer löslich in Wasser (W., B. 32, 1636).
- [1-Ekgonin]-amid-hydroxymethylat $C_{10}H_{20}O_3N_2 = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}(CO\cdot NH_2)\cdot OH.$ Jodid $C_{10}H_{10}O_2N_3\cdot I.$ B. Beim Erhitzen von [l-Ekgonin]-amid mit Methyljodid in Alkohol im Rohr auf 90—100° (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 965). Nadeln (aus Alkohol). F: 203°. Leicht löslich in Wasser, schwer in siedendem Alkohol.
- [1-Ekgonin]-hydroxyäthylat, Ammoniumbase des [1-Ekgonin]-äthylbetains $C_{11}H_{21}O_4N=(HO)(C_2H_5)(CH_2)NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot OH$. Jodid $C_{11}H_{20}O_3N\cdot I+2H_2O$. B. Durch Behandeln von 1-Ekgonin mit Athyljodid in Alkohol bei 50—55° (Hesse, J. pr. [2] 65, 94). Prismen (aus Alkohol). Schmilzt langsam erhitzt bei 192°, rasch erhitzt bei 185° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Anhydrid, [1-Ekgonin]-äthylbetain $C_{11}H_{10}O_3N = (C_2H_5)(CH_2)NC_7H_{10}(OH)\cdot CO\cdot \overline{O}$. B. Beim Behandeln von [1-Ekgonin]-jodäthylat mit feuchtem Silberoxyd (HESSE, J. pr. [2] 65, 94). — Prismen mit 2 H_2O (aus Wasser); verliert bei 120° 1 H_2O . F: 202° (Zers.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral.

- O-Bensoyl-1-ekgonin-methylester-hydroxycyanmethylat, [1-Cocain]-hydroxycyanmethylat $C_{12}H_{24}O_5N_2 = (HO)(NC \cdot CH_2)(CH_2)NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$.— Bromid $C_{12}H_{24}O_4N_2 \cdot Br$. B. Aus Cocain und Bromacetonitril bei 100° (v. Braun, B. 41, 2122). F: 169° (Zers.); schwer löslich in Alkohol (v. B.). Physiologische Wirkung: Henz, B. 41, 2122.
- O-Benzoyl-N-nitroso-nor-1-ekgonin-äthylester $C_{17}H_{20}O_5N_3=ON\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_9H_5$. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf den salzsauren O-Benzoylnor-1-ekgonin-äthylester in wäßr. Lösung (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1486). Zähes Öl.
- b) Nor dl ekgonin C₈H₁₈O₃N, H₂C-CH-CH·CO₂H H₂C-CH-CH·CO₂H
 Formel I.

 dl-Ekgonin C₈H₁₅O₃N, Formel II. Zur
 Konstitution vgl. Willstätter, Wolfes, H₂C-CH-CH₂ H₃C-CH-CH₃ CH·OH
 MXDEB, A. 484 [1923], 134. B. Neben dl-Pseudoekgonin und Pseudotropin durch
 Behandeln von Tropinon (Bd. XXI, S. 258) in äther. Lösung mit Natrium und Kohlendioxyd und Reduktion des entstandenen Gemisches von Natriumsalzen in eiskalter,

schwach salzsaurer Lösung mit Natriumamalgam (Willstätter, Bode, B. 34, 1458; A. 326, 50, 52). — Tafeln mit 3 H_2O (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Steinmetz, A. 326, 55). Gibt das Krystallwasser im Vakuum über Schwefelsäure vollständig ab; F (wasserfrei): $201-202^{\circ}$ (Zers.); sehr leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem absolutem Alkohol, unlöslich in Äther; reagiert neutral (W., B.). — Ist in schwefelsaurer Lösung gegen Kaliumpermanganat beständig; liefert beim Behandeln mit methyl- oder äthylalkoholischer Salzsäure oder beim Kochen mit konz. Salzsäure Pseudotropin (Bd. XXI, S. 38) (W., B.). — $2C_9H_{15}O_3N + HCl$. Rhombenförmige, hygroskopische Tafeln. F: 239° (Zers.); schwer löslich in Methanol, leicht in kaltem Wasser (W., B.). — $C_9H_{15}O_3N + HCl$. Prismen (aus Wasser), rhombenförmige Tafeln (aus Alkohol). Krystallisiert wasserfrei in monoklin domatischen (v. Sustschinsky, A. 326, 58) Prismen oder mit $^1/_2$, 1 oder 2 Mol H_2O ; die wasserhaltigen Krystalle verlieren das Wasser erst bei $120-130^{\circ}$; F (wasserfrei): 239° (Zers.); leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Methanol, schwer in kaltem und heißem Alkohol (W., B.). — $C_9H_{15}O_3N + HCl + AuCl_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: $174-176^{\circ}$ (Zers.); schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol (W., B.).

c) Nor-d-pseudoekgonin. früher Nor-d-ekgonin genannt H₂C—CH—CH·CO₂H C₂H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von salzsaurem d-Pseudoekgonin mit Kaliumpermanganat in verdünnter sodaalkalischer Lösung (EINHORN, FRIEDLAENDER, B. 26, 1484). — Nadeln (aus verd. H₂C—CH—CH₂ Alkohol + Äther). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Geht beim Behandeln mit Methyljodid in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Kalilauge in d-Pseudoekgonin über. — C₂H₁₃O₂N + HCl. Krystalle (aus verd. Alkohol + Äther).

A. Funktionelle Derivate des Nor-d-pseudoekgonins mit unveränderter NH-Gruppe.

O-Benzoyl-nor-d-pseudoekgonin $C_{15}H_{17}O_4N = HNC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Bei längerem Kochen von O-Benzoyl-nor-d-pseudoekgonin-äthylester mit Wasser (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1488). — Nadeln (aus verd. Alkohol).

Nor-d-pseudoekgonin-methylester $C_9H_{15}O_3N=HNC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Beim Kochen von Nor-d-pseudoekgonin mit Methanol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Einhorn, Friedlander, B. 26, 1485). — Krystalle (aus Essigester oder Benzol). F: 160°. Sehr leicht löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin.

Nor-d-pseudoekgonin-äthylester $C_{10}H_{17}O_1N = HNC_7H_{10}(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot OH$. B. Beim Kochen von Nor-d-pseudoekgonin mit Alkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1484). — Nadeln (aus Essigester). F: 137°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. — Das salzsaure Salz gibt mit Natriumnitrit in wäßr. Lösung ein Nitrosoderivat (S. 210).

O-Bensoyl-nor-d-pseudoekgonin-äthylester $C_{17}H_{21}O_4N=HNC_7H_{10}(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Nor-d-pseudoekgonin-äthylester mit Benzoylchlorid in Chloroform (Einhorn, Friedlarnder, B. 26, 1487). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127°; sehr leicht löslich in Chloroform, Essigester und Benzol, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (Ein., F.). — Gibt bei anhaltendem Kochen mit Wasser O-Benzoyl-nor-d-pseudoekgonin (Ein., F.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, B. 26, 1488. — $C_{17}H_{21}O_4N+HCl$. Blättchen (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser (Ein., F.). — $2C_{17}H_{21}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 142° (Ein., F.).

B. Funktionelle Derivate des Nor-d-pseudoekgonins mit veränderter NH-Gruppe.

1. N-Methyl-nor-d-pseudoekgonin (d-Pseudoekgonin) und seine durch Veränderung der Hydroxylund Carboxylgruppe entstandenen Derivate.

d-Pseudoekgonin, früher d-Ekgonin, auch Isoekgonin H₂C-CH-CH-CO₂H genannt C₂H₁₆O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von i-Ekgonin, O-Benzoyl-l-ekgonin, [l-Ekgonin]-methylester oder l-Cocain mit Kalilauge (Einhorn, Marquardt, B. 23, 469; Boehringer H₂C-CH-CH₂CH₃CH-CH₃ & Söhne, D. R. P. 55 338; Frdl. 2, 517). Beim Behandeln einer wäßr. Lösung von Nor-d-pseudoekgonin mit Methyljodid in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Ein., Friedlaender, B. 26, 1491). Beim Kochen von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin oder d-Pseudococain mit Salzsäure (Liebermann, Giesel, B. 23, 510, 926). — Gewinnung aus den Nebenalkaloiden der Cocablätter: Ein., Mar., B. 23, 470; B. & S. — Tafeln (aus absol. Alkohol), Prismen (aus verd. Alkohol). Monoklin sphenoidisch (Steinmetz, A. 326, 63). F: 257° (Zers.) (Ein., M., B. 23, 980), 264° (Zers.) (L., Gie.). Sehr leicht löslich in Wasser (L., Gie.), viel schwerer löslich in absol. Alkohol als 1-Ekgonin (Ein., M., B. 23, 471). — Liefert beim Behandeln mit Kaliumpermanganat in schwach sodaalkalischer verdünnter

Lösung Nor-d-pseudoekgonin (Ein., F., B. 26, 1484). Gibt bei der Oxydation mit siedender Chromschwefelsäure d-Tropinsäure (S. 123) und l-Ekgoninsäure (S. 287) (L., B. 24, 612). Beim Erhitzen mit Chlorwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 140° entsteht Anhydroekgonin (S. 31) (Ein., M., B. 23, 471; Gadamer, Amenomiya, Ar. 242, 9). — $C_9H_{15}O_3N+HCl$. Wasserfreie Krystalle (aus Alkohol). Krystalle mit 1 ₂ $H_{2}O$ (aus Wasser) (Willstätter, Bode, A. 326, 65); monoklin sphenoidisch (Steinmetz, A. 326, 67; vgl. Arzeuni, B. 23, 470). F: 233—234° (Ein., M., B. 23, 980; W., B.), 236° (L., Gie.; Ga., A., Ar. 242, 9). Sehr schwer löslich in absol. Alkohol, sehr leicht in Wasser (Ein., M., B. 23, 470). [α]_p: +20.8° (Wasser; c=9.6) (L., Gie.), +21.1° (Wasser; c=4.3) (Ga., A.). — $C_9H_{15}O_3N+HCl+AuCl_3$. Gelbe Blättchen. F: 220° (Zers.) (Ein., M., B. 23, 471; L., Gie.; W., B.).

- a) Derivate des de Pseudoekgonins, die nur durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.
- O-Isovaleryl-d-pseudoekgonin $C_{14}H_{29}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Isovalerylchlorid auf salzsaures d-Pseudoekgonin bei 114—1170 (Deckers, Einhorn, B. 24, 11). Nadeln (aus Methanol + Äther). F: 2240 (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. $C_{14}H_{23}O_4N+HCl$. Nadeln (aus Wasser). F: 2360. $2C_{14}H_{23}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Prismen (aus Wasser). F: 2160.
- O-Benzoyl-d-pseudoekgonin $C_{16}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_2H) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus d-Pseudoekgonin beim Erhitzen mit Benzoylchlorid oder mit Benzoesäureanhydrid und Wasser (Boehringer & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 519; vgl. Liebermann, Giesel, B. 23, 926). Aus d-Pseudococain durch anhaltendes Erhitzen mit Wasser, durch Erwärmen mit ammoniakhaltigem Wasser (Einhorn, Marquardt, B. 23, 984) oder durch Behandeln mit einer zur Lösung gerade hinreichenden Menge Salzsäure (D: 1,19) bei 90° (L., G., B. 23, 510). $C_{16}H_{19}O_4N + HCl$. Prismen (aus Alkohol oder Wasser). Rhombisch bisphenoidisch (FOCK, B. 23, 927; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 889). F: 244—245° (Zers.) (Ein., M.). Nitrat. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 1,1 Tle. Salz (L., G., B. 23, 928).
- O-Cinnamoyl-d-pseudoekgonin $C_{18}H_{21}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_8H_5$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem d-Pseudoekgonin mit Zimtsäurechlorid auf 150° bis 160° (Deckers, Einhorn, B. 24, 8). Durch Behandeln einer heißgesättigten wäßrigen Lösung von d-Pseudoekgonin mit Zimtsäureanhydrid bei 100° (D., El.). Krystalle (aus Wasser). $C_{18}H_{21}O_4N+HCl$. Nadeln (aus Wasser). F: 236° (Zers.). $C_{18}H_{21}O_4N+HNO_3$. Mikroskopische Krystalle (aus Wasser). $2C_{18}H_{21}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 225° (Zers.).
- O.O'-Phthalyl-bis-d-pseudoekgonin $C_{26}H_{35}O_8N_2 = [CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO]_8C_6H_4$. B. Beim Eintragen von Phthalsäureanhydrid in eine heiße, gesättigte, wäßrige Lösung von d-Pseudoekgonin (Deckers, Einhorn, B. 24, 12). Öl. $C_{36}H_{35}O_8N_8 + 2HI$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 103°.
- b) Derivate des d-Pseudoekgonins, die durch Veränderung der Carboxylgruppe bezw. dieser und der Hydroxylgruppe entstanden sind.
- [d-Pseudoekgonin]-methylester $C_{10}H_{17}O_3N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Beim Behandeln von d-Pseudoekgonin mit methylalkoholischer Salzsäure (Einhorn, Marquardt, B. 23, 472; Boehringer & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 518). Prismen (aus Alkohol). F: 115° (Ein., M.; B. & S.). $\alpha_D: +3°$ (verd. Alkohol; p=6; l=2) (Liebermann, Giesel, B. 23, 928). Gibt beim Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° bis 150° [d-Pseudoekgonin]-amid (Ein., Konek de Norwall, B. 26, 970).
- O-Isovaleryl-d-pseudoekgonin-methylester $C_{15}H_{35}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit Isovalerylchlorid auf 112—114° (Deckers, Einhorn, B. 24, 10). Öl. $C_{13}H_{25}O_4N+HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 192°. $[\alpha]_D$: $+25^\circ$ (Alkohol (?); c=2). $C_{15}H_{25}O_4N+HCl$. Blättchen (aus Alkohol und Äther). F: 163°. $C_{15}H_{25}O_4N+HCl+AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln (aus wasserhaltigem Methanol). F: 88°. $2C_{15}H_{25}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 202°.
- O-Benzoyl-d-pseudoekgonin-methylester, d-Pseudoccain, früher d-Cocain, auch Isococain genannt C₁₇H₂₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Fand sich in geringer Menge in den bei der Darstellung von l-Cocain aus l-Ekgonin erhaltenen Mutterlaugen (Liebermann, Giesel, B. 23, 508, 926), wahrscheinlich infolge eines geringen, durch Alkali verursachten Gehalts der Ausgangssubstanz an d-Pseudoekgonin (Einhorn, Marquardt,

B. 23, 981). Beim Behandeln von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin mit methylalkoholischer Salzsäure (Boeheinger & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 519). Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit Benzoylehlorid auf 150—160° (Ein., M., B. 23, 473; B. & S., D. R. P. 55338; Frdl. 2, 518). — Prismen. F: 46—47° (L., G.), 43—45° (Ein., M., B. 23, 981, 983). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzoul und Ligroin (L., G.). Dielektr.-Konst. bei 20°: 3,05 (λ = 63) (Stewart, Soc. 93, 1061). — Liefert bei längerem Kochen mit Wasser O-Benzoyl-d-pseudoekgonin; beim Erwärmen mit ammoniakhaltigem Wasser erfolgt zum Teil weitere Spaltung in d-Pseudoekgonin und Benzoesäure (Ein., M., B. 23, 984). Auch beim Erhitzen mit Salzsäure erfolgt Bildung von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin bezw. von d-Pseudoekgonin (L., G.). — Wirkt lokalanästhesierend (Ein., M., B. 23, 474; Poulsson, Ar. Pth. 27, 309); zur physiologischen Wirkung vgl. a. H. H. Meyer, Gottlier, Die experimentelle Pharmakologie, 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 163. — C₁₇H₁₁O₄N + HCl Blätter (aus Alkohol) (Ein., M., B. 23, 473); Nadeln oder Säulen (aus Alkohol) (L., G.). F: 205—207° (Ein., M., B. 23, 473, 980), 209—210° (L., G.). In kaltem Wasser viel schwerer löslich als das entsprechende Salz des l-Cocains (Ein., M., B. 23, 473; L., G.). [α]_D: +39,5° (40°/_eiger Alkohol; c=2) (Ein., M., B. 23, 473), +41,1° (Wasser; c=5) (L., G.). — C₁₇H₂₁O₄N + H₃P-1, O₄N +

O-[2-Chlor-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, o-Chlor-d-pseudococain $C_{17}H_{20}O_4NCl=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_4Cl.$ B. Beim Erhitzen von [d-Ekgonin]-methylester mit 2-Chlor-benzoylchlorid in Chloroform (Einhorn, His, B. 27, 1875). — Krystalle. — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Einhorn, B. 27, 1872. — $C_{17}H_{20}O_4NCl+HCl.$ Blättchen (aus Wasser). F: 208° (Zers.) (Ein., H.). — $C_{17}H_{20}O_4NCl+HCl+AuCl_3$. Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 152° (Ein., H.). — $2C_{17}H_{20}O_4NCl+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 210—211° (Zers.) (Ein., H.).

O-[3-Nitro-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, m-Nitro-d-pseudococain $C_{17}H_{20}O_6N_2=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von d-Pseudococain mit Salpeterschwefelsäure (Einhorn, Faust, B. 27, 1880). — Sirup. — Wird durch Zinn + Salzsäure zu m-Amino-d-pseudococain reduziert. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 3-Nitro-benzoesäure (Ein., F.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. — $C_{17}H_{20}O_6N_2 + HCl$. Blätter (aus Alkohol). F: 196—197°; sehr leicht löslich in Wasser (Ein., F.). — $C_{17}H_{20}O_6N_2 + HBr + aq$. Blättchen (aus Wasser). F: 198—199° (Ein., F.). — $C_{17}H_{20}O_8N_2 + HI$. Gelbliche Blättchen (aus Wasser). F: 205—206° (Ein., F.). — Nitrat. Blättchen (aus Wasser). F: 169° (Ein., F.). — $C_{17}H_{20}O_6N_2 + HCl + AuCl_3$. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 163° (Ein., F.). — Chloroplatinat. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 232° (Zers.) (Ein., F.).

O-Cinnamoyl-d-pseudoekgonin-methylester $C_{19}H_{23}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_9\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit Zimtsäurechlorid auf 150—160° (Deckers, Einhorn, B. 24, 7). — Prismen. F: 68°. — $C_{19}H_{23}O_4N+HCl$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. F: 186—188°. [α]₀: +47,4° (Alkohol; c=2). — $C_{19}H_{23}O_4N+HBr$. Nadeln (aus Wasser). F: 209°. — $C_{19}H_{23}O_4N+HNO_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 197°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{19}H_{23}O_4N+HCl+AuCl_3$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 164°. — $2C_{19}H_{23}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208—210°.

O.O'-Phthalyl-bis-[d-pseudoekgonin-methylester] $C_{28}H_{36}O_8N_2 = [CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO]_5C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit Phthalyl-chlorid auf 150—160° (Deckers, Einhorn, B. 24, 11). — $C_{38}H_{36}O_8N_2 + 2$ HI. Krystelle (aus Methanol). F: 226°.

O-[3-Oxy-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, m-Oxy-d-pseudococain $C_{12}H_{21}O_5N=CH_2\cdot NC_2H_{10}(CO_2\cdot CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Durch Behandeln von m-Aminod-pseudococain in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit und Erhitzen der entstandenen Diazoniumsalz-Lösung (Einhorn, Faust, B. 27, 1886). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 82° (Ein., F.). — Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. — $C_{12}H_{21}O_5N+HCl$. Krystalle (aus Alkohol) + Ligroin). F: 201° (Zers.) (Ein., F.).

- O-[3-Amino-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, m-Amino-d-pseudococain $C_{17}H_{22}O_4N_2=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von m-Nitrod-pseudococain mit Zinn + Salzsäure (Einhorn, Faust, B. 27, 1881). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 116—117°. $C_{17}H_{22}O_4N_2+2$ HCl. Sehr zerfließlich. F: 208—209°. $C_{17}H_{28}O_4N_2+2$ HCl + 2 AuCl₂ + H₂O. Gelbe Krystalle (aus alkoholhaltigem Wasser). F: 98° (Zers.).
- O [3 Acetamino benzoyl] d pseudoekgonin methylester, m Acetamino-d-pseudococain $C_{19}H_{24}O_5N_2 = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot C_9H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von m-Amino-d-pseudococain mit Acetylchlorid in Essigester (Einhorn, Faust, B. 27, 1882). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 44—45°. $C_{19}H_{24}O_5N_2 + HCl$. Blättchen (aus Alkohol) + Ligroin). F: 196—197°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- O [3 Benzamino benzoyl] d pseudoekgonin methylester, m Benzamino-d-pseudococain $C_{24}H_{36}O_5N_8=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf m-Amino-d-pseudococain in Essigester (EINHORN, FAUST, B. 27, 1883). $C_{24}H_{36}O_5N_3+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 216—217°. Nitrat. Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich.
- O-[3-Carbäthoxyamino-bensoyl]-d-pseudoekgonin-methylester $C_{so}H_{20}O_6N_8 = CH_2 \cdot NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Chlorameisensäure-äthylester auf m-Amino-d-pseudococain in Essigester (Einhorn, Faust, B. 27, 1884).—Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 100—101° (Ein., F.). Physiologische Wirkung: Ehrlich, Ein., B. 27, 1872. $C_{20}H_{26}O_6N_2 + HCl$. Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). F: 214° (Zers.) (Ein., F.).
- O [3 Ureido benzoyl] d pseudoekgonin methylester $C_{12}H_{22}O_5N_3 = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_2 \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei längerer Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaures m-Amino-d-pseudococain in wäßr. Lösung (Einhorn, Faust, B. 27, 1884). Schuppen (aus Äther). F: 72°. $C_{18}H_{23}O_5N_3 + HCl$. Flocken. F: 135°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- O-[3-(ω -Phenyl-thioureido)-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester $C_{34}H_{27}O_4N_3S$ = $CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von m-Aminod-pseudococain mit Phenylsenföl im Wasserbad (Einhorn, Faust, B. 27, 1885). Mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 190—193°.
- Thiocarbonyl bis [3 amino benzoesāure (2 carbomethoxy tropylester)] $C_{35}H_{45}O_{3}N_{4}S = [CH_{3}\cdot NC_{7}H_{10}(CO_{2}\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot C_{5}H_{4}\cdot NH]_{5}CS$. B. Beim Kochen von m-Amino-d-pseudococain mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol (Einhorn, Faust, B. 27, 1885). Gelbliches Pulver (aus starkem Alkohol). F: 63°.
- O-[3-Benzolsulfamino-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, m-Benzolsulfamino-d-pseudococain $C_{22}H_{42}O_6N_2S=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_6H_5$. Aus m-Amino-d-pseudococain beim Erhitzen mit Benzolsulfochlorid auf 115° oder beim Behandeln mit Benzolsulfochlorid in Essigester (Einhorn, Faust, B. 27, 1883). Gelbliche Blättchen (aus Äther oder verd. Alkohol). F: 69°. $C_{22}H_{36}O_6N_2S+HCl$. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Ziemlich schwer löslich in Wasser.
- O-[3-(4-Dimethylamino-benzolazo)-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, [d-Pseudoeocain]-aso-dimethylanilin $C_{25}H_{20}O_4N_4=CH_3\cdot NC_7H_{16}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_2)_2$. B. Man diazotiert m-Amino-d-pseudococain und trägt in die gekühlte Lösung des Diazoniumsalzes Dimethylanilin ein (Einhorn, Faust, B. 27, 1886). Ziegelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 220°. Das Hydrochlorid löst sieh in Wasser mit tiefblauvioletter Farbe.
- O-[8-(4-Anilino-benzolazo)-benzoyl]-d-pseudoekgonin-methylester, [d-Pseudococain]-azo-diphenylamin $C_{35}H_{30}O_4N_4=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot N:N\cdot C_4H_4\cdot NH\cdot C_5H_5$. B. Durch Diazotieren von m-Amino-d-pseudococain und Behandeln der gekühlten Diazoniumsalz-Lösung mit alkoh. Diphenylamin-Lösung (Einhorn, Faust, B. 27, 1887). Dunkelrote Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 172—173°.
- O [8 (4 Amino naphthalinaso) bensoyl] d pseudoekgonin methylester, [d-Pseudococain] -aso-naphthylamin $C_{27}H_{18}O_4N_4 = CH_2 \cdot NC_7H_{16}(CO_2 \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Diazotieren von m-Amino-d-pseudococain und Versetzen der gekühlten Diazoniumsalz-Lösung mit alkoh. α -Naphthylamin-Lösung (Einhorn, Faust. B. 27, 1887). Rote Flocken. Leicht löslich in Säuren. Das Hydrochlorid löst sich in Wasser mit violetter Farbe.
- [d-Pseudoekgonin]-äthylester $C_{11}H_{19}O_3N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_2H_3)\cdot OH$. Beim Behandeln von salzsaurem d-Pseudoekgonin mit äthylalkoholischer Salzsäure (Enniorm,

- MARQUARDT, B. 23, 985). Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Ammoniak in absol. Alkohol im Rohr auf 100° (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 969). C₁₁H₁₉O₂N + HCl + AuCl₂. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol); F: 153° (EIN., K. D. N.).
- O-Benzoyl-d-pseudoekgonin-äthylester $C_{18}H_{28}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_8H_8)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_5$. B. Beim Behandeln von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin mit äthylalkoholischer Salzsäure (Boehenger & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 519). Bei kurzem Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-äthylester mit Benzoylchlorid auf 160—165° (Einhorn, Marquardt, B. 23, 986; B. & S., D. R. P. 55338; Frdl. 2, 518). Prismen (aus Ather). F: 57° (Ein., M.; B. & S.). $C_{18}H_{22}O_4N+HCl+H_2O$. Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 215°; $[\alpha]_D$: $+40^\circ$ (Wasser; c=2) (Ein., M.; B. & S.).
- [d-Pseudoekgonin]-propylester $C_{19}H_{21}O_3N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_2\cdot C_9H_5)\cdot OH$. Beim Behandeln von salzsaurem d-Pseudoekgonin mit propylalkoholischer Salzsaure in der Wärme (Einhenn, Marquardt, B. 23, 985). $C_{19}H_{21}O_3N+HCl+AuCl_3$. Orangefarbene Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 132°.
- O-Benzoyl-d-pseudoekgonin-propylester $C_{19}H_{15}O_4N=CH_5\cdot NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_3\cdot C_5H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin mit propylalkoholischer Salzsäure (Boehbinger & Söhne, D. R. P. 55338; Frill. 2, 519). Bei kurzem Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-propylester mit Benzoylchlorid auf 160—165° (Einhorn, Marquardt, B. 28, 985, 987; B. & S., D. R. P. 55338). $C_{19}H_{25}O_4N + HCl + H_2O$. Prismen. F: 220°; $[\alpha]_0$: +46,2° (Wasser; c=2,6) (Ein., M.; B. & S.).
- [d-Pseudoekgonin]-isobutylester $C_{13}H_{23}O_3N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}[CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3] \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem d-Pseudoekgonin mit isobutylalkoholischer Salzsäure (EINHORN, MARQUARDT, B. 23, 985). $C_{12}H_{23}O_3N + HCl + AuCl_3$. Orangefarbene Blättehen. F: 130°.
- O-Benzoyl-d-pseudoekgonin-isobutylester $C_{20}H_{27}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}[CO_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_3]\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5$. B. Beim Behandeln von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin mit isobutylalkoholischer Salzsäure (Boehenger & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 519). Bei kurzem Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-isobutylester mit Benzoylchlorid auf 160—165° (Einhoen, Marquardt, B. 23, 985, 987; B. & S.). $C_{20}H_{27}O_4N+HCl+H_2O$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 201°. [α]_D: +46° (Wasser; c=2,5) (Ein., M.; B. & S.).
- [d-Pseudoekgonin]-isoamylester $C_{14}H_{25}O_2N=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_5H_{11})\cdot OH$. B. Beim Erwärmen von d-Pseudoekgonin mit isoamylalkoholischer Salzsäure (EINHORN, MARQUARDT, B. 23, 985). Chloroaurat. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 152°.
- O-Bensoyl-d-pseudoekgonin-isoamylester $C_{21}H_{29}O_4N=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_3H_{11})\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von O-Benzoyl-d-pseudoekgonin mit isoamylalkoholischer Salzsäure (Boehbinger & Söhne, D. R. P. 55338; Frdl. 2, 519). Bei kurzem Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-isoamylester mit Benzoylehlorid auf 160—165° (EINHORN, MARQUARDT, B. 23, 985, 987; B. & S.). $C_{21}H_{29}O_4N+HCl$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 217°; $[\alpha]_0$: +38,6° (Wasser; $\alpha=2,2$) (EIN., M.; B. & S.).
- [d-Pseudoekgonin]-amid $C_9H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO \cdot NH_2) \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-methylester mit gesättigtem methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140—150° (EINHOEN, KONEK DE NOEWALL, B. 28, 970). Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther, Essigester und Benzol. Gibt beim Erwärmen mit Benzoylchlorid auf 100° O-Benzoyl-d-pseudoekgonin-nitrik. $C_9H_{16}O_2N_2 + HCl$. Prismen (aus Alkohol). F: 268°. Pikrat $C_9H_{16}O_2N_2 + C_6H_2O_7N_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 177°.
- O-Acetyl-d-pseudoekgonin-nitril $C_{11}H_{10}O_2N_2=CH_2\cdot NC_7H_{10}(CN)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Beim Kochen von [d-Pseudoekgonin]-amid mit Essigsäureanhydrid (EINHORN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 972). Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Bildung von Ammoniak, Essigsäure und d-Pseudoekgonin zersetzt. $C_{11}H_{10}O_2N_2+HI$. Nadeln (aus Alkohol). F: 243° (Zers.).
- O-Bensoyl-d-pseudoekgonin-nitril $C_{10}H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CN)\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von [d-Pseudoekgonin]-amid mit Benzoylchlorid auf 100° (EINHOBN, KONEK DE NORWALL, B. 26, 971). Krystalle. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Wird durch Kochen mit Kalilauge zersetzt unter Bildung von Ammoniak, Benzoesäure und d-Pseudoekgonin. $C_{10}H_{10}O_2N_2+HBr$. Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. $2C_{10}H_{10}O_2N_2+2HCl+PtCl_4$. Nadeln (aus Alkohol). Pikrat $C_{10}H_{10}O_2N_2+C_0H_{10}O_2N_2$. Nadeln. F: 227°.

- 2. Weitere durch Veränderung am Stickstoff entstandene funktionelle Derivate des Nor-d-pseudoekomins.
- [d Pseudoekgonin] methylester hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_4N = (HO)(CH_3)_2$ $NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot OH$. Jodid. Nadeln. F: 165° 1) (EINHOEN, FRIEDLAENDER, B. 26, 1491). Liefert beim Kochen mit Natronlauge Cycloheptatriencarbonsäure vom Schmelzpunkt 55—56° (Bd. IX, S. 429) (EIN., F.).
- O [3 Amino benzoyl] d pseudoekgonin methylester hydroxymethylat, m-Amino-d-pseudococain-hydroxymethylat $C_{19}H_{26}O_5N_2 = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}(CO_9 \cdot CH_9) \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH_9$. Jodid $C_{18}H_{26}O_4N_9 \cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf m-Amino-d-pseudococain in Alkohol (Einhorn, Faust, B. 27, 1882). Krystalle. F: 197—198°.
- [d-Pseudoekgonin]-äthylester-hydroxymethylat $C_{12}H_{23}O_4N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}$ ($CO_2 \cdot C_2H_5$) · OH. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf Nord-pseudoekgonin-äthylester in Essigester oder auf [d-Pseudoekgonin]-äthylester in Chloroform (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1489). Beim Kochen des Jodids mit verd. Natronlauge entstehen Dimethylamin und Cycloheptatriencarbonsäure vom Schmelzpunkt 55—56° (Bd. IX, S. 429). Jodid $C_{12}H_{23}O_3N \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 190°; sehr schwer löslich in Äther, Essigester, Benzol und Ligroin. Chloroaurat. Gelbe Blättchen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 182°.
- [d-Pseudoekgonin]-amid-hydroxymethylat $C_{10}H_{20}O_3N_2 = (HO)(CH_2)_2NC_7H_{10}(CONH_2) \cdot OH$. Jodid $C_{10}H_{19}O_2N_2 \cdot I + H_2O$. B. Beim Erwärmen von [d-Pseudoekgonin]-amid mit Methyljodid in Alkohol im Rohr auf 95° (Einhorn, Konek de Norwall, B. 26, 971). Blättchen (aus Alkohol). F: 220°.
- N-Nitroso-nor-d-pseudoekgonin-äthylester $C_{10}H_{16}O_4N_2=ON\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot C_2H_5)$ OH. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf salzsauren Nor-d-pseudoekgonin-äthylester in wäßr. Lösung (Einhorn, Friedlaender, B. 26, 1486). Gelbes, dickflüssiges Öl. Wird durch Salzsäure sehr leicht unter Rückbildung von Nor-d-pseudoekgonin-äthylester gespalten. Gibt die Liebermannsche Reaktion.
- d) Nor-dl-pseudoekgonin C₃H₁₅O₂N, H₂C—CH—CH·CO₂H

 Formel I.

 I. | NH CH·OH II. | N·CH₃ CH·OH H₂C—CH—CH₂
- B. Neben dl-Ekgonin und Pseudotropin durch Behandeln von Tropinon in äther. Lösung mit Natrium und Kohlendioxyd und Reduktion des so erhaltenen Gemisches von Natriumsalzen in eiskalter, schwach salzsaurer Lösung mit Natriumamalgam (Willstätter, Bode, B. 34, 1458, 1461; A. 326, 50, 52, 61; vgl. Wi., Wolfes, Mäder, A. 434 [1923], 135). Prismen (aus wasserhaltigem Alkohol). Monoklin (Steinmetz, A. 326, 63). F: 251° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem und heißem absolutem Alkohol, unlöslich in Äther; reagiert neutral; ist in schwefelsaurer Lösung gegen Kaliumpermanganat beständig; wird durch Erhitzen mit Alkalilauge nicht verändert (Wi., B.). C. H., O., N + HCl. Tafeln oder Prismen mit 1 H. (aus wasserhaltigem Alkohol), Nadeln mit 1/2, H. (aus absol. Alkohol); verliert das Krystallwasser erst bei 120—125° (Wi., B.). Rhombisch bipyramidal (Steinmetz, A. 326, 66; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 886). Schmilzt wasserhaltig bei 149°, wasserfrei bei 193—194° unter Zersetzung; sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem, leichter in heißem absol. Alkohol, ziemlich leicht in heißem Methanol, unlöslich in Chloroform (Wi., B.). C., H., O., N + HCl + AuCl.. Nadeln (aus Wasser). F: 213° (Zers.); ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol (Wi., B.).
- dl-Pseudoekgonin-methylester $C_{10}H_{17}O_8N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Beim Behandeln von salzsaurem dl-Pseudoekgonin mit methylalkoholischer Salzsäure (WILLSTÄTTER, BODE, B. 34, 1461; A. 326, 68). Spieße und Prismen (aus Essigester). F: 125—126°. Sehr leicht löslich in Wasser und in Methanol, ziemlich leicht in kaltem Essigester, sehr schwer in Äther. Reagiert stark alkalisch.

Nach dem Literatur Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erhielten Willstätter, Wolfes, Mäder (A. 434, 127) aus [d-Pseudoekgonin] methylester ein Jodmethylat $C_{11}H_{20}O_3N\cdot I$ vom Schmelzpunkt 209°; aus [l-Ekgonin] methylester und Methyljodid in der Wärme entstand (unter Umlagerung) ein isomeres Jodmethylat vom Schmelzpunkt 165°; $[\alpha]_0^{\rm pc}$: + 11,3° (Wasser; p = 5).

O-Bensoyl-dl-pseudoekgonin-methylester, dl-Pseudococain, früher racem. Cocain genannt C₁₇H₂₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von dl-Ekgonin-methylester mit Benzoylchlorid auf 150—160° oder mit Benzoesäureanhydrid in Benzol auf dem Wasserbad (Willstätter, Bode, B. 34, 1461; A. 326, 70). — Blättchen (aus Ligroin). Monoklin sphenoidisch (Steinmetz, A. 326, 71). F: 80°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Ligroin, sehr leicht in absol. Alkohol und Äther (W., B.). Die mit Ammoniak, dann mit Wasser versetzte Lösung bleibt klar (W., B.). Ließ sich durch Weinsäure, Äpfelsäure, Camphersäure oder Chinasäure nicht in die aktiven Komponenten spalten (W., B.). — Schmeckt bitter, erzeugt auf der Zunge pelziges Gefühl (W., B.). Bewirkt Anästhesie der Schleimhäute; wirkt bei subcutaner Injektion toxisch (Stubenrauch, A. 326, 72). — C₁₇H₂₁O₄N + HCl. Rhombenförmige Tafeln und Blättchen (aus Alkohol). F: 205° bis 205,5° (Zers.). Löslich in 11—12 Tln. Wasser bei Zimmertemperatur; schwer löslich in kaltem, sehr leicht in siedendem Alkohol (W., B.). — C₁₇H₂₁O₄N + HNO₃. Blättchen oder Tafeln (aus Wasser). F: 172° (Zers.); 100 Tle. Wasser lösen bei 20,5° 2,652 g; in verd. Salpetersäure viel schwerer löslich; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol (W., B.). — C₁₇H₂₁O₄N + HCl + AuCl₂. Hellgelbe Nadeln mit 2 H₂O (aus Alkohol), wasserfreie Blätter (aus Alkohol + Äther) oder Prismen (aus Essigester). Das wasserhaltige Salz schmilzt bei 65—70°, das wasserfreie bei 164—165°; fast unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in Alkohol, Aceton und Essigester (W., B.).

dl-Pseudoekgonin-methylester-hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_4N=(HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}(CO_3\cdot CH_2)\cdot OH.$ — Jodid $C_{11}H_{20}O_3N\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 182—182,5°; leicht löslich in Wasser, in heißem Methanol (in ca. 4 Tln.) und heißem Alkohol, schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Essigester (WILLSTÄTTER, BODE, B. 34, 1461; A. 326, 69). Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge Dimethylamin und Cycloheptatriencarbonsäure vom Schmelzpunkt 55—56° (Bd. IX, S. 429).

- 3-Oxy-tropan-carbonsäure-(3), Tropanol-(3)-carbonsäure-(3), α-Ekgonin C₂H₁₈O₂N, Formel II. B. Beim Behandeln von Tropinon-cyanhydrin (S. 212) mit konz. Salzsäure; zur Reinigung führt man das entstandene α-Ekgonin durch Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure in den Methylester über und zerlegt diesen durch Kochen mit Wasser (Willstätter, B. 29, 2218, 2220; vgl. Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 91711; Frdl. 4, 1221). Krystallisiert aus heißgesättigter wäßriger Lösung in Blättern mit 1 H₂O; durch Eindampfen der wäßr. Lösung oder Fällen aus wäßr. Lösung mit Alkohol erhält man Krystalle mit ½ H₂O; wird bei 130° wasserfrei; die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 305° unter Zersetzung; ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol, unlöslich in Äther; die wäßr. Lösung reagiert neutral (W.). Spaltet beim Erwärmen mit Bleidioxyd sofort Kohlendioxyd ab (W.). Die wäßr. Lösung schmeckt schwach süßlich bitter (W.). Hydrochlorid. Prismen. F: 250°; zersetzt sich bei 260°; sehr schwer löslich in Alkohol (Schering). C₂H₁₈O₂N + HCl + AuCl₂ + H₂O. Bernsteingelbe Säulen. F: 183—184° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (W.). 2C₂H₁₈O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 5H₂O. Orangegelbe Tafeln. F: 223—224° (Zers.); sehr leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (W.).
- O-Bensoyl- α -ekgonin $C_{10}H_{10}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CO_2H)\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von α -Ekgonin in konzentrierter wäßriger Lösung mit Benzoesäureanhydrid (WILL-STÄTTER, B. 29, 2223). Kugelige Krystallaggregate oder Blätter mit $^1/_2$ H_2O (aus Wasser); wird bei 130° wasserfrei. F: 209° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser.
- α Ekgonin methylester $C_{10}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot NC_7H_{10}(CO_3 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. s. o. bei α-Ekgonin. Prismen (aus Aceton oder Essigester). F: 1146 (W., B. 29, 2220). Leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol, ziemlich schwer in Äther, schwer in Ligroin und in kaltem Aceton. $C_{10}H_{17}O_3N + HCl + AuCl_3$. Orangegelbe Blätter (aus Wasser). F: 95—96°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol. $2C_{10}H_{17}O_3N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Tafeln (aus Wasser). F: 204° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Pikrat $C_{10}H_{17}O_3N + C_6H_2O_7N_3$. Hellgelbe Würfel (aus Methanol). F: 189—191°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und in Alkohol.

- O-Benzoyl-α-ekgonin-methylester, α-Cocain C₁₇H₃₁O₄N, H₂C-OH-CH₂O-CO-C₆H₅ s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Willstätter, N-OHs CCOs-CHS B. 31, 1540. — B. Beim Kochen von α-Ekgonin-methylester mit Benzoylehlorid in Benzol (W., B. 29, 2224). — Prismen (aus Ligroin). F: 87—88°. Fast unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Die salzsaure Lösung wird durch Soda oder Ammoniak milehig gefällt; auf Zusatz von Wasser oder wäßr. Ammoniak entsteht eine klare Lösung, aus der sich bald Nadeln von α-Cocain ausscheiden. — Schmeckt bitter. eine klare Lösung, aus der sich bald Nadeln von α -Cocain ausscheiden. — Schmeckt bitter. Zeigt (auch in Form seiner Salze) keine betäubende Wirkung auf die Zungennerven. — $C_{17}H_{21}O_4N+HCl$. Nadeln und Prismen (aus Amylacetat oder aus Methanol + Äther). F: 180° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, heißem Aceton, schwer in Essigester, sehr schwer in Benzol, unlöslich in Äther. — $C_{17}H_{21}O_4N+HI+1^1/_3H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Wird bei 130° wasserfrei; F: 192° (Zers.). — $C_{17}H_{21}O_4N+HCl+AuCl_3$. Blätter (aus Methanol). F: 222° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Methanol. — $2C_{17}H_{21}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Nadeln (aus Wasser). F: 220° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser und in Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_{17}H_{21}O_4N+C_4H_2O_7N_3$. Goldgelbe Säulen (aus Methanol). F: 195° . Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Methanol.
- O-Bensoyl- α -ekgonin-äthylester, α -Cocäthylin $C_{18}H_{22}O_4N = CH_3 \cdot NC_2H_{10}(CO_3 \cdot C_{18})$ C₂H₃·O·CO·C₆H₅. B. Durch Benzoylierung des (nur als wasserlösliches Öl erhaltenen) α-Ekgonin-äthylesters (Willstätter, B. 29, 2227). — C₁₂H₂₅O₄N + HCl + AuCl₅. Hellgelbe Blätter (aus verd. Methanol). F: 188°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.
- α -Ekgonin-nitril, Tropinon-cyanhydrin $C_3H_{14}ON_2=CH_3\cdot NC_7H_{10}(CN)\cdot OH$. Beim Eintragen von 1 Mol Kaliumcyanid-Lösung in die konz. Lösung von 1 Mol salzsaurem Tropinon unter Kühlung (WILLSTÄTTER, B. 29, 1577; vgl. Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 91711; Frdl. 4, 1220). — Prismen (aus Essigester). Schmilzt bei 145°, dabei in Cyanwasserstoff und Tropinon zerfallend; sohwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ather, kaltem Benzol und kaltem Essigester; wird durch Erwärmen mit Wasser rasch zersetzt (W., B. 29, 1577). Wird durch konz. Salzsaure zu a-Ekgonin verseift (W., B. 29, 2220).
- α -Ekgonin-hydroxymethylat $C_{10}H_{19}O_4N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}(OH)\cdot CO_2H$. B. Das Jodid entateht aus a-Ekgonin-methylester-jodmethylat beim Kochen mit wäßr. Alkalien oder mit Acetylchlorid sowie bei wiederholtem Eindampfen mit konz. Salzsäure (Willstätter, B. 29, 2222). — Jodid C₁₀H₁₀O₂N·I. Blättchen (aus Methanol). F: 225° (Zers.). — C₁₀H₁₀O₂N·Cl + AuCl₂. Blättchen. F: 212° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol.
- α Ekgonin methylester hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_4N=(HO)(CH_3)_2NC_7H_{10}(CO_2\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Des Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf α -Ekgonin-methylester CH₃) OH. B. Das Jouin enterent better kinw. Von methytjould auf α -Exgonin-methytester in Methanol (W., B. 29, 2222). — Beim Kochen des Jodids mit wäßr. Alkalien, mit konz. Salzsäure oder Acetylchlorid entsteht α -Ekgonin-jodmethylat. — Jodid $C_{11}H_{20}O_3N \cdot I$. Nadeln (aus Methanol). F: 201—202°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehwer in kaltem Alkohol, sehr sehwer in Aceton und Essigester. — $C_{11}H_{20}O_3N \cdot Cl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 120°. Fast unlöslich in kaltem, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr leicht in heißem Methanol.
- O-Bensoyl- α -ekgonin-methylester-hydroxymethylat, α -Cocain-hydroxymethylat $C_{18}H_{28}O_2N = (HO)(CH_8)_2NC_7H_{10}(CO_8\cdot CH_8)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_8$. — Jodid $C_{18}H_{24}O_4N\cdot I + H_8O$. B. Aus α -Cocain und Methyljodid in Methanol (W., B. 29, 2227). Blättchen (aus Wasser), Tafeln (aus Methanol). Wird bei 130° wasserfrei. F: 202°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

c) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-7} O_8 N$.

1. Oxy-carbonsäuren $C_aH_aO_aN$.

1. 3 - Oxy - pyridin - carbonsdure - (2), 3 - Oxy - picolinsdure

C₆H₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-pyridin-carbonsaure (2)

N CO₂H beim Diazotieren mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsaure und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (KIRPAL, M. 29, 231). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 2150. - Liefert bei der trocknen Destillation 3-Oxy-pyridin (Bd. XXI, S. 46).

2. 4-Oxy-pyridin-carbonsaure-(2), 4-Oxy-picolinsaure bezw. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsaure-(2), Pyridon-(4)-carbonsaure-(2) C₆H₅O₂N, Formel I bezw. II. B. Beim Erwärmen von OH OYONO OH OYONO OH ON OH OH ON OH O

5-Chlor-4-oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 5-Chlor-4-oxy-picolin-säure (5-Chlor-pyridon-(4)-carbonsäure-(2)) $C_6H_4O_3NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.5-Dichlor-2-trichlormethyl-pyridin (Bd. XX, S. 238) bezw. von 4.5-Dichlor-picolinsäure (S. 37) mit $80^0/_0$ iger Schwefelsäure (Ost, J. pr. [2] 27, 281, 290). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 257° (Zers.) (O.). Nicht flüchtig (O.). Fast unlöslich in Chloroform (O.). Reagiert stark sauer (O.). — Wird von Zinn und Salzsäure nicht angegriffen (Bellmann, J. pr. [2] 29, 9). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoff-Eisessig auf 200° 4-Oxy-picolinsäure (O.). Gibt mit Ferrisalzen eine gelbrote Färbung (O.). — $Ca(C_6H_3O_3NCl)_2 + 4H_2O$. Tafeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (O.).

3. 5-Oxy-pyridin-carbonsäure-(2). 5-Oxy-picolinsäure

C₂H₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-5-oxypicolinsäure mit Zinn und Salzsäure (Bellmann, J. pr. [2] 29, 7). — Tafeln

mit 1 H₂O. F: 258° (Zers.). Nicht flüchtig. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Wasser,
etwas leichter in Alkohol. Löslich in konz. Salzsäure. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit
Zinn und Salzsäure unter Bildung von Ammoniak. Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrisalzen
eine gelbrote Färbung. — Ca(C₂H₄O₃N)₂+4H₂O. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

— Ba(C₄H₄O₃N)₂. Prismen. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

4-Chlor-5-oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 4-Chlor-5-oxy-picolinsäure $C_0H_4O_3NCl$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4.5-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(2) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid im Rohr auf ca. 200°, Extrahieren des Reaktionsprodukts mit heißem Wasser und Kochen der wäßr. Lösung (Beilmann, J. pr. [2] 29, 2, 5, 13). Entsteht auch bei analoger Behandlung von 4.5-Dioxy-2-methyl-pyridin (Bd. XXI, 8. 163) (B., J. pr. [2] 29, 19). — Nadeln mit 1 H₂O. F: 224° (Zers.). Nicht füchtig. Unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol, fast unlöslich in kaltem, löslich in 25—30 Tln. heißem Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol. Löslich in konz. Minerslsäuren. — Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure 5-Oxy-picolinsäure. Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid einen schmutzigroten Niederschlag, der sich auf Zusatz von überschüssigem Eisenchlorid mit gelbroter Farbe löst. — Ca(C₄H₂O₃NCl)₄ + aq. Nadeln, die an der Luft rasch verwittern. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — CaC₄H₂O₃NCl + HCl. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird bei wiederholtem Eindampfen mit Wasser in die Komponenten zerlegt.

4. 6-Oxy-pyridin-carbonsdure-(2), 6-Oxy-picolinsdure bezw. 6-Oxo-1.6-dihydro-pyridin-carbonsdure-(2), Pyridon-(6)-carbonsdure-(2) C₀H₀O₂N, Formel III bezw. IV. B. Beim Erhitzen von 4.5-Dichlor-6-oxy-picolinsdure mit Jodwasser- III. Ho. N. CO₂H IV. O: N. CO₂H stoff-Eisessig auf 200—210° (Ost, J. pr. [2] 27, 289).

— Wasserfreie Nadeln oder Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 267°. Nicht flüchtig. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther. Leicht löslich in konz. Salzzäure. — Reduziert Silber-Lösung nicht. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure über 220° unter Bildung von Ammoniak.

— K₂C₄H₂O₂N + H₂O. Nadeln. — Ca(C₄H₄O₃N)₂. Prismen oder Tafeln. Löslich in Wasser. — Ba(C₄H₄O₂N)₂ + H₃O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

4-Chlor-6-oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 4-Chlor-6-oxy-picolin-säure (4-Chlor-pyridon-(6)-carbonsäure-(2)) C₆H₄O₃NCl, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Graf, J. pr. [2] 133 [1932], 37, 45. — B. Neben 4-Chlor-picolinsäure beim Erhitzen von Picolinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250—270° und Kochen des entstandenen Gemisches von 4-Chlor-2-trichlormethyl-pyridin und 4.6-Dichlor-2-trichlormethyl-pyridin mit 80°/giger Sohwefelsäure (Seyfferth, J. pr. [2] 34, 250, 251, 254, 255). — Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich bei 315° unter teilweiser Sublimation (S.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther und Chloroform (S.). Sehr schwer löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (S.). Starke Säure (S.). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 200° Ammoniak (S.). Gibt mit Eisenchlorid eine gelbrote Färbung (S.).

4.5-Dichlor-6-oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 4.5-Dichlor-6-oxy-Cl picolinsäure (4.5-Dichlor-pyridon-(6)-carbonsäure-(2)) C₆H₃O₃NCl₂, Cl s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.5.6-Trichlor-2-trichlor-methyl-pyridin mit 80% iger Schwefelsäure (Ost, J. pr. [2] 27, 281, 288; vgl. Graf, J. pr. [2] 133 [1932], 38, 39, 49). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: ca. 282% (Zers.) (O.). Fast unlöslich in Chloroform, sehr schwer löslich in Wasser (O.). — Wird von Zinn und Salzsäure nicht angegriffen (O.). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoff-Eisessig auf 200—210% 6-Oxy-picolinsäure (O.). Gibt mit Ferrisalzen eine schwache gelbrote Färbung (O.). — Ca(C₆H₂O₃NCl₂)₂. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (O.).

5. 2-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3), 2-Oxy-nicotinsäure bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), Pyridon-(2)-carbonsäure-(3) C₆H₅O₃N, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen von 6.Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.5) mit Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid im Rohr auf 210° (Weidel, Strache, M. 7, 295). Aus 2-Amino-pyridin-carbonsäure-(3) durch

Diazotieren mit Natriumnitrit in :erd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (Philips, A. 288, 264). Neben Chinolin-carbonsäure-(6) beim Kochen von 6-[x-Amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure (Weidel, v. Georgievics, M. 9, 144, 145). — Nadeln (aus Wasser). F: 255° (Zers.) (Ph.), 256° (unkort.) (W., St.; W., v. G.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (Ph.; vgl. W., St.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5×10-6 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 387). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-Oxy-pyridin (W., St.; Ph.). Bei der Zinkstaubdestillation entsteht Pyridin (W., v. G.). Einw. von Thionylchlorid; Kirpal, M. 27, 376. Gibt mit Ferrosulfat eine gelbliche (W., St.), mit Eisenchlorid in konz. Lösung eine gelbe Färbung (W., v. G.). — AgC₆H₄O₂N. Nadeln. Lichtbeständig (W., St.).

Methylester $C_7H_7O_8N = NC_5H_3(OH) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-nicotinsäure mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure (KIRPAL, M. 27, 376). Entsteht auch beim gelinden Erwärmen von 2-Oxy-nicotinsäure mit Thionylchlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Methylalkohol (K.). — Nadeln (aus Benzol). F: 153°.

Anhydrid des 1 - Carboxymethyl - 2 - oxy - 3 - carboxy - pyridiniumhydroxyds, 2-Oxy-nicotinsäure-betain (Pyridon-(2)-carbonsäure-(3)-essigsäure-(1)) $C_8H_7O_5N=[C_5H_9N(OH)(CH_2\cdot CO\cdot O)\cdot CO\cdot O]H^+$ bezw. $C_5H_3N(:O)(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen einer schwach alkalischen Lösung von 2-Oxy-nicotinsäure mit Chloressigsäure (Kirral, M. 29, 471, 472, 483). — Nadeln (aus Wasser). F: 240° (Zers.).

6. 4-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3), 4-Oxy-nicotinsäure bezw. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), Pyridon-(4)-carbonsäure-(3) C₆H₅O₅N, Formel III bezw. IV. B. Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf 4-Amino-pyridin-carbonsäure-(3) in konz. Schwefelsäure und Eintragen des Diazoniumsalzes in Eiswasser (KIRPAL, M. 23, 240, 246). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 250° unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Bildung von 4-Oxy-pyridin.

Anhydrid des 1 - Carboxymethyl - 4 - oxy-8 - carboxy - pyridiniumhydroxyds, 4-Oxy-nicotinsäure-betain (Pyridon-(4)-carbonsäure-(8)-essigsäure-(1)) $C_8H_7O_8N=$ $C_8H_2N(OH)(CH_2\cdot CO\cdot O)\cdot CO\cdot O]H^+$ bezw. $C_8H_2N(:O)(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen einer schwach alkalischen Lösung von 4-Oxy-nicotinsäure mit Chloressigsäure (Kirpal, M. 29, 471, 472, 484). — Tafeln. F: 220° (Zers.).

6 - Oxy - pyridin - carbonsaure - (3), 6 - Oxy - nicotinsaure bezw. 6-Oxo-1.6 - dihydro - pyridin - carbonsäure - (3), Pyridon - (6) - carbonsäure - (3) C₆H₅O₃N, Formel I bezw. II. B. Aus Cumalin-carbonsäure-(5)-methylester (Bd. XVIII, S. 406) durch Einw. von wäßr. Ammoniak und darauf-I. HO. N. CO2H II. O: N. CO2H folgendes Kochen mit Natronlauge (v. Pechmann,

Welsh, B. 17, 2391; v. P., Baltzer, B. 24, 3145). Aus 6-Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.3)
beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 195° (Koenigs, Geigy, B. 17, 589) oder mit Eisessig
im Rohr auf 250° (Diamant, M. 16, 767; vgl. K., G.). Beim Behandeln von 6-Amino-pyridincarbonsäure-(3) mit Natriumnitrit und konz. Schwefelsäure und Aufgießen der Lösung auf Eis (MARCKWALD, B. 27, 1323). Aus 6-Hydrazino-pyridin-carbonsaure-(3) (Syst. No. 3447) oder ihrem Hydrazid beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 150° (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1114). — Nadeln (aus Wasser). F: 301—302° (Zers.) (K., G.), 303° (Zers.) (v. P., W.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (K., G.; v. P., W.). Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (v. P., W.). Verbindet sich nicht mit Säuren (v. P., W.). - Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, beim Erhitzen mit Salzsäure auf 200° oder bei der trocknen Destillation des Silbersalzes 2-Oxy-pyridin (v. P., W.; v. P., B.; D.). Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht Pyridin (v. P., W.). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in heißer alkalischer Lösung bilden sich Ammoniak, trans-a-Methyl-glutaconsaure (Bd. II, S. 775) und ihr Monoamid (v. Smoluchowski, M. 15, 56). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 1200 bis 1300 und Eintragen des Reaktionsprodukts in Eiswasser erhält man 6-Chlor-nicotinsäure (v. P., W.); behandelt man das Reaktionsprodukt mit Methylalkohol, so entsteht 6-Chlornicotinsäure-methylester (Reissert, B. 28, 121). Bei kurzem Kochen mit Thionylchlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Methylalkohol bildet sich 6-Oxy-nicotinsäuremethylester (H. MEYER, M. 22, 440). Liefert beim Behandeln mit Methyljodid in wäßrigalkalischer (MEY., M. 26, 1318) oder methylalkoholisch-alkalischer Lösung (v. P., W.; v. P., B. 18, 317) 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3) (S. 298). Bei der Einw. von Diazomethan in Ather bilden sich 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsaure-(3)-methylester und wenig 6-Methoxy-nicotinsaure-methylester (Mex., M. 26, 1320). — Gibt mit Eisenchlorid eine blaßgelbe Färbung (K., G.; vgl. v. P., W.). — Pb(C₆H₄O₃N)₂ + 2¹/₂H₂O. Nadeln (aus Wasser). Verliert bei 160° 2 H₂O und ist bei 180° wasserfrei; zersetzt sich oberhalb 180° (K., G.).

- 6 Methoxy pyridin carbonsäure (3), 6 Methoxy nicotinsäure $C_7H_7O_3N = NC_5H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-nicotinsäure mit Natriummethylat und Methylalkohol im Rohr auf 110° (H. Meyer, M. 28, 59). Blättchen (aus Wasser und Aceton). F: 173°. Liefert beim Erhitzen über 260° 6-Oxy-nicotinsäure und wenig 2-Methoxy-pyridin.
- 6-Äthoxy-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Äthoxy-nicotinsäure $C_8H_9O_3N=NC_5H_3(O\cdot C_3H_5)\cdot CO_3H$. Bei längerem Kochen von 6-Chlor-nicotinsäure mit alkoh. Natronlauge (Reissert, B. 28, 122). Krystalle (aus Alkohol). F: 183°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser.
- 6-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3)-methylester, 6-Oxy-nicotinsäure-methylester (Pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester) $C_7H_7O_3N = NC_5H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln des Einwirkungsprodukts von Thionylchlorid auf 6-Oxy-nicotinsäure mit Methylalkohol (H. Meyer, M. 22, 440). Tafeln (aus Aceton). F: 164° (M., M. 22, 440). Liefert beim Behandeln mit Diazomethan in Äther fast ausschließlich 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester (M., M. 26, 1321).
- 6-Methoxy-pyridin-carbonsäure-(3)-methylester, 6-Methoxy-nicotinsäure-methylester $C_8H_9O_3N=NC_5H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Neben 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester beim Behandeln von 6-Oxy-nicotinsäure mit Diazomethan in Äther (H. Meyer, M. 26, 1320). Aus 6-Methoxy-nicotinsäure und Diazomethan (M., M. 28, 61). Nadeln von anisartigem Geruch. F: 42° ; Kp: 256° ; bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (M., M. 28, 61). Unlöslich in heißem Wasser (M., M. 26, 1320).
- 6 Oxy pyridin carbonsäure (3) äthylester, 6 Oxy nicotinsäure äthylester (Pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester) $C_8H_9O_3N = NC_5H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von 6-Oxy-nicotinsäure im Chlorwasserstoffstrom (MILLS, WIDDOWS, Soc. 93, 1381). Nadeln (aus Wasser). F: 149—150°.
- 6 Oxy pyridin carbonsäure (3) hydrazid, 6 Oxy nicotinsäure hydrazid (Pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-hydrazid) $C_6H_7O_2N_3 = NC_6H_3(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 6-Oxy-nicotinsäure-äthylester mit einer 50% jegen Lösung von Hydrazinhydrat auf dem Wasserbad (M., W., Soc. 93, 1381). Krystalle (aus Alkohol). F: 310% (nach vorher-

gehender Dunkelfärbung). Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, leicht in Wasser und Eisessig. — Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ferrichlorid gelb.

6-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3)-axid, 6-Oxy-nicotinsäure-axid (Pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-axid) $C_6H_4O_2N_4=NC_5H_3(OH)\cdot CO\cdot N_3$. B. Bei tropfenweisem Zusatz einer Lösung von 1 Mol 6-Oxy-nicotinsäure-hydrazid und 1 Mol Natriumnitrit in $12^0/_0$ iger Natronlauge zu der berechneten Menge eiskalter verdünnter Salzsäure (M., W., Soc. 93, 1382). — Krystalle (aus Benzol). F: 139—140° (Zers.). Färbt sich schnell rot. — Liefert beim Kochen mit Wasser N.N'-Bis-[6-oxy-pyridyl-(3)]-barnstoff (Syst. No. 3420).

5-Chlor-6-oxy-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Chlor-6-oxy-nicotin-säure (5-Chlor-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)) C₆H₄O₃NCl, s. neben-stehende Formel. B. Beim Verseifen des Methylesters mit verd. Natronlauge (v. Pechmann, Mills, B. 37, 3832). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Nicotinsäure mit 5 Mol Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250—270°, Destillieren des Reaktionsprodukts mit Wasserdampf und Kochen des überdestillierten Öls mit 80°/oiger Schwefelsäure (Seyfferth, J. pr. [2] 34, 259, 260). — Platten oder Nadeln (aus Wasser). F: 302° (unkorr.) (8.), 308° (Zers.) (v. P., M.). Unlöslich in Äther und Chloroform, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und Alkohol (8.: vgl. v. P., M.). Verbindet sich nicht mit Mineralsäuren (8.). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 100—120° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser, zuletzt mit Soda-Lösung, 5.6-Dichlor-nicotinsäure (v. P., M.). — Gibt mit Eisenchlorid eine schmutzigrote Färbung (8.). — Bariumsalz. Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser (S.).

Methylester C₇H₆O₃NCl = NC₅H₂Cl(OH)·CO₂·CH₃. B. Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf 3-Chlor-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester (Bd. XVIII, S. 406) (v. Pechmann. Mills, B. 37, 3832). — Prismen (aus Wasser). F: 218°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Chloroform, löslich in Äther und Benzol, sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Löst sich in Soda-Lösung und wird aus dieser Lösung durch CO₂ gefällt. — NaC₇H₅O₃NCl. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

5-Brom-6-oxy-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Brom-6-oxy-nicotinsäure (5-Brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)) $C_6H_4O_3NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Verseifen des Methylesters mit Natronlauge (v. Pechmann, B. 17, 2398). — Nadeln oder rhombenförmige Tafeln (aus Wasser). F: 296°. Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

Methylester C₇H₆O₃NBr = NC₅H₂Br(OH)·CO₂·CH₃. B. Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf 3-Brom-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester (Bd. XVIII, S. 406) (v. Pechmann, B. 17, 2398). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf 1-Amino-5-brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester (S. 299) in verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung (v. P., Mills, B. 37, 3839). Beim Kochen von 5.5'-Dibrom-6.6'-dioxo-bis-[1.6-dihydro-pyridyl-(1)]-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester (S. 300) mit Zinkstaub in Eisessig (v. P., M.). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 221—222° (v. P.; v. P., M.). Unlöslich in kalten Lösungsmitteln, löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig (v. P.). Löst sich in Natronlauge und wird daraus durch CO₂ gefällt (v. P.).

5-Nitro-6-oxy-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Nitro-6-oxy-nicotinsäure (5-Nitro-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)) C₆H₄O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-6-amino-pyridin-carbonsäure-(3) (Syst.

No. 3434) beim Diazotieren in konz. Schwefelsäure und Zersetzen der Diazoniumsalz-Lösung mit Eis (Marckwald, B. 27, 1335; vgl. Räth, Prance, A. 467 [1928], 3, 9). — Krystalle (aus Wasser). F: 277° (Zers.) (R., P.; vgl. M.). Schwer löslich in Alkohol und Wasser in der Kälte, leicht in der Wärme (M.). — NH₄C₆H₃O₅N₂. Gelbe Krystalle. Ziemlich sehwer löslich in kaltem Wasser (M.). — BaC₆H₂O₅N₂. Gelbe Krystalle (M.).

8. 2-Oxy-pyridin-carbonsäure-(4), 2-Oxy-isonicotinsäure bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4), Pyridon-(2)-carbonsäure-(4)6-Chlor-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4), 6-Chlor-2-oxy-isonicotin-column

säure (6-Chlor-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4)), 6-Chlor-2-oxy-isonicotin-säure (6-Chlor-pyridon-(2)-carbonsäure-(4)) C₆H₄O₃NCl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dichlor-isonicotinsäure oder ihrem Athylester beim Eindampfen mit wäßr. Natronlauge (Sell, Dootson, Soc. 71, 1075). Neben anderen Produkten beim Kochen von 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(4) (S. 254) mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid am Rückflußkühler und Zersetzen des Reaktions-

produkts mit heißem Wasser (S., D., Soc. 71, 1070, 1072). Beim Behandeln von 6-Chlor-2-amino-pyridin-carbonsäure-(4) mit nitrosen Gasen in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Erwärmen des mit Wasser verd. Reaktionsgemisches (S., D., Soc. 77, 236). — Nadeln (aus Wasser). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (S., D., Soc. 71, 1074). Nicht flüchtig mit Wasserdampf (S., D., Soc. 71, 1072). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther, mäßig löslich in heißem Wasser (S., D., Soc. 71, 1074), leicht in heißem Alkohol (S., D., Soc. 77, 237). Die wäßr. Lösung zeigt blaue Fluorescenz, die auf Zusatz von Säuren nicht verschwindet (S., D., Soc. 71, 1074). Leicht löslich erhitzen und Alkalicarbonat-Lösung (S., D., Soc. 71, 1074). Unlöslich in verd. Mineralsäuren (S., D., Soc. 77, 237). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak im Rohr auf 170—180° 6-Amino-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4) (S., D., Soc. 77, 237). — Salze: S., D., Soc. 71, 1074. — Kupfersalz. Grünblaue Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — AgCeH₂O₂NCl. Amorph. Schwer löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. — AgCeH₂O₂NCl. Niederschlag. Unbeständig. Sehr schwer löslich in Wasser. — Ba(CeH₂O₂NCl)₂ + 9 H₂O. Nadeln (aus Wasser).

Methylester $C_7H_4O_3NCl=NC_8H_2Cl(OH)\cdot CO_3\cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 189° bis 190° (unkorr.) (S., D., Soc. 77, 236).

9. 3-Oxyp-yridin-carbonsäure-(4), 3-Oxy-isonicotinsäure-C₆H₅O₂N, CO₂H s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) beim Diazotieren mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (Kirpal, M. 23, 932, 936). — Tafeln (aus Wasser). F: 315° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Gibt bei der Destillation 3-Oxy-pyridin (Bd. XXI, S. 46)
Anhydrid des 1-Carboxymethyl-3-oxy-4-carboxy-pyridiniumhydroxyds, 3-Oxy-

isonicotinsäure-betain $C_8H_7O_5N = [C_8H_2N(OH)(CH_2 \cdot CO \cdot O) \cdot CO \cdot O]H^+$ bezw. $C_8H_3N(:O)(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CO_3H$. B. Beim Erhitzen einer schwach alkalischen Lösung von 3-Oxy-isonicotinsäure mit Chloressigsäure (KIRPAL, M. 29, 471, 473, 483). — Nadeln. F: 200° (Zers.).

2. 3 - Oxymethyl-pyridin - carbonsäure - (2), 3 - Oxymethyl-picolinsäure C₇H₇O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Lacton der 3-Oxymethyl-picolinsäure (Syst. No. 4278) durch Einw. von Barytwasser (ZINOKE, WINZHEIMER, A. 290, 355). — Ba(C₇H₈O₂N)₂ + 2 H₂O. Prismen (aus Wasser).

3. Oxy-carbonsauren C.H.O.N.

- 1. β -Oxy- β -[a-pyridyl]-propionsāure, β -[a-Pyridyl]-hydracrylsāure $C_2H_2O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Brom- β -[a-pyridyl]-propionsāure durch Erwärmen mit Soda-Losung (EINHOBN, A. 265, 231; vgl. FEIST, Ar. 240, 189). Krystalle. F: 86° (EI.). $C_0(C_2H_2O_3N)_2 + CuO$. Blaue Krystalle (aus verd. Ammoniak) (EI.). $C_3H_2O_3N + HCl$. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 147° (EI.). $2C_3H_3O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 191° (EI.).
- O-Bensoyl- β -[α -pyridyl]-hydracrylsäure $C_{12}H_{13}O_4N = NC_5H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure-äthylester mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Salzsäure (EINHORN, A. 265, 234). Prismen (aus Wasser). F: 135,5°. Silbersalz. Krystalle. Hydrochlorid. Krystallinisch. Wird durch Wasser zersetzt.
- β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure-methylester $C_9H_{11}O_3N=NC_9H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure (Einhorn, A. 265, 233). $2C_9H_{11}O_3N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 178,5°.
- O-Bensoyl- β -[α -pyridyl]-hydracrylsäure-methylester $C_{1s}H_{1s}O_{\epsilon}N=NC_{s}H_{4}\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CO_{5}\cdot CH_{5}\cdot B$. Aus dem Silbersalz der O-Benzoyl- β -[α -pyridyl]-hydracrylsäure durch Erwärmen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (Einhorn, A. 265, 235). Aus β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure-methylester durch Erwärmen mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Ei.). Prismen (aus Äther). F: 79°.
- β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure-äthylester $C_{10}H_{10}O_{3}N=NC_{5}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot CH_{5}\cdot CO_{5}\cdot C_{6}H_{6}$. B. Aus β -[α -Pyridyl]-hydracrylsäure durch Einw. von alkoh. Salzsäure (Einhorn, A. 265, 233). Hydrochlorid. Blättehen (aus Alkohol + Äther).
- 2. a-Oxy- β -[a-pyridyl]-propionsäure, β -[a-Pyridyl]-milchsäure $C_2H_2O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus salz-saurem 2-[y-y-Trichlor- β -oxy-propyl]-pyridin durch Kochen mit

verd. Alkalicarbonat-Lösung (Einhobn, A. 265, 212; Boehringer & Söhne, D. R. P. 42987; Frdl. 1, 194). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: 124—125° (Ei.). Schwer löslich in Essigester, leichter in Chloroform (Ei.). — Geht beim Erhitzen im Vakuum auf 130—140° oder bei der Vakuumdestillation des Silbersalzes in β-[α-Pyridyl]-acrylsäure (S. 55) über (Ei.). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Pyridin-carbonsäure-(2) (Ei.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol und nachfolgendem Koehen mit Wasser 3-Oxy-piperolidon-(2) (Bd. XXI, S. 576) (Löffler, Kaim, B. 42, 100). Beim Erhitzen mit Phosphortribromid im Rohr in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 130—140° erhält man α-Brom-β-[α-pyridyl]-propionsäure (Feist, Ar. 240, 196). — Cu(C₈H₈O₃N)₂+CuO. Grüne Nadeln (aus Ammoniak). Fast unlöslich in kaltem Wasser (Ei.). — AgC₈H₈O₃N. Nadeln (aus verd. Ammoniak). Schwer löslich in Wasser (Ei.). — C₈H₉O₃N+HCl. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 85—86° (Ei.). — C₈H₉O₃N+HBr. Nadeln (aus Eisessig oder absol. Alkohol). F: 125° bis 126° (Ei.), 126—127° (F.). — C₈H₉O₃N+HCl+AuCl₂. Gelbe Säulen. F: 177° (Ei.), 180° (F.). — 2C₈H₉O₃N+2HCl+PtCl₄. Krystalle (aus Wasser). F: 202—204° (Ei.).

O-Bensoyl- β -[α -pyridyl]-milchsäure $C_{16}H_{13}O_4N=NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$. B. Durch Erwärmen einer wäßr. Lösung von β -[α -Pyridyl]-milchsäure mit Benzoesäureanhydrid auf 90° (Einhorn, A. 265, 217). — Nadeln (aus Wasser). F: 145° (Zers.). — Silbersalz. Nadeln (aus verd. Ammoniak). — $2C_{15}H_{13}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 179° (Zers.).

β-[α-Pyridyl]-milchsäure-methylester $C_9H_{11}O_3N=NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus dem Silbersalz der β-[α-Pyridyl]-milchsäure durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 50—60° (ΕΙΝΗΟΒΝ, A. 265, 219). Aus β-[α-Pyridyl]-milchsäure durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure (EI.). — Krystalle. F: ca. 34°. — $C_9H_{11}O_3N+HCl+AuCl_3$. Krystalle (aus Wasser). F: ca. 119°.

O-Bensoyl- β -[α -pyridyl]-milchsäure-methylester $C_{16}H_{15}O_4N=NC_5H_4\cdot CH_3\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_1\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der O-Benzoyl- β -[α -pyridyl]-milchsäure durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf dem Wasserbad (Einhorn, A. 265, 218). Aus β -[α -Pyridyl]-milchsäure-methylester durch Erwärmen mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Ei.). — Nadeln. F: ca. 41°. — $2C_{16}H_{15}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 193° (Zers.).

3. [G-Oxy-4-methyl-pyridyl-(2)]-essigsäure, a'-Oxyy-picolin-a-essigsäure C₈H₉O₈N, s. nebenstehende Formel. B.
Beim Verseifen des Äthylesters (s. u.) mit warmer verd. Natronlauge
(Collie, Soc. 71, 304, 305, 310). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser).
F: 190—191°. — Geht beim Erhitzen unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 6-Oxy-2.4-dimethylpyridin über. — Ag₈C₈H₇O₈N. Krystalle (aus Wasser).

Äthylester $C_{10}H_{12}O_3N=NC_5H_2(CH_3)(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Neben 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3)-äthylester beim Erhitzen einer ätherischen Lösung von β -Amino-crotonsaure-äthylester, die nur zur Hälfte mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, auf 120° (Collie, Soc. 71, 303, 309; vgl. C., B. 20, 446). — F: 166—167° (C., Soc. 71, 303, 309). — Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig den Äthylester eines Dibromderivats (s. u.) (C., Soc. 71, 309). Wird durch warme verdünnte Natronlauge leicht verseift (C., Soc. 71, 304, 305, 310).

Dibromderivat $C_8H_7O_8NBr_2 = NC_7H_6OBr_2 \cdot CO_8H$. B. Beim Verseifen des Äthylesters (s. u.) mit Natronlauge (C., Soc. 71, 310). — Nadeln. Zerfällt bei 256—258° unter teilweiser Verkohlung unter Bildung von Kohlendioxyd, Bromaceton und Bromwasserstoff.

Äthylester des Dibromderivats $C_{10}H_{11}O_2NBr_2 = NC_7H_6OBr_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von [6-Oxy-4-methyl-pyridyl-(2)]-essigsäureäthylester in Eisessig (C., Soc. 71, 309). — F: 168—170°.

4. 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Oxy-2.4-dimethyl-nicotinsäure, α'-Oxy-α.γ-lutidin-β-carbonsäure
C₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Athylester (s. u.) bei längerem Kochen mit konz. Alkalilauge (Collie, Soc. 71, 305, 306; vgl. auch C., B. 20, 446; Anschütz, Bendix, Kerp, A. 259, 173; Fleischmann, Soc. 91, 257) oder beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd (Moir, Soc. 81, 109). Entsteht auch aus Isodehydracetsäure (Bd. XVIII, S. 409) durch Erwärmen mit konz. Ammoniak-Lösung (Nieme, v. Pechmann, A. 261, 206). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt gegen 300° unter Zerfall in Kohlendioxyd und 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin (C., Soc. 71, 306). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (C., Soc. 71, 306). — Liefert bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure 5-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) (C., Tickle, Soc. 73, 234). — Ammoniumsalz. F: ca. 270° (Zers.); leicht löslich in Wasser (Moir)

Methylester $C_9H_{11}O_5N = NC_5H(CH_2)_2(OH)\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus 2-Oxy-2-amino-4.6-dimethyl-[1.2-pyran]-carbonsaure-(5)-methylester (Bd. XVIII, S. 410) durch Einw. von alkoh. Salzsaure (Kerp, A. 274, 275). — Nadeln (aus Wasser). F: 202°.

Äthylester C₁₀H₁₃O₃N = NC₅H(CH₂)₃(OH)·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erhitzen des Hydrochlorids des β-Amino-crotonsäure-äthylesters auf ca. 120° (Collie, Soc. 71, 303; vgl. C., B. 20, 445). Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in auf 150—160° erhitzten Isodehydracetsäure-äthylester (Anschütz, Bendix, Kerp, A. 259, 173, 185). Aus ζ-Oxoβ-imino-δ-methyl-ζ-[2.4-dioxo-6-methyl-dihydropyryl-(3)]·δ-hexylen-γ-carbonsäure-äthylester (Bd. XVIII, S. 508) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Fleischmann, Soc. 91, 257). — Nadeln (aus Wasser). F: 138—139° (C., Soc. 71, 303), 138° (Fl.). Löslich in konz. Schwefelsäure (C., B. 20, 445). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 180° 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (C., Soc. 71, 305; C., Lean, Soc. 73, 589). Bei der Einw. von Brom in Chloroform (Kerp, A. 274, 281) oder in Eisessig (C., Soc. 71, 305) erhält man 5-Brom-δ-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester. Wird erst bei längerem Kochen mit konz. Natronlauge (C., Soc. 71, 305, 306) oder beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd (Mor, Soc. 81, 109) vollständig verseift.

Amid $C_8H_{10}O_2N_9 = NC_5H(CH_8)_8(OH)\cdot CO\cdot NH_8$. B. Durch Erhitzen von Acetessigsäureamid (Claisen, K. Meyer, B. 35, 584). — Krystallinisch.

6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, α'-Oxy-β-cyan-α.y-lutidin C₈H₈ON₈ = NC₅H(CH₂)₂(OH)·CN. B. Aus Diacetonitril (Bd. III, S. 660) durch Kochen mit Wasser (Moir, Soc. 81, 101), neben einer isomeren Verbindung C₈H₈ON₂ (s. u.) (v. Meyer, J. pr. [2] 78, 515, 521; vgl. Holtzwart, J. pr. [2] 39, 239; v. M., J. pr. [2] 52, 89; C. 1908 II, 593). Aus α-Cyan-acetessigester durch Kochen mit Wasser (Held, A. ch. [6] 18, 518). Aus 6-Amino-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril durch Einw. von Natriumnitric in verd. Schwefelsäure (v. M., J. pr. [2] 52, 89; 78, 515, 517; C. 1908 II, 593; Moir, Soc. 81, 111). — Bitter schmeckende Nadeln (aus Eisessig). F: 305° (korr.) (Moir). Löslich zu ca. 1°/0 in siedendem Wasser und Alkohol, leichter löslich in siedendem Eisessig, löslich in 600 Tln. siedendem Benzol (Moir). Löslich in Alkalien (Held; Moir; v. M., J. pr. [2] 78, 522). — Liefert beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril (v. M., C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 517). Bei der Einw. von Bromwasser (Held) oder von Brom in Eisessig bei 40° (Moir) erhält man 5-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril. Liefert beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 170° 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin (Moir). Beim Erwärmen mit Methyljodid in methylalkoholisch-alkalischer Lösung bilden sich 1.2.4-Trimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-nitril und geringe Mengen 6-Methoxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril (v. M., C. 1908 II, 593; J. pr. [2] 78, 518). — NaC₈H₇ON₂. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Aceton (Moir). — KC₈H₇ON₂. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Aceton (Moir).

Verbindung C₈H₈ON₂ [2.4-Dimethyl-3-cyan-pyridon-(6)(?)]. B. Beim Kochen von Diacetonitril mit Wasser, neben 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsāure-(3)-nitril (HOLTZWART, J. pr. [2] 39, 239; v. MEYER, J. pr. [2] 52, 89; 78, 515, 521; C. 1908 II, 593; vgl. dagegen Moir, Soc. 81, 111). Aus 6-Ureido-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsāure-(3)-nitril(?) beim Kochen mit Wasser (v. M., J. pr. [2] 52, 93; vgl. Moir). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 230° (H.; v. M., J. pr. [2] 52, 90, 93). Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge (v. M., J. pr. [2] 78, 522). — Liefert bei der Einw. von Phosphorpentachlorid eine Verbindung C₈H₆N₂ vom Schmelzpunkt 174—175° (H.; v. M., J. pr. [2] 52, 91; 78, 522; C. 1908 II, 594).

6-Methoxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(8)-nitril, α' -Methoxy- β -cyan- $\alpha\gamma$ -lutidin $C_9H_{10}ON_2=NC_5H(CH_2)_2(O\cdot CH_2)\cdot CN$. B. Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril durch Kochen mit Natriummethylat-Lösung (v. Meyer, J. pr. [2] 78, 518; C. 1908 II, 593). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 96°. Kp: ca. 239°. — Liefert beim Erhitzen auf 300° 1.2.4-Trimethyl-3-cyan-pyridon-(6).

- 5-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsăure-(3)-āthylester, 5-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-nicotinsäure-äthylester, β'-Brom-α'-oxy-α-γ-lutidin-β-carbonsäure-äthylester C₁₀H₁₂O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsăure-(3)-āthylester durch Einw. von Brom in Chloroform (Kerr, A. 274, 281) oder Eisessig (Collie, Soc. 71, 305).

 Aus Bromisodehydracetsăureāthylester (Bd. XVIII, S. 412) durch Behandeln mit trocknem Ammoniak bei 100° (K., A. 274, 280) oder durch Kochen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak, neben 5.6-Dioxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsăure-(3)-āthylester (Feist, B. 26, 757). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155° (F.), 157° (K.), 158—159° (C.). Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in heißem Wasser (F.).
- 5-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, β' -Brom- α' -oxy- β -cyan- α y-lutidin $C_8H_7ON_3Br=NC_4Br(CH_2)_8(OH)\cdot CN$. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril durch Einw. von Brom in Eisessig bei 40° (Moir, Soc. 81, 106) oder von Bromwasser (Held, A. ch. [6] 18, 520). Nadeln. F: 327° (korr.; Zers.) (M.). NaC-H-ON-Br (H.). Nadeln. Leicht löslich in Wasser (M.).
- 5-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-nicotinsäure, β' -Nitro- α' -oxy- α - β' -1utidin- β -carbonsäure $C_8H_8O_8N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) durch Einw. von Salpeterschwefelsäure unter Kühlung (Collie, Tickle, Soc. 73, 234). Nadeln mit 1 H₂O (aus Essigsäure oder Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 260° (korr.) unter Zerfall in Kohlendioxyd und 5-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin. Schwer löslich in Wasser. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3).

Äthylester $C_{10}H_{12}O_5N_2 = NC_5(NO_3)(CH_3)_2(OH) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethylpyridin-carbonsäure-(3)-äthylester durch Einw. von Salpeterschwefelsäure (Collie, Tickle, Soc. 78, 233). — Blaßgelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 215° (korr.). Schwer löslich in Wasser. — Wird von heißer Natronlauge langsam verseift.

Nitril, β' -Nitro- α' -oxy- β -cyan- α -y-lutidin $C_8H_7O_3N_3=NC_5(NO_2)(CH_3)_2(OH)\cdot CN$. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3)-nitril durch Einw. von rauchender Salpetersaure oder von Salpeterschwefelsaure in der Wärme (Moib, Soc. 81, 106). — Prismen (aus Wasser). F: 260° (korr.). — Liefert bei der Reduktion eine Verbindung, die an der Luft in Gegenwart von Ammoniak eine kirschrote Färbung gibt; mit Eisenchlorid erhält man eine grüne, allmählich blau werdende Färbung. — Ammoniumsalz. Rotbraune Prismen. F: 251° (korr.). — NaC₃H₆O₃N₃. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

- 5. 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Oxy-CH₂. CO₂H 2.5-dimethyl-nicotinsäure, α'-Oxy-α.β'-lutidin-β-carbonsäure C₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Silberverbindung des 2-Oxy-4-åthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(3)-åthylesters(?) durch Behandeln mit Methyljodid in Methanol und nachfolgendes Kochen mit konz. Salzsäure (Errera, Labate, G. 33 II, 162). Aus dem Äthylester (s. u.) bei kurzem Kochen mit verd. Alkalilauge (E., G. 31 II, 593; B. 34, 3696). Nadeln (aus konz. Essigsäure). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 300—305° unter Zersetzung (E.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (E.). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,1) im Rohr auf ca. 150° 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin (E.).
- 6-Methoxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) C₂H₁₁O₃N = NC₅H(CH₂)₂(O·CH₂)·CO₂H. B. Aus 6-Methoxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-āthylester durch Kochen mit Alkalien (Errera, Labate, G. 33 II, 170). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 167—168°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Benzol, leicht in Alkohol.
- 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester C₁₀H₁₃O₃N = NC₅H (CH₃)₃(OH)·CO₂·C₃H₅. B. Aus 2-Oxy-4-āthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(3)-āthylester (?) durch Kochen mit verd. Salzsäure (Erbera, G. 31 II, 592; B. 34, 3695; vgl. E., Labate, G. 38 II, 161). Nadeln (aus Alkohol). F: 216—217° (E.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (E.). Wird durch Alkalien leicht verseift (E.). Löst sich unzersetzt in siedender konzentrierter Salzsäure (E.), wird aber bei längerem Kochen verseift (E., L.). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,1) im Rohr auf ca. 150° 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin (E.).
- 6-Methoxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{11}H_{12}O_3N=NC_5H(CH_3)_2(O\cdot CH_3)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus der Silberverbindung des 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylesters durch Kochen mit Methyljodid in Methanol (Errera, Labate, G. 33 II, 169). Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 80° (wasserfrei). Nimmt an der Luft das Krystaliwasser wieder auf. Die wasserhaltige Substanz ist leicht löslich in Methanol und Alkohol.

- 6. 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3), 4-Oxy-2.6-dimethyl-nicotinsaure, γ-Oxy-α.α'-lutidin-β-carbonsaure
 C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3)-āthylester durch Kochen mit konz. Natronlauge (Michaelis, A. 368, 340). Aus 2.6-Dimethyl-pyron-(4)-carbonsāure-(3) durch Erhitzen mit Ammoniak (Collie, Soc. 77, 975; C., Hilditch, Soc. 91, 788). Der Athylester entsteht neben anderen Produkten aus β-Amino-crotonsāure-āthylester bei der Destillation (C., A. 226, 310; Soc. 59, 174; 67, 215) oder bei der Behandlung mit Phosphoroxychlorid in Benzol (Michaelis, Hanisch, B. 35, 3158; M., A. 366, 339); man verseift ihn durch Kochen mit Alkalilauge (C., A. 226, 310, 312; Soc. 59, 176). Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol) (C., A. 226, 312). F: 251° (Zers.) (M.), 257—258° (korr.; Zers.) (C., Soc. 59, 176). Zerfāllt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin und Kohlendioxyd (M.; C., Soc. 59, 176; 67, 219; 77, 975; C., Hi.). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 160° 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsāure-(3) (Sedwick, C., Soc. 67, 407). Cu(C₈H₈O₂N)₃. Hellblaue Nadeln (C., A. 226, 313). AgC₈H₈O₃N (C., A. 226, 313; Soc. 77, 975). Ba(C₈H₈O₂N)₂. Krystalle. Sehr leicht löslich (C., A. 226, 312). Wird durch Kohlendioxyd zersetzt (C., Soc. 59, 176; 77, 975).
- 4-Äthoxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) $C_{10}H_{13}O_3N = NC_8H(CH_3)_8(O \cdot C_3H_5) \cdot CO_3H$. B. Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester durch Erhitzen mit alkoh. Natronlauge im Rohr auf 170° (MICHAELIS, HANISCH, B. 35, 3160). Nadeln mit 3H₂O (aus Wasser). F: 200—201°. $NaC_{10}H_{12}O_3N$. Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. $AgC_{10}H_{12}O_3N$. Prismen (aus Alkohol). $C_{10}H_{13}O_3N + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 127°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.
- 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{12}O_3N=NC_5H$ (CH₃)₂(OH)·CO₂·C₃H₅. B. s. o. bei der Säure. Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164° (korr.) (COLLIE, Soc. 59, 174), 161° (MICHAELIS, A. 366, 340). Kp: 240—250° (geringe Zers.) (C.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther (M.). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid (C.) oder Phosphoroxychlorid (M.) 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester. Bei der Einw. von Brom in essigsaurer Lösung entsteht 5-Brom-4-oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (C.).
- 4-Oxy-3.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, γ -Oxy- β -cyan- α . α' -lutidin $C_8H_8ON_2 = NC_5H(CH_3)_3(OH)\cdot CN$. B. Durch Kochen von Acetessigester mit Diacetonitril in Gegenwart von sehr wenig Piperidin (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 523, 524). Nadeln (aus Alkohol). Ist bei 280° noch nicht geschmolzen. Leicht löslich in Alkalien.
- 5-Brom-4-oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, 5-Brom-4-oxy-2.6-dimethyl-nicotinsäure-äthylester, β' -Brom-y-oxy- $\alpha.\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{10}H_{12}O_{3}NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester durch Einw. von Brom in essigsaurer Lösung (Collie, Soc. 59, 175). Nadeln oder Körner (aus verd. Alkohol). F: 249—250° (korr.).
- 4 Methylmercapto 2.6 dimethyl pyridin carbonsäure (3) hydroxymethylat $C_{10}H_{15}O_2NS = (HO)(CH_2)NC_5H(CH_2)_2(S \cdot CH_2) \cdot CO_2H$. Jodid $C_{10}H_{14}O_2SN \cdot I$. B. Aus 1.2.6-Trimethyl-thiopyridon-(4)-carbonsäure-(3) durch Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol (MICHAELIS, A. 366, 347). Prismen. F: 230°. Mäßig löslich in Wasser und Alkohol.
- 4-Methylmercapto-2.6-dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{12}H_{19}O_5NS = (HO)(CH_2)NC_5H(CH_2)_2(S\cdot CH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Jodid $C_{12}H_{18}O_2SN\cdot I$. B. Aus 1.2.6-Trimethyl-thiopyridon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylester durch Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol (MICHAELIS, A. 366, 345). Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.
- 7. 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5), 2-Oxy-4.6-dimethyl-nicotinsäure, α'-Oxy-α.γ-lutidin-β'-carbonsäure
 C₃H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des Äthylesters
 (S. 222) mit konz. Säuren in der Kälte oder mit konz. Alkalien in der Siedehitze (Knoevenagel, Cremer, B. 35, 2394). Aus dem Amid (S. 222) durch Erhitzen mit sehr konz. Alkalien (K., C.) oder durch Kochen mit salpetriger Säure (Moir, Soc. 81, 115). —
 Krystalle (aus Alkohol). F: 254° (K., C.), 252° (korr.) (M.). Löslich in heißem Eisessig, sehr löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Wasser (K., C.). Löslich in konz. Salzsäure und in Alkalien (K., C.). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin über (K., C.; M.). Liefert beim Nitrieren 3-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5) (M.). KC₈H₈O₃N. Nadeln (aus Alkohol) (M.).

Äthylester $C_{10}H_{13}O_2N = NC_5H(CH_5)_3(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Malonsäurediäthylester mit Acetylacetonamin (Bd. I, S. 785) in Gegenwart von Natriumäthylat (Knoevenagel, Cremer, B. 35, 2391, 2393). — Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Wasser). F: 136°. Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Äther, Ligroin, kaltem Alkohol und kaltem Wasser. — Liefert beim Kochen mit $20^{0}/_{0}$ iger Salzsäure 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin. — Hydrochlorid. F: 95°. Zerfließlich. Zersetzt sich leicht in die Komponenten.

Amid $C_8H_{10}O_2N_2 = NC_8H(CH_8)_3(OH)\cdot CO\cdot NH_8$. B. Beim Erhitzen von Malonsäurediamid mit Acetylacetonamin (Bd. I, S. 785) auf $160-165^\circ$ (Knoevenagel, Cremer, B. 35, 2391, 2395). Aus $\alpha'\cdot Oxy\cdot \beta'\cdot cyan\cdot \alpha\cdot \gamma\cdot lutidin$ beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd oder beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure von $10^\circ/_0$ Anhydridgehalt auf 100° (Moir, Soc. 81, 114). — Krystalle mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: 224° (K., C.), 227° (korr.) (M.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser in der Wärme, unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther (K., C.). Löslich in verd. Kalilauge unter Bildung des Kaliumsalzes (K., C.; vgl. a. M.). — Liefert bei der Einw. von Brom und Natronlauge 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin (M.). Beim Kochen mit ca. $25^\circ/_0$ iger Salzsäure entsteht 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin (K., C.). — Sulfat. Nadeln. F: 215° (korr.) (M.). Schwer löslich in Wasser.

Acetylamid $C_{10}H_{12}O_3N_2 = NC_5H(CH_3)_2(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Amid durch Acetylierung (Moir, Soc. 81, 115). — Nadeln. F: 290° (korr.).

Nitril, α'-Oxy-β'-cyan-α.γ-lutidin C₈H₈ON₂ = NC₅H(CH₃)₂(OH)·CN. B. Aus Acetylaceton, Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, C. 1899 I, 289). Beim Erwärmen von Acetylacetonamin (Bd. I, S. 785) mit Cyanacetamid in wäßr. Lösung (Moir, Soc. 81, 104, 105, 113; vgl. Gua., B. 26 Ref., 943). Beim Erhitzen von Acetylaceton-mono-methylimid mit Cyanacetamid (M., Soc. 81, 114). Aus 6-Oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin durch Erhitzen auf 320—330° (Gua., Grande, C. 1899 II, 440). — Bitter schmeckende Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 291° (korr.) (M.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (M.). — Liefert bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin, Kohlendioxyd und Ammoniak (M.). — Physiologisches Verhalten: Deriu, C. 1901 I, 582. — AgC₈H₇ON₂. Krystallinisch (Gua., B. 26 Ref., 943).

3-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril, β -Brom- α '-oxy- β '-cyan- α . γ -lutidin $C_8H_7ON_2Br$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Brom auf α '-Oxy- β '-cyan- α . γ -lutidin (Guareschi, B. 26 Ref., 944; vgl. Moir, Soc. 81, 106). — Krystalle. F: 260—262° (G.).

3-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5), 5-Nitro-CHs 2-oxy-4.6-dimethyl-nicotinsäure, β -Nitro- α' -oxy- α -y-lutidin- β' -carbonsäure $C_8H_8O_8N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5) (Moir, Soc. 81, 116). — Nadeln. F: 225—227° (korr.). Schwer löslich. — Geht beim Erhitzen auf 260° unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 3-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin über. — Die Salze sind orangegelb.

Nitrol, β -Nitro- α' -oxy- β' -cyan- α . γ -lutidin $C_8H_7O_3N_3=NC_5(NO_3)(CH_3)_2(OH)\cdot CN$. B. Aus α' -Oxy- β' -cyan- α . γ -lutidin durch Einw. von rauchender Salpetersäure oder von Salpeterschwefelsäure in der Wärme (Moir, Soc. 81, 107). — Tafeln. F: 272° (korr.). — Das farblose Kaliumsalz gibt eine orangegelbe wäßrige Lösung.

4. Oxy-carbonsäuren $C_9H_{11}O_3N$.

- 1. α -Oxy- β -[6-methyl-pyridyl-(2)]-propion-säure, β -[6-Methyl-pyridyl-(2)]-milchsäure $C_9H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus salzsaurem 2-Methyl-6-[γ - γ - γ -trichlor- β -oxy-propyl]-pyridin durch Kochen mit Soda-Lösung (Einhorn, Gilbody, B. 26, 1421). Krystalle (aus Alkohol). F: 166°. $Cu(C_9H_{10}O_3N)_2 + CuO + 1^1/2 H_2O$. Etwas hygroskopische, grüne Blättchen (aus Wasser). $C_9H_{11}O_3N + HCl + AuCl_2 + H_2O$. Gelbe Tafeln (aus angesäuertem Wasser). Schmilzt bei ca. 100°, zersetzt sich bei 143° bis 144°. $2C_9H_{11}O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle. F: 185°.
- 2. α-Oxy-α-[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure, HO₂C·C(CH₃)(OH)·α-[6-Methyl-pyridyl-(3)]-milchsäure C₂H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitril entsteht aus 2-Methyl-5-scetyl-pyridin bei der Einw. von wasserfreier Blausäure; man erhält die freie Säure durch Verseifen mit Salzsäure (KNUDSEN, B. 28, 1765). Blättchen (aus Chloroform + Benzol). F: 158—159° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. Liefert beim Erhitzen mit Phosphortribromid auf

130—140° α -Brom- α -[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionsäure. — Schmeckt intensiv sauer und zugleich unangenehm bitter. — Ba(C₉H₁₀O₃N)₃. Hygroskopische, glasartige Masse. — C₉H₁₁O₃N + HCl. Prismen oder Tafeln (aus Methanol + Äther). F: 190—191° (unkorr.). — C₉H₁₁O₃N + HBr. Tafeln. F: 219—220°. — C₉H₁₁O₃N + HCl + AuCl₃. Nadeln. F: ca. 114°.

α-Oxy-α-[6-methyl-pyridyl-(3)]-propionitril, Cyanhydrin des 2-Methyl-5-acetyl-pyridins $C_9H_{10}ON_2=NC_3H_2(CH_3)\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CN$. B. s. S. 222 beider Säure. — Nadeln (aus Benzol). F: 103—104° (KNUDSEN, B. 28, 1765). Unlöslich in Wasser. Fast unlöslich in verd. Salzsäure. — Zerfällt beim Aufbewahren an der Luft in 2-Methyl-5-acetyl-pyridin und Blausäure.

3. G-Oxy-2-methyl-5-āthyl-pyridin-carbonsāure-(3), 6-Oxy-2-methyl-5-āthyl-nicotinsdure C₉H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht aus 2-Oxy-4-āthoxy-2-methyl-5-āthyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsāure-(3)-āthylester (?) durch Kochen mit verd. Salzsäure; man verseift ihn durch siedende verdünnte Alkalilauge (ERRERA, LABATE, G. 33 II, 168). — Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 305° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser.

Äthylester $C_{11}H_{15}O_3N = NC_5H(CH_3)(C_2H_5)(OH) \cdot CO_3 \cdot C_3H_5$. B. s. o. bei der Säure. — Nadeln (aus Alkohol). F: 190° (Erbera, Labate, G. 33 II, 168). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol.

4. 6-Oxy-2.3.4-trimethyl-pyridin-carbonsäure-(5), 2-Oxy-4.5.6-trimethyl-nicotinsäure $C_9H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

6-Oxy-2.3.4-trimethyl-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril, 6-Oxy-2.3.4-trimethyl-5-cyan-pyridin $C_9H_{10}ON_3=NC_5(CH_3)_3(OH)\cdot CN$. B. Aus Methyl-acetylaceton, Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, C. 1899 I, 289). — Prismen (aus Alkohol). F: 305—306° (G., C. 1899 I, 289). — Liefert beim Erhitzen mit Zinkpulver im Wasserstoffstrom auf dunkle Rotglut 6-Oxy-2.3.4-trimethyl-pyridin und 2.3.4-Trimethyl-

pyridin (Hauptprodukt) (G., C. 1900 I, 1161). — Physiologisches Verhalten: Deriu,

5. Oxy-carbonsäuren $C_{10}H_{13}O_3N$.

C. 1901 Ì. 582.

- 1. α Oxy- β -[5 $\ddot{a}thyl$ pyridyl-(2)] $propions\ddot{a}ure$, C_2H_5 β -[5- $\ddot{A}thyl$ -pyridyl-(2)] $milchs\ddot{a}ure$ $C_{10}H_{12}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5- $\ddot{A}thyl$ -2- $[\gamma,\gamma,\gamma$ -trichlor- β -oxy-propyl] pyridin durch Einw. von heißer Kaliumcarbonat-Lösung (Schubert, B. 27, 88). Blättchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 66°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in $\ddot{A}ther$ und Ligroin. $Ca(C_{10}H_{12}O_3N)_2$ + $4^1/_2H_2O$. Blättchen (aus Wasser). F: 105°. $Sr(C_{10}H_{12}O_3N)_2$. Krystalle. F: 143—144°. $C_{10}H_{12}O_3N$ + HCl + $AuCl_3$ + H_2O . Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). F: 83—84°.
- 2. 6-Oxy-2-methyl-5-propyl-pyridin-carbonsäure-(3), C2H5 CH2 CO2H 6-Oxy-2-methyl-5-propyl-nicotinsäure C10H12O2N, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht aus 2-Oxy-4-äthoxy-2-methyl-5-propyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (?) durch Kochen mit verd. Salzsäure; man verseift ihn durch siedende verdünnte Kalilauge (ERBERA, LABATE, G. 33 II, 166). Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 300° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

Äthylester $C_{19}H_{17}O_{8}N = NC_{8}H(CH_{9})(CH_{2}\cdot C_{8}H_{6})(OH)\cdot CO_{9}\cdot C_{2}H_{6}$. B. s. o. bei der Säure. — Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (ERREA, LABATE, G. 33 II, 166). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Benzol.

3. 2¹ - Oxy - 2.4.5.6 - tetramethyl - pyridin-carbonsäure-(3), 4.5.6-Tri- I. CH₃ CO₂H II. CH₃ CO₂H CH₃O₃N, Formel I. B. Aus dem Lacton der CH₃O₄N, Formel II. B. Aus dem Lacton der CH₃O₄N, Formel II. CH₃O₄N, Formel II. CH₃O₄N, Formel II. Syst. No. 4278) durch Kochen mit Barytwasser (Wolff, A. 322, 367). — Prismen. F: 169° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, Äther und Chloroform. — Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt, beim Kochen mit verd. Salzsäure, langsamer beim Kochen mit Wasser, das Lacton zurück. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 4.5.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3). — AgC₁₀H₁₂O₂N. Nadeln. Schwer löslich in siedendem Wasser. — Bariumsalz. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

Anhydrid des 2¹-Oxy-2.4.5.6-tetramethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxy-methylats, Anhydrid des 4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-nicotinsäure-hydroxy-methylats, 2¹-Oxy-2.4.5.6-tetramethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-methylbetain

C₁₁H₁₅O₂N = CH₃·NC₅(CH₂)₃(CH₃·OH)·CO·O. Zur Konstitution vgl. Decker, Kaufmann, J. pr. [2] 84 [1911], 434. — B. Aus dem Jodmethylat des Lactons der Formel II auf S. 223 (Syst. No. 4278) durch Behandeln mit Silberoxyd, Natronlauge oder Kaliumcarbonat bei Zimmertemperatur (Wolff, A. 322, 369). — Tafeln mit 3H₂O (aus Wasser). F: 259° (Zers.) (W.). Verwittert an der Luft (W.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ather, Benzol und Chloroform (W.). Reagiert in wäßr. Lösung neutral (W.). — Reduziert Silber-Lösung nicht (W.). Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin (W.). Liefert beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure oder beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° das Jodmethylat des Lactons der Formel II auf S. 223 zurück (W.).

6. Oxy-carbonsauren C₁₈H₁₉O₃N.

1. $6-Oxy-2-methyl-4-n-hexyl-pyridin-carbon-säure-(5), 2-Oxy-6-methyl-4-n-hexyl-nicotinsäure <math>C_{13}H_{19}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

6-Oxy-2-methyl-4-n-hexyl-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril,
6-Oxy-2-methyl-4-n-hexyl-5-cyan-pyridin $C_{13}H_{18}ON_3 = NC_5H(CH_3)(C_6H_{13})(OH)\cdot CN$.

B. Neben 6-Oxy-4-methyl-2-n-hexyl-5-cyan-pyridin bei der Kondensation von Decandion-(2.4) mit Cyanessigsäureäthylester und Ammoniak (Issoglio, C. 1905 II, 336; vgl. Guareschi, C. 1899 I, 290). — Blättchen. F: 108° (I.). Löslich in 18 Tln. $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol bei 50° (I.). Löslich in Äther, Benzol und Aceton, unlöslich in siedendem Wasser (I.). Löslich in Alkalilauge (I.).

2. $6-Oxy-4-methyl-2-n-hexyl-pyridin-carbon-säure-(5), 2-Oxy-4-methyl-6-n-hexyl-nicotinsäure <math>C_{12}H_{12}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

HO₂C· N · CH₂· [CH₂]₄ · CH₃

6-Oxy-4-methyl-2-n-hexyl-pyridin-carbonsäure (5) - No Carbonsäure (5) - nitril, 6-Oxy-4-methyl-2-n-hexyl-5-cyan-pyridin $C_{12}H_{13}ON_2 = NC_5H(CH_2)(C_6H_{12})(OH) \cdot CN$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln. F: 193—194° (Issoglio, C. 1905 II, 337). Löslich in 144 Tln. 60° /oigem Alkohol bei 50°. Löslich in Äther, Aceton und warmem Benzol, schwer löslich in siedendem Wasser. Löslich in Alkalilauge.

d) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_3 N$.

1. Oxy-carbonsauren $C_{10}H_{11}O_{2}N$.

1. 6-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-cinchoninsäure $C_{10}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

CO2H CH CH2

6-Methoxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure (4),
1.2.3.4-Tetrahydro-chininsäure C₁₁H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel
(R = CH₃). B. Durch Reduktion von Chininsäure (8. 234) mit Zinn und konz. Salzsäure (SRPEK, M. 10, 701). — Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf das Hydrochlorid erhält man 3.Bz.Bz.-Tribrom-6-methoxy-chinolin (Bd. XXI, 8. 90). — C₁₁H₁₈O₂N+HCl. Nadeln (aus Salzsäure). F: 205—206° (unkorr.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid eine blaue, allmählich in Rot übergehende Färbung.

N-Acetylderivat $C_{18}H_{18}O_4N=CH_8\cdot O\cdot C_6H_8\cdot CH_6CO_8H\cdot CH_8$. B. Aus dem Hydrochlorid der 1.2.3.4-Tetrahydro-chininsäure beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (SRPEK, M. 10, 703). — Krystalle (aus Wasser). F: 240—241° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

2. 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsdure-(5)
C₁₀H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 8-Oxychinolin-carbonsäure-(5) (S. 236) mit Zinn und Salzsäure (LIPPMANN,
FLEISSNER, M. 8, 316). — Krystalle (aus der ammoniakalischen Lösung
durch Essigsäure). Monoklin prismatisch (HOCKAUF; vgl. Groth, Ch. Kr.

- 5, 787). F: 265° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther und Chloroform. Gibt mit Ferrosulfat und Ferrichlorid rote Färbungen. $C_{10}H_{11}O_3N + HCl + H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. $2C_{10}H_{11}O_3N + H_2SO_4 + 3H_2O$. Kugelige Aggregate. Schwer löslich in Wasser. Acetat $C_{10}H_{11}O_3N + C_2H_4O_3$. Niederschlag.
- 1-Äthyl-8-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) $C_{12}H_{15}O_3N = HO_2C\cdot(HO)C_6H_2$ CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 $CH_$
- 1 Nitroso 8 oxy 1.2.8.4 tetrahydro chinolin carbonsäure (5) $C_{10}H_{10}O_4N_2 = HO_2C \cdot (HO)C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Aus 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure (5) und Natriumnitrit in sehr verd. Salzsäure (Lippmann, Fleissner, M. 8, 320). Krystallinisch. F: 195° (Zers.).

3. 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7)
C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 8-Oxychinolin-carbonsäure-(7) (S. 236) mit Zinn und Salzsäure (Schmitt,
Engelmann, B. 20, 1219). — Prismen. Sehr schwer löslich. —

C₁₆H₁₁O₂N + HCl. Prismen (aus Wasser).

Mit dieser Säure identisch ist jedenfalls die 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbon-

Mit dieser Säure identisch ist jedenfalls die 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure, die aus 8-Oxy-chinolin durch Behandlung mit äthylxanthogensaurem Kalium, Kochen des Bariumsalzes der entstandenen Dithiocarbonsäure mit Quecksilberchlorid und Reduktion der erhaltenen 8-Oxy-chinolin-carbonsäure (S. 236) mit Zinn und Salzsäure gewonnen wurde (Lippmann, Fleissner, M. 9, 297, 304). — Krystallpulver. F: 222° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — Die wäßr. Lösung wird allmählich violett. Gibt mit Ferrosulfat eine rote Färbung. — C₁₀H₁₁O₃N+HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

1-Methyl-8-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7) C₁₁H₁₂O₃N = HO₃C·(HO)C₆H₂CH₂B. Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7) mit Methyljodid und Methylalkohol im Rohr auf 120° (Schmitt, Engelmann, B. 20, 1219). — Prismen mit 2 H₂O (aus Wasser oder Alkohol). F: 211° (Sch., E.), 216° (unkort.) (Królikowski, Nencki, M. 9, 212). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (Sch., E.; K., N.), sehr schwer in Äther (K., N.). — Geht im Organismus des Menschen und des Hundes zu einem geringen Teil in eine Verbindung C₁₁H₁₁O₄N (s. u.) über (K., N.). — Gibt mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung (K., N.). — Hydrojodid.

Krystalle (aus Methanol) (ScH., E.).

Verbindung C₁₁H₁₁O₄N [vielleicht 1-Methyl-4.8-dioxy1.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(7), s. nebenstehende Formel. B. Findet sich in geringer Menge im Harn von Menschen und
Hunden nach Verabreichung von 1-Methyl-8-oxy-1.2.3.4-tetrahydrochinolin-carbonsäure-(7) (Królikowski, Nencki, M. 9, 214, 215).

— Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 254—255° (Zers.). Leicht löslich
in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser. — Gibt mit Eisenchlorid eine blaue, über
Violett in Braunrot übergehende Färbung.

- 2. $4 \cdot 0 \times y \cdot 2.2 \cdot dimethyl \cdot 6 \cdot phenyl \cdot piperidin \cdot carbonsäure \cdot (4)$ $H_2C \cdot C(OH)(CO_2H) \cdot CH_2$ $C_{10}H_{10}O_2N = C_2H_3 \cdot HC NH C(CH_2)_2$ E. Aus dem Nitril (S. 226) beim Kochen mit konz. Salzsäure (Chem. Fabr. Schening, D. R. P. 91121; Frdl. 4, 1219). Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung bei 250—270°. Leicht löslich in Alkalilaugen und in verd. Mineralsäuren, unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

- 4-Bensoyloxy-2.2-dimethyl-6-phenyl-piperidin-carbonsäure-(4)-methyl-ester $C_{22}H_{25}O_4N= \frac{H_2C\cdot C(O\cdot CO\cdot C_6H_5)(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2}{C_6H_5\cdot HC-NH-C(CH_2)_2}$. B. Aus dem Hydrochlorid der vorangehenden Verbindung und Benzoylchlorid bei 140° (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 90245; Frdl. 4, 1223). Prismen (aus Ligroin). F: 110—111°.
- 4-Oxy-2.2 dimethyl-6-phenyl-piperidin carbonsäure (4) nitril, "Bensal-diacetonamin-cyanhydrin" $C_{14}H_{18}ON_2 = H_2C \cdot C(OH)(CN) \cdot CH_2$. B. Aus Benzal-diacetonamin (Bd. XXI, S. 299) durch Umsetzung mit Kaliumcyanid und Salzsäure (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 91122; Frdl. 4, 1217). Krystallpulver (aus Äther). F: 123—124°. Unlöslich in Wasser und in Alkalien, leicht löslich in Säuren.

e) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

1. Oxy-carbonsauren C₂H₇O₃N.

3-Oxy-indol-carbonsdure-(2) bezw. 3-Oxo-indolin-carbonsdure-(2) C.H.O.N, Formel I bezw. II, Indoxyl-carbonsaure-(2), Indoxylsaure (Indogensaure). B. Beim Erhitzen von phenylglycin o carbonsaurem Natrium mit der 2-fachen Gewichts- I. menge Natriumhydroxyd auf 235° bis 265° unter Luftausschluß und nachfolgenden Ansäuern der Schmelze mit verd. Schwefelsäure unter Kühlung (BASF, D. R. P. 85071; Frdl. 4, 1032). Aus N-[2-Cyan-phenyl]-glycin durch Erhitzen mit Natron-lauge (KALLE & Co., D. R. P. 206903; C. 1909 I, 807; Frdl. 9, 516). Aus Indoxylsäureathylester beim Erhitzen mit Natriumhydroxyd und wenig Wasser auf ca. 180° und nachfolgenden Ansäuern mit Schwefelsäure unter Kühlung (BAEYER, B. 14, 1743; FORRER, B. 17. 976). Über Bildungsweisen von Indoxylsäure-methylester und Indoxylsäure-äthylester s. S. 227 und 228. — Fast farblose Krystallmasse. F: 122—123° (Zers.); schwer löslich in Wasser (BAEYER). — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Indoxyl (BAEYER). Ist in trocknem Zustand ziemlich beständig und färbt sich nur allmählich blau (BAEYER). Geht bei längerem Aufbewahren in Indirubin (Syst. No. 3599), Indigo (Syst. No. 3599), Isatin, Phenylglycino-carbonsaure(?) und andere Produkte über (PERKIN, Soc. 95, 850). Gibt bei Behandlung mit Oxydationsmitteln je nach den Versuchsbedingungen Isatin (BASF, D. R. P. 107719; C. 1900 I, 1113; Frdl. 5, 397) oder Indigo (BAEYER). Liefert beim Erhitzen mit Wasser Indoxyl (BAEYER; FORRER; VORLÄNDER, DRESCHER, B. 34, 1856; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 553). Überführung von Indoxylsäure in Halogenderivate des Indoxyls: BASF, D. R. P. 131401; C. 1902 I, 1344; Frdl. 6, 590. Indoxylsaure gibt mit Nitrosobenzol in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat bei 10° Isatin-α-anil neben geringen Mengen No. 3599); diese beiden Verbindungen entstehen als Hauptprodukte beim Arbeiten in 10% iger Natronlauge (Pummerer, Goettler, B. 42, 4273). Indoxylsäure liefert mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid beim Schütteln in wäßriger neutraler oder schwach alkalischer Lösung oder beim Erwärmen auf höchstens 30—40° O-Acetyl-indoxylsäure und in geringerer Menge N-Acetyl-indoxyl (V., Dr., B. 34, 1856; D.R.P.131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551); bei 1—2-stdg. Kochen von Indoxylsäure mit Acetylchlorid oder mit Acetanhydrid + Natriumacetat erhält man ausschließlich O.N-Diacetyl-indoxyl (V., Dr., B. 34, 1856; D.R.P. 133146; C. 1902 II, 491; Frdl. 6, 554). Bei der Umsetzung mit salzsaurem N.N-Dimethyl-4-nitroso-anilin in Natriumdicarbonat-Lösung bei 15° entsteht ein gelbbraunes, schnell violett werdendes Produkt vom Schwelzpunkt ca. 105°, das beim Erwärmen mit 80°/oigem Aceton Isatin-α-[4-dimethylamino-anil] und beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad Isatin neben wenig Indigo und geringen Mengen eines violetten Farbatoffs liefert: dieser antsteht als Hauntprodukt beim Behandeln von Indoxylvioletten Farbstoffs liefert; dieser entsteht als Hauptprodukt beim Behandeln von Indoxyl-

saure mit N.N-Dimethyl-4-nitroso-anilin in 10% iger Natronlauge (P., G.). Indoxylsaure

liefert beim Erwärmen mit Nitrosoantipyrin in Alkohol auf dem Wasserbad die Verbindung $C_0H_4 < \stackrel{CO}{NH} > C: N \cdot C \longrightarrow C \cdot CH_2$ (Syst. No. 3774) (Bechhold, B. 36, 4132).

OC · $N(C_0H_5) \cdot N \cdot CH_2$

- 8 Äthoxy indol carbonsäure (2), Äthylätherindoxylsäure $C_{11}H_{11}O_3N = C_6H_4$ $C(O \cdot C_2H_5)$ $C \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 3-Äthoxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester (8. 228) mit alkoh. Baryt-Lösung (Baryer, B. 14, 1743). Blättchen (aus Alkohol). F: 160° (Zers.) (B., B. 14, 1743). Beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt entsteht Indoxyläthyläther (B., B. 14, 1745). Beim Erwärmen mit Ferrichlorid und Salzsäure erhält man Indigo; in alkal. Lösung tritt keine Oxydation zu Indigo ein (B., B. 14, 1743). Gibt bei Einw. von Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure Isatin- α -oxim (B., B. 14, 1743; 15, 782; 16, 2191).
- 3 Acetoxy indol carbonsäure (2), O Acetyl indoxylsäure $C_{11}H_0O_4N = C_0H_4 C(O \cdot CO \cdot CH_3) C \cdot CO_3H$. B. Aus Indoxylsäure und Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid beim Schütteln in wäßriger neutraler oder schwach alkalischer Lösung oder beim Erwärmen auf höchstens 30—40° (Vorländer, Drescher, B. 34, 1856; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). Farblose Krystalle; färbt sich beim Umkrystallisieren aus Wasser bläulich. Wird bei ca. 160° grünlich; F: 175° (Zers.) (V., Dr., B. 34, 1856; D. R. P. 131400). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol und Chloroform (V., Dr., D. R. P. 131400). Die Lösung in überschüssigem Alkalicarbonat bleibt bei Luftabschluß farblos; bei Luftzutritt färbt sie sich grün und scheidet bald Indigo ab (V., Dr., D. R. P. 131400). Das Silbersalz liefert bei der Umsetzung mit Äthyljodid O-Acetyl-indoxylsäureäthylester (V., Priv.-Mitt.). O-Acetyl-indoxylsäure gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid mit oder ohne Zusatz von Natriumacetat O.N-Diacetyl-indoxyl (V., Dr., B. 34, 1856; D. R. P. 133146; C. 1902 II, 491; Frdl. 6, 554). Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine dunkeltote Färbung (V., Dr., B. 84, 1856; D. R. P. 131400). Natriumsalz. Farblose, krystallwasserhaltige Blättchen (aus essigsaurer Natriumacetat-Lösung). Färbt sich beim Trocknen graublau (V., Dr., D. R. P. 131400). Kaliumsalz. Krystalle mit 1 H₂O (aus konz. Kaliumacetat-Lösung) (V., Dr., D. R. P. 131400).
- 3-Propionyloxy-indol-carbonsäure-(2), O-Propionyl-indoxylsäure $C_{12}H_{11}O_4N=C_0H_4$ $C(O\cdot CO\cdot C_2H_3)$ $C\cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln von Indoxylsäure mit Propionsäure-anhydrid in schwach alkalischer Lösung (Vorländer, Drescher, B. 34, 1856; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). F: 163° (Zers.).
- 3-Benzoyloxy-indol-carbonsäure-(2), O-Benzoyl-indoxylsäure $C_{16}H_{11}O_4N=C_0H_4$ $C(O\cdot CO\cdot C_0H_5)$ $C\cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln von Indoxylsäure mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Vorländer, Drescher, B. 84, 1856; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). Krystalle (aus Wasser oder Benzol). F: 196° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol. Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine braunrote Färbung.

Indoxylsäure-methylester C₁₀H₉O₃N = C₆H₄ C(OH) C·CO₃·CH₃. B. Bei ½-stdg. Kochen von [Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester mit Natriummethylat-Lösung in Benzol oder Ather (Vorländer, v. Schilling, A. 301, 351). Neben "Diindoxylsäure-co—CH—CO—N anhydrid" C₆H₄ (Syst. No. 3632) beim Destillieren von Anilino-malonsäure-dimethylester unter 37 mm Druck (Conrad, Reinbach, B. 35, 524). — Prismen (aus Alkohol). F: 155—157° (V., v. Sch.), 155° (C., R.). Löslich in Chloroform, Benzol, Ammoniak, Natronlauge und Soda-Lösung (V., v. Sch.). — Färbt sich allmählich graugrün (V., v. Sch.). Geht beim Erhitzen auf 240—260° in "Diindoxylsäureanhydrid" über (C., R.). — Gibt in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Ferrichlorid erst eine grüne Färbung, dann einen gelben Niederschlag (V., v. Sch.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht eine dunkelblaue Färbung (V., v. Sch.).

8-Acetoxy-indol-carbonsäure-(2)-methylester, O-Acetyl-indoxylsäure-methylester $C_{13}H_{11}O_4N = C_0H_4$ $C(O\cdot CO\cdot CH_3)$ $C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Indoxylsäure-methylester beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder beim Schütteln der alkal. Lösung mit Essigsäureanhydrid bei Zimmertemperatur (Vorländer, Drescher, B. 34, 1854; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143—144°.

3-Bensoyloxy-indol-carbonsäure-(2)-methylester, O-Bensoyl-indoxylsäure-methylester $C_{17}H_{12}O_4N = C_6H_4 \xrightarrow{C(O \cdot CO \cdot C_8H_5)} C \cdot CO_8 \cdot CH_2$. B. Aus Indoxylsäure-methylester und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Vorländer, Drescher, B. 34, 1854; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). — Nadeln (aus Methanol). F: 160°.

Indoxylsäure-äthylester C11H11O2N = C2H4 C(OH) CCC3. C2H5. B. Aus 2-Nitrophenylpropiolsåure-äthylester beim Behandeln mit Schwefelammonium-Lösung (BAEYEB, B. 14, 1742; BASE, D. R. P. 17656; Frdl. 1, 134). Beim Erhitzen von Anilinomakonsäure-diäthylester auf 260—265° (BLANE, B. 31, 1816; CASSELLA & Co., D. R. P. 109416; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 405). Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbad (Vorländer, B. 35, 1694; vgl. a. V., v. Schilling, A. 301, 350; Höchster Farbw., D. R. P. 105495; C. 1900 I, 272; Frdl. 6, 400), beim Kochen mit Natriumamid und Benzol oder beim Erhitzen mit den Natriumverbindungen des Formanilids, Acetanilids oder Phenylurethans und Xylol auf 120—130° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 158089; C. 1905 I, 573; Frdl. 8, 421). Beim Erwärmen von N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester mit Natriumäthylat-Lösung (V., Weissberener, B. 33, 556). Aus (nicht näher beschriebenem) N-Nitroso-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester beim Behandeln mit 20°/,iger Natronlauge bei Zimmertemperatur oder besser beim Erwärmen mit Natriumsulfid-Lösung, alkal. Zinnchlorür-Lösung oder mit Ferrosulfat + Natronlauge auf dem Wasserbad (Ch. F. v. H., D. R. P. 138845; C. 1903 I, 547; Frdl. 7, 263). Durch Reduktion von Isatogensäure-äthylester (S. 309) mit Zink und Salzsäure (BASF, D. R. P. 17656; Frdl. 1, 134) oder mit Schwefelwasserstoff in wäßr. Lösung (Baeter, B. 15, 780; vgl. Bae., B. 14, 1742). — Prismen (aus wäßr. Aceton). F: 116° (V., v. Sch.). 116—117° (Bl.). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Essigeund Soda-Lösung (V., v. Sch.). — Färbt sich allmählich graugrün (V., v. Sch.). Liefert bei schnellem Erhitzen geringe Mengen Indigo (Bae., B. 14, 1743). Gibt beim Versetzen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure zunächst Indoxanthinsäure-äthylester (S. 372) und dann N-Äthoxalyl-anthranilsäure (Bae., B. 15, 777, 778). Liefert beim Erwärmen mit Ferrichlorid + Ferrihydroxyd in Aceton auf 60° Indoxanthinsäure-äthylester (Bae., B. 15, 786).

8-Äthoxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester, Äthylätherindoxylsäure-äthylester $C_{18}H_{15}O_{3}N=C_{6}H_{4}$ $C(O\cdot C_{2}H_{5})$ $C\cdot CO_{2}\cdot C_{3}H_{5}$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf ein Alkalisalz des Indoxylsäure-äthylesters (Barver, B. 14, 1742). — Krystalle. F: 98° (B., B. 14, 1743). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit + Eisessig eine in Äther schwer lösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 121°, die durch Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure zu Indoxylsäure-äthylester und Indoxanthinsäure-äthylester reduziert wird (B., B. 15, 781).

3-Acetoxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester, O-Acetyl-indoxylsäure-äthylester $C_{13}H_{12}O_4N=C_4H_4$ $C_4O\cdot CO\cdot CH_3$ $C\cdot CO_3\cdot C_2H_3$. B. Beim Behandeln von Indoxylsäure-äthylester mit Acetanhydrid (Baeyer, B. 14, 1742; Vorländer, Drescher, B. 34, 1854; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). Aus dem Silbersalz der O-Acetyl-indoxylsäure und Äthyljodid (Vorländer, Priv.-Mitt.). — Nadeln. F: 138° (B.), 136° (V., Dr.).

8-Bensoyloxy-indol-carbonsaure-(2)-athylester, O-Bensoyl-indoxylsaure-athylester $C_{18}H_{18}O_4N = C_8H_4 \xrightarrow{C(O \cdot CO \cdot C_9H_5)} C \cdot CO_8 \cdot C_2H_8$. B. Beim Behandeln von Indoxylsaure-athylester mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Vorländer, Drescher, B. 84, 1854; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 554). — F: 163°.

Carbanilsäureester des Indoxylsäure - äthylesters $C_{18}H_{18}O_4N_8 = C_6H_4 \xrightarrow{C(O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)} C \cdot CO_2 \cdot C_8H_5$. B. Beim Erwärmen von Indoxylsäure-äthylester mit Phenylisocyanat (Vorländer, Drescher, B. 34, 1855). — Nadeln (aus Eisessig). F: 187° bis 189°. — Beim Kochen mit Alkohol entsteht Indoxylsäure-äthylester.

Indoxylsäure-anilid $C_{15}H_{12}O_{8}N_{8} = C_{6}H_{4} < \stackrel{C(OH)}{\sim} C \cdot CO \cdot NH \cdot C_{8}H_{5}$. B. Beim Erwärmen von [Phenylglycin-o-carbonsäure]-eso-methylester-exo-anilid oder [Phenylglycin-

o-carbonsaure]-eso-athylester-exo-anilid mit alkoholfreiem Natriumathylat und Benzol (Vorlander, Weissbrenner, B. 33, 555). Aus [Phenylglycin-o-carbonsaure]-eso-athylester-exo-anilid oder (nicht näher beschriebenem) [Phenylglycin-o-carbonsaure]-dianilid beim Erhitzen mit der Natriumverbindung des Acetanilids und Xylol auf 120—125° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 158089; C. 1905 I, 573; Frdl. 8, 422). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). Färbt sich bei langsamem Erhitzen gegen 200° graugrün und oberhalb 210° dunkelbraun; bei raschem Erhitzen tritt Zersetzung unter Bildung von Indigo ein (V., W.).

1-Methyl-3-oxy-indol-carbonsäure-(2)-methylester, N-Methyl-indoxylsäure-methylester $C_{11}H_{11}O_3N=C_4H_4 < {C(OH) \atop N(CH_3)} > C \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Entsteht in 2 Formen beim Schütteln von N-Methyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester mit überschüssiger verdünnter Kalilauge (Vorländer, Mumme, B. 35, 1700). — a) Höherschmelzende Form. Krystalle (aus Methanol). F: 144—146°. Schwerer löslich in kaltem Methanol als die niedrigerschmelzende Form. — b) Niedrigerschmelzende Form. Krystalle (aus Methanol). F: ca. 88°. Leicht löslich in kaltem Methanol. — Beide Formen sind leicht löslich in Alkalilauge, schwerer in Soda-Lösung und verd. Salzsäure. — Beide Formen geben beim Erwärmen mit absoluter oder rauchender Schwefelsäure eine orangefarbene Lösung, beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine zunächst schmutzig grüne, dann blaue Lösung.

1-Acetyl-3-oxy-indol-carbonsäure-(2)-methylester, N-Acetyl-indoxylsäure-methylester $C_{12}H_{11}O_4N = C_6H_4 < C(OH) > C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus N-Acetyl-[phenylglycino-carbonsäure]-dimethylester durch Behandeln mit Natriummethylat-Lösung bei Zimmertemperatur (Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82; Frdl. 6, 556). — F: 117°.

1-Acetyl-3-acetoxy-indol-carbonsäure-(2)-methylester, O.N-Diacetyl-indoxylsäure-methylester $C_{14}H_{13}O_5N=C_4H_4 < C(O\cdot CO\cdot CH_3)> C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Indoxylsäure-methylester mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Vorländer, Drescher, B. 34, 1855; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). — Blättchen (aus Methanol). F: 84°.

1-Acetyl-3-oxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester, N-Acetyl-indoxylsäure-äthylester C₁₈H₁₈O₄N = C₆H₄ C(OH) C·CO₂·C₂H₅. B. Durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung auf N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester bei Zimmertemperatur (Vorländer, B. 35, 1692; Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82; Frdl. 6, 556). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115° (L. & Co.), 114—115° (V.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Äther, Petroläther und Wasser (V.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine grüne Färbung (V.; L. & Co.).

1-Acetyl-3-acetoxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester, O.N-Diacetyl-indoxylsäure-äthylester $C_{18}H_{18}O_5N=C_6H_4 < \underbrace{C(O\cdot CO\cdot CH_3)}_{N(CO\cdot CH_3)} > C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Indoxylsäure-äthylester mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Vorländer, Drescher, B. 34, 1855; D. R. P. 131400; C. 1902 I, 1343; Frdl. 6, 551). — Nadeln. F: 82°.

1-Bensoyl-3-oxy-indol-carbonsäure-(2)-äthylester, N-Bensoyl-indoxylsäure-äthylester $C_{19}H_{18}O_4N = C_9H_4$ $N(CO \cdot C_9H_5)$ $C \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$. B. Durch Einw. von Natrium-äthylat-Lösung auf N-Benzoyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diāthylester bei Zimmertemperatur (Vorländer, B. 35, 1692; Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82; Frdl. 6, 556). — Gelbe Krystalle. F: 87—88° (L. & Co.), 84—86° (V.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther und Wasser (V.). — Natriumsalz. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser (L. & Co.).

Indoxylsäure-N-essigsäure $C_{11}H_0O_0N=C_0H_4$ C(OH) $C\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt das Trinatriumsals der Anthranilsäure-N.N-diessigsäure mit Kaliumhydroxyd auf 200° (BASF, D. R. P. 128955; C. 1902 I, 690; Frdl. 6, 559; vgl. dazu Jackson, Kenner, Soc. 1928, 580). — F: 150° (Zers.); schwer löslich in Wasser (BASF). — Wird an der Luft blau (BASF). Beim Kochen der wäßr. Lösung entsteht Indoxyl-N-essigsäure (BASF).

5-Brom-indoxylsäure-äthylester C₁₁H₁₀O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von [N-Nitroso-4-bromphenylglycin-carbonsäu:e-(2)]-diäthylester mit Natriumsulfid-

Br. C.CO2.C2H2

Lösung auf dem Wasserbad (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 138845; C. 1908 I, 547; Frdl. 7, 264). Aus [4-Brom-phenylglycin-carbonsaure-(2)]-diathylester beim Erhitzen mit Acetanilid-natrium und Xylol auf 120-125° (Ch. F. v. H., D. R. P. 158089; C. 1905 I, 573; Frdl. 8, 422). — Grünliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 152-154°.

2. 3-Oxy-indol-carbonsdure-(5), Indoxyl-carbon- HO1C saure-(5) C.H.O.N, s. nebenstehende Formel.

1-Acetyl-3-acetoxy-indol-carbonsäure-(5), O.N-Diacetyl-indoxyl-carbonsäure-(5) $C_{13}H_{11}O_5N = HO_2C \cdot C_0H_3 < C(O \cdot CO \cdot CH_3) > CH$. Beim Kochen von N-Acetyl-[phenylglycin-dicarbonsaure-(2.4)] mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (BAYER & Co., D. R. P. 113240; C. 1900 II, 615; Frdl. 5, 940). — Krystalle (aus Eisessig). F: 250° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Ather, leichter in heißem Eisessig. -Gibt beim Erwärmen mit Spda-Lösung eine intensiv blaue Lösung.

2. Oxy-carbonsauren C.H.O.N.

1. 3-Oxy-5-methyl-indol-carbonsäure-(2), 5-Methyl- CH3: indoxyl - carbonsaure - (2), 5 - Methyl - indoxylsaure C, H, O, N, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{12}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_3 < \frac{C(OH)}{NH} > C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Beim Erhitzen von p-Toluidinomalonsäure-diathylester auf ca. 250° (Blank, B. 31, 1816; Cassella & Co., D. R. P. 109416; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 405). — Krystalle. F: 156° (C. & Co.), 155—156° (BL.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser; löslich in Alkalilauge (BL.). — Beim Kochen mit Alkalilauge und nachfolgenden Durchleiten von Luft durch die Lösung entsteht 5.5'-Dimethyl-indigo (BL.).

3-Oxy-7-methyl-indol-carbonsäure-(2), 7-Methylindoxyl - carbonsaure - (2), 7 - Methyl - indoxylsaure C, H,O,N, s. nebenstehende Formel.

o-Toluidinomalonsaure-diathylester auf 250° (Cassella & Co., D. R. P. 109416; C. 1900 II. 406; Frdl. 5, 405). — Nadeln. F: 140°.

3. $0 \times y$ -carbonsaure $C_{18}H_{15}O_3N = \frac{(HO_3C)(CH_3)C \cdot C \cdot C_2H_5}{(HO)(C_6H_5)C \cdot N}$.

Verbindung $C_{18}H_{14}ON_3 = \frac{(NC)(CH_3)C \cdot C \cdot C_2H_5}{(HO)(C_6H_5)C \cdot N}$. Diese Konstitution kommt vielleicht dem Reprovidirentiatient $C_{18}H_{14}ON_3 = \frac{(HO)(C_6H_5)C \cdot N}{(HO)(C_6H_5)C \cdot N}$. dem Benzovldipropionitril, Bd. III, S. 688, zu.

f) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-13} O_3 N$.

1. Oxy-carbonsauren $C_{10}H_7O_8N$.

1. 4-Oxy-chinolin-carbonsaure-(2), 4-Oxy-chinaldinsaure bezw. 4-Oxo-1.4 - dihydro - chinolin - carbonsaure - (2), Chinolon - (4) - carbonsaure - (2) C₁₀H₇O₈N, Formel I bezw. II, Kynurensäure. Zur Konstitution vgl. Homer, J. biol. Chem. 17 [1914], 509; SPÄTH, M. 42 [1921], 91; BESTHORN, I. B. 54 [1921], 1330. — V. Kynurensäure findet II. sich in geringer Menge und als nicht völlig regelmäßiger Bestandteil im Hundeharn (v. Liebig, A. 86, 125; 108, 354; Eckhard, A. 97, 358: Zabelin, A. Spl. 2, 335; Seegen, Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien 49 [1864], 183; Kretschy, M. 2, 58; Schmiedeberg, Schultzen, A. 164, 156; Solomin, H. 28, 497; Abderhalden, London, Pincusschn, H. 62, 139). Swain (C. 1905 I, 827) fand Kynurensäure auch im Harn des Steppenhundes ("Coyote") (vgl. dagegen Hunter, Givens, J. biol. Chem. 8, 449). Der Kynurensäure-Gehalt des Hundeharns wird durch Fleischfütterung (A. Schmidt, Dissert. [Königsberg 1884], S. 10; A. JOSEPHSOHN, Dissert. [Königsberg 1898], S. 14; MENDEL, JACKSON, Am. J. Physiol. 2 [1899], 5; vgl. a. Voit, Riederer, Z. B. 1, 315; Glaessner,

LANGSTEIN, B. Ph. P. 1, 34) und durch Verabreichung von Tryptophan stark erhöht (Ellinger, B. 37, 1807; H. 43, 325); nach Verabreichung von Tryptophan findet sich Kynurensäure auch im Kaninchenharn (E., H. 43, 330). Nach Verfütterung von Leim findet sich im Hundeharn keine Kynurensäure (F. Rosenhain, Dissert. [Königsberg 1886], S. 8; Mendel, Jackson, Am. J. Physiol. 2 [1899], 21). Einfluß von Darmdesinfektionsmitteln auf die Kynurensäure-Ausscheidung des Hundes: Baumann, H. 10, 131; Rosenhain, Dissert., S. 16; M. Haagen, Dissert. [Königsberg 1887], S. 13; Mendel, Jackson, Am. J. Physiol. 5 [1901], 429. Über den Einfluß von Giftstoffen auf die Kynurensäure-Ausscheidung des Hundes vgl. Gies, Am. J. Physiol. 5 [1901], 191; Mendel, Schneider, Am. J. Physiol. 5 [1901], 435.—
B. Beim Kochen von 2-Athoxalylamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, B. 34, 2712; H. 33, 404). In geringer Menge bei der Oxydation von schwefelsaurem (Calipin (Bd. XXI, S. 207) mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (Troeger, Müller, C. 1906 II, 1570; Ar. 248, 16; vgl. T., Bönicke, Ar. 258 [1920], 254; Späth, Brunner, B. 57 [1924], 1243). Biochemische Bildung aus Tryptophan s. S. 230 unter Vorkommen.— Isolierung von Kynurensäure aus Hundeharn: Schmiedeberg, Schultzen, A. 164, 156; Hofmeister, H. 5, 67.

Nadeln (aus verd. Essigsäure). Enthält nach Schmiedeberg, Schultzen (A. 164, 157) 2 Mol, nach Kretschy (M. 2, 60) 1 Mol Krystallwasser. Wird bei 140—1456 wasserfrei (K.). Rhombisch (v. Lang, M. 2, 60). F: 290° (Zers.) (Camps, B. 34, 2712; H. 33, 404), 288—289° (unkorr.; Zers.) (Homer, J. biol. Chem. 17 [1914], 512), 287—288° (Zers.; Bad auf 260° vorgeheizt) (Späth, M. 42 [1921], 92). 1000 Tle. siedendes Wasser lösen ca. 0,9 Tle. (K.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln (C.). Leicht löslich in Natronlauge, Soda-Lösung und Ammoniak (C.). — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in 4-Oxy-chinolin (Kynurin, Bd. XXI, S. 83) über (Schmiedebeberg, Schultzen, A. 164, 58; K., M. 2, 68; C.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung [2-Carboxy-phenyl]-oxamidsäure und Oxalsäure (K., M. 4, 156; 5, 16). Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoff-Strom Chinolin (K., B. 12, 1674; M. 2, 79). Kynurensäure liefert bei Behandlung mit Kalium-chlorat und heißer Salzsäure eine Verbindung C₉H₃O₂NCl₄ (s. a.) und andere Produkte (Jaffé, H. 7, 399). Einw. von Phosphorpentachlorid auf Kynurensäure: K., M. 2, 77. Beim Erwärmen von Kynurensäure mit Bromwasser erhält man eine gelbe, krystallinische Verbindung C₉H₃ONBr₄ (?), die beim Kochen mit Alkohol in x.x.x.-Tribrom-4-oxy-chinolin übergeht (Brieger, H. 4, 90). — Kynurensäure wird durch Fäulnisbakterien nicht verändert (F. Rosenhan, Dissert. [Königsberg 1886], S. 24; Capaldi, H. 23, 91). Verhalten im Organismus: Hauser, Ar. Pth. 36, 4; Solomin, H. 23, 502. — Beim Eindampfen von Kynurensäure mit Kaliumchlorat und Salzsäure und Befeuchten des Rückstandes mit Ammoniak tritt nach kurzer Zeit eine smaragdgrüne Färbung auf (J., H. 7, 399). Kynurensäure gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 140° geringe Mengen roter bis violetter Farbstoffe (Kretschy, M. 2, 76). Bestimmung im Hundeharn durch Überführung in das Bariumsalz: Capaldi, H. 28, 97.

NH₄C₁₀H₆O₃N. Sehr leicht löslich in Wasser (Kretschy, M. 2, 65). — KC₁₀H₆O₃N + 2H₂O. Nadeln (K., M. 2, 66). Verwittert rasch an der Luft. Sehr leicht löslich in Wasser. — Cu(C₁₀H₆O₃N)₂ + 2H₂O. Gelblichgrüne, mikroskopische Nadeln (K., M. 2, 64). Sehr schwer löslich in Wasser. — AgC₁₀H₆O₃N + H₂O. Niederschlag (K., M. 2, 65). Sehr schwer löslich in Wasser. — Ca(C₁₀H₆O₃N)₂ + 2H₂O. Nadeln (K., M. 2, 63). Löslich in heißem Wasser. — Ba(C₁₀H₆O₃N)₂ + 3H₂O (über Schwefelsäure getrocknet). Nadeln (Schmiedeberg, Schultzen, A. 164, 156; Hofmeister, H. 5, 68). Wird erst bei 150—160° wasserfrei (Sch., Sch.). — Ba(C₁₀H₆O₃N)₂ + 4¹/₂H₂O (lufttrocken). Schuppen und Nadeln (K., M. 2, 61). Gibt beim Trocknen über Schwefelsäure ca. 1 Mol Wasser ab und wird bei 150—155° wasserfrei. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. — C₁₀H₇O₃N + HCl (Brieger, H. 4, 92). Wird durch Wasser hydrolysiert.

Eine von Heller, Sourlis (B. 41, 2699) als 4-Oxo-1.4-dihydro-chinolin-carbon-säure-(2) (Formel II auf S. 230) angesehene Verbindung ist als Chinaldinsäure-N-oxyd (S. 73) erkannt worden (Meisenheimer, Stotz, B. 58 [1925], 2334).

Verbindung C₉H₃O₂NCl₄ ("Tetrachloroxykynurin"). B. Neben anderen Produkten beim Eintragen von Kaliumchlorat in eine siedende Suspension von Kynurensäure in konz. Salzsäure (Jaffé, H. 7, 399). — Gelbe Blättchen oder orangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 179° (unkorr.). Unzersetzt sublimierbar. Unlöslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. Löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit gelber Farbe. — Gibt mit Ammoniak erst eine braune, dann eine dunkelgrüne, zuletzt eine dunkelblaue Färbung.

4-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(2), 4-Methoxy-chinaldinsäure $C_{11}H_0O_3N=NC_0H_5(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von schwefelsaurem Galipin (Bd. XXI, S. 207) mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (Troeger, Müller, C. 1909 II, 1570; Ar.

248, 18; vgl. T., Kroseberg, Ar. **250** [1912], 522, 525; Späth, Brunner, B. **57** [1924], 1245, 1246). — Krystalle mit 2H₄O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 194^o (T., K.).

2. 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro-chinolin-carbonsäure-(3), Chinolon-(2)-carbonsäure-(3) C₁₀H₇O₃N, Formel I bezw. II, Carbostyril-carbonsäure-(3). B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzalmalonsäure mit Ferrosulfat und Ammoniak in siedendem Wasser (STUART, Soc. 53, 143; H. MEYER, M. 28, 54). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzaldehyd mit Malonsäure auf 120° (FRIED-LAENDER, Göhring, B. 17, 459). Aus 2.6-Dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-[chinolino-2'.3':4.5-pyrimidin] (Formel III; Syst. No. 3888) beim Erhitzen mit Natronlauge unter Druck auf 200°

I.
$$\bigcap_{N} OH$$
 III. $\bigcap_{N} OH$ III. $\bigcap_{N} OH$

(CONRAD, REINBACH, B. **84**, 1342). — Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). Schmilzt oberhalb 320° (F., G.). Sublimierbar (C., R.). Löslich in siedendem Eisessig und Alkohol, sehr schwer löslich in anderen Lösungsmitteln (F., G.). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 140° 2-Chlor-chinolin-carbonsäure-(3) (F., G.). — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine braunrote Färbung (F., G.). — Ag₃C₁₀H₅O₃N. Gelbliche Nadeln (F., G.). — Ba(C₁₀H₆O₃N)₂. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (F., G.).

- 2-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(3) $C_{11}H_9O_3N=NC_9H_5(O\cdot CH_3)\cdot CO_9H$. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-chinolin-carbonsäure-(3) mit überschüssiger Natriummethylat-Lösung auf 100° (H. Meyer, M. 28, 55). Nadeln (aus Äther). F: 182°. Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt ein hochschmelzendes Produkt, das bei langem Kochen mit Natronlauge in 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) übergeht, und geringe Mengen 2-Methoxy-chinolin.
- 2-Äthoxy-chinolin-carbonsäure-(3) $C_{12}H_{11}O_3N=NC_9H_5(O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Bei längerem Kochen von 2-Chlor-chinolin-carbonsäure-(3) mit alkoh. Kalilauge (FRIEDLAENDER, GÖHRING, B. 17, 460). Nadeln. F: 133°. Liefert bei raschem Erhitzen 2-Äthoxy-chinolin; bei langsamem Erhitzen auf 180—200° erhält man ein hochschmelzendes Produkt, das bei längerem Kochen mit Natronlauge in 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) übergeht.

2-Oxy-chinolin-carbonsaure-(8)-methylester $C_{11}H_0O_3N=NC_9H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-chinolin-carbonsaure-(3) durch Einw. von methylalkoholischer Schwefelsaure oder von Diazomethan (H. Meyer, M. 28, 55). — Nadeln (aus Äther oder aus verd. Alkohol). F: 186°. Sehr schwer löslich in Äther.

- 2 Oxy chinolin carbonsäure (3) nitril, 3 Cyan carbostyril $C_{10}H_6ON_2=NC_9H_5(OH)\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzaldehyd mit etwas mehr als 1 Mol Cyanessigester auf 160—190° (Guareschi, Atti Accad. Torino 28, 724; B. 26 Ref., 944). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 329—331° (Zers.). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Wasser und Chloroform. Löslich in heißer Kalilauge. $AgC_{10}H_5ON_2$. Krystallinisches Pulver.
- 3. 4-Oxy-chinolin-carbonsāure-(3)
 bezw. 4-Oxo-1.4-dihydro-chinolin-carbonsāure-(3), Chinolon-(4)-carbon-sāure-(3), Chinolon-(4)-carbon-sāure-(3), Chinolon-(4)-carbon-sāure-(3), Chinolon-(4)-carbon-sāure-sāthylester mit wāßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, B. 34, 2714; H. 33, 407; vgl. Spīth, M. 42 [1921], 91).— Nadeln (aus verd. Essigsāure + Salzsāure), Prismen (aus Alkohol + Salzsāure). F: 266—267° (Zers.) (C.).— Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 4-Oxychinolin (C.).— Zeigt beim Behandeln mit Kaliumchlorat und Salzsāure dieselbe Farbreaktion wie Kynurensāure (S. 231) (C.).
- 4. 2-Oxy-chinolin-carbonsaure-(4), 2-Oxy-cinchoninsaure bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro-chinelin-carbonsaure-(4), Chinolon-(2)-carbonsaure-(4)

 C₁₀H₂O₂N, Formel VI bezw. VII, Carbostyril-carbonsaure-(4). B. Beim Schmelzen von Cinchoninsaure(8.74) mit 5 Tln. Kaliumhydroxyd und etwas Wasser VI.

 (Koenigs, B. 12, 99; Koen., Köhner, B. 16, 2152).

 Aus N-Acetyl-isatin beim Kochen mit verd. Natron-

- lauge (Camps, Ar. 287, 688). Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig oder durch Sublimation); farblose Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: ca. 340° (C.). Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in siedendem Alkohol und heißem Eisessig (Koen.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Oxalsäure und Ammoniak (Koen., Köe.). Beim Erhitzen des Silbersalzes im Kohlendioxyd-Strom erhält man Carbostyril und Chinolin (Koen., Köe.). Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 100—120° (Koen.) oder mit Thionylchlorid im Rohr auf 100° (Muleet, B. 39, 1903) das Chlorid der 2-Chlor-cinchoninsäure. Cu(C₁₀H₆O₂N)₂ (bei 140—150°). Hellgrüne Nadeln (aus Wasser) (Koen.). AgC₁₀H₆O₂N (bei 110°). Flockig (Koen.).
- 2-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Methoxy-cinchoninsäure $C_{11}H_{\bullet}O_{3}N=NC_{\bullet}H_{\bullet}(O\cdot CH_{3})\cdot CO_{2}H$. B. Durch Kochen von 2-Chlor-cinchoninsäure mit Natriummethylat-Lösung (MULERT, B. 39, 1904). Nadeln (aus Benzol). F: 178—179°. Lagert sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 2-Oxy-cinchoninsäure-methylester um.
- 2-Åthoxy-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Åthoxy-cinchoninsäure $C_{12}H_{11}O_3N=NC_0H_5(O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 2-Chlor-cinchoninsäure mit Natriumäthylat-Lösung (Koentos, Körner, B. 16, 2153; Camps, Ar. 237, 689). Nadeln (aus Wasser). F: 145—146° (K., K.), 146° (C.). Leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser sowie in verd. Mineralsäuren (K., K.). Geht beim Erhitzen bis auf 240° in 2-Oxy-cinchoninsäure-äthylester über (K., K.; C.). Das Silbersalz gibt beim Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom 2-Åthoxy-chinolin und 2-Åthoxy-cinchoninsäure-äthylester (K., K.). $AgC_{12}H_{10}O_2N + C_{12}H_{11}O_3N$ (bei 100°). Krystalle (aus Wasser) (K., K.). $2C_{12}H_{11}O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (K., K.).
- 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester, 2-Oxy-cinchoninsäure-methylester C₁₁H₂O₂N = NC₂H₅(OH)·CO₂·CH₃. B. Durch Verestern von 2-Oxy-cinchoninsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (MULEBT, B. 39, 1902), mit methylalkoholischer Schwefelsäure, mit Thionylchlorid und Methanol oder mit Diazomethan in Äther (H. MEYER, M. 26, 1321). Beim Erhitzen von 2-Methoxy-cinchoninsäure über den Schmelzpunkt (MU., B. 39, 1904). Nadeln (aus Alkohol oder durch Sublimation). F: 242° (MEY., M. 26, 1321), 245° (MU.). Sublimiert bei 240—250°; schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther; unlöslich in Soda-Lösung, leicht löslich in Natronlauge (MEY., M. 26, 1321). Wird durch heiße Soda-Lösung ziemlich leicht verseift (MEY., M. 28, 42).
- 2-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester, 2-Methoxy-cinchoninsäure-methylester $C_{12}H_{11}O_2N = NC_2H_5(O \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung von 2-Methoxy-cinchoninsäure (MULERT, B. 39, 1904). Aus 2-Chlor-chinolin-carbonsäure-(4)-chlorid und siedender Natriummethylat-Lösung (Ges. f. chem. Ind., Priv.-Mitt.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 71° (M.; G. f. ch. I.).
- 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4)-äthylester, 2-Oxy-cinchoninsäure-äthylester $C_{18}H_{11}O_{3}N=NC_{9}H_{6}(OH)\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus dem Silbersalz der 2-Oxy-cinchoninsäure und Athyljodid (Koenics, Köbner, B. 16, 2155). Beim Erhitzen von 2-Äthoxy-cinchoninsäure bis auf 240° (K., K.; Camps, Ar. 237, 689). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 206° bis 207° (K., K.), 207° (C.). Unlöslich in verd. Mineralsäuren, löslich in Natronlauge (K., K.). Löst sich in Soda-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur langsam, beim Erhitzen rasch unter Verseifung (H. Meyer, M. 28, 42, 58).
- 2-Äthoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-äthylester, 2-Äthoxy-cinchoninsäure-äthylester $C_{14}H_{15}O_{2}N=NC_{2}H_{5}(O\cdot C_{2}H_{5})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus dem Silbersalz der 2-Äthoxy-cinchoninsäure und siedendem Äthyljodid (Koenics, Körner, B. 16, 2156). Aus dem Silbersalz der 2-Äthoxy-cinchoninsäure beim Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom, neben 2-Äthoxy-chinolin (K., K.). Nadeln (aus Alkohol). F: 86°.
- 2-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4)-amid, 2-Oxy-cinchoninsäure-amid $C_{10}H_0O_2N_2 = NC_0H_0(OH)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Methylester und wäßr. Ammoniak (MULERT, B. 39, 1902). Krystalle (aus Essigsäure). F: 357—358°.
- 5. 6-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Oxy-cinchoninsäure,

 Xanthochinsäure C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konsti-HO.

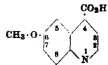
 tution vgl. Seraup, M. 4, 699 Anm. 1. B. Beim Erhitzen von Chininsäure
 (S. 234) mit 10 Tln. konz. Salzsäure auf 220—230° (Seraup, M. 2, 601). Man
 löst Chinolin-carbonsäure-(4)-sulfonsäure-(6) in 5 Tln. Kaliumhydroxyd und etwas Wasser, verdampft zur Trockne und erhitzt bis zum beginnenden Schmelzen (Weidel, M. 2, 571).

 Krystallisiert wasserfrei (Se., M. 2, 603) oder in Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser) (W.). Schmilzt im zugeschmolzenen Röhrchen bei ca. 320° (W.). 100 g der Lösung in siedendem absolutem Alkohol enthalten 0,28 g (Claus, Brandt, A. 282, 106). Leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren mit tiefgelber Farbe, ziemlich leicht in warmem Eisessig mit gelblicher

Farbe (Sk.). — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 6-Oxy-chinolin (W.; Sk., M. 4, 696). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (W.).

Cu(C₁₀H_eO₂N)₂ + H₂O. Dunkelgrünes Krystallpulver (Skraup, M. 2, 603). Fast unlöslich in Wasser. — AgC₁₀H_eO₂N + 2H₂O. Gelb; wird über Schwefelsäure wasserfrei (Sk., M. 2, 603). — Ca(C₁₀H_eO₂N)₂ + 10H₂O. Hellgelbe Nadeln (Sk., M. 2, 604). Ziemlich leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. — Ba(C₁₀H_eO₂N)₃ + 6H₂O. Gelb, krystallinisch (Sk., M. 2, 604). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₀H₇O₃N + HCl + H₂O. Gelbliche Nadeln (Weidel, M. 2, 574). Wird durch Wasser hydrolysiert. — C₁₀H₇O₃N + HCl + 2H₂O. Goldgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Salzsäure) (Sk., M. 2, 605). Gibt beim Trocknen über konz. Schwefelsäure oder bei 100° 1 H₂O ab. Ziemlich leicht löslich in warmer verdünnter, fast unlöslich in kalter konzentrierter Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolysiert. — 2C₁₀H₇O₃N + H₂SO₄ + 3H₂O. Goldgelbe Prismen (Sk., M. 2, 606). — 2C₁₀H₇O₃N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Gelbe Tafeln (W.). Wird durch Wasser hydrolysiert. — 4C₁₀H₇O₃N + 2HCl + PtCl₄ + 6H₃O. Gelbbraune Nadeln (Sk., M. 2, 606).

6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Methoxy-cinchonin-säure, Chininsäure C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Chinin oder Chinidin (Syst. No. 3538) mit Chromtrioxyd in verd. Schwefelsäure (SKRAUP, M. 2, 589, 591; vgl. HIRSCH, M. 17, 327). Bei der Oxydation der aus Chinidin und schwefliger Säure entstehenden Disulfonsäure C₂₀H₂₀O₂N₂S₂ (s. bei Chinidin, Syst. No. 3538) mit Chrom-



Disulfonsaure C₂₀H₂₆O₂N₁S₂ (s. bei Chinidin, Syst. No. 3538) mit Chromtrioxyd in verd. Schwefelsaure (Koeniss, Schönewald), B. 35, 2986). Aus Chinotoxin und Methylchinotoxin (Syst. No. 3635) durch Einw. von Natriumäthylat und Nitrobenzol in absol. Alkohol (Rohde, Antonaz, B. 40, 2331, 2332); entsteht ferner in geringer Menge bei der Einw. von Natriumäthylat und Isoamylnitrit auf Methylchinotoxin in absol. Alkohol (Ro., Schwae, B. 38, 317; Ro., A., B. 40, 2330). Bei der Einw. von Natriumäthylat und Isoamylnitrit auf Chininon (Syst. No. 3635) in absol. Alkohol (Rabe, A. 365, 361). Bei der Oxydation von Chitenidin (Syst. No. 3691) mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure (Würstl. M. 10, 67).

Gelbliche Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 280° (unkorr.; Zers.) (SKRAUP, M. 2, 592). 100 g der Lösung in siedendem absol. Alkohol enthalten 1,24 g (CLAUS, BRANDT, A. 282, 106); sehr schwer löslich in Äther und Benzol und in kaltem Wasser (SK.). Zeigt in alkoh. Lösung blaue, bei stärkerer Verdümnung violette Fluorescenz (SK.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren mit gelber Farbe; die Lösungen in Alkalien sind farblos (SK.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9×10⁻⁶ (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 395). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4) (SK., M. 2, 600). Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 220—230° 6-Oxy-einchoninsäure und Methylchlorid (SK., M. 2, 601).

Cu(C₁₁H₈O₂N)₂+1¹/₃H₉O. B. Wird aus der Lösung des Ammoniumsalzes durch Kupferacetat als hellgrüner, flockiger Niederschlag ausgeschieden, der sich beim Erwärmen der Flüssigkeit in ein grauviolettes Krystallpulver umwandelt (Sekaup, M. 2, 595). Fast unlöslich in Wasser. — AgC₁₁H₈O₂N. Pulveriger Niederschlag (Sk., M. 2, 593). — Ca(C₁₁H₈O₂N)₂ + 2H₂O. Nadeln (Sk., M. 2, 594). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. — Ba(C₁₁H₆O₂N)₂ + 4H₂O. Nadeln (Sk., M. 2, 595). Leicht löslich in kaltem Wasser. — C₁₁H₂O₃N + HCl+2H₂O. Gelbe Tafeln (Skraup, M. 2, 597). Triklin pinakoidal (v. Lang, M. 2, 598; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 767). F: 225° (Rohde, Antonaz, B. 40, 2330). Löslich in wenig Wasser: wird durch viel Wasser hydrolysiert (Sk.). — 2C₁₁H₂O₃N + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Prismen (Sk., M. 2, 598). — 2C₁₁H₂O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 4H₂O. Gelbe Nadeln und Prismen (Sk., M. 2, 597).

Methylester $C_{12}H_{11}O_2N = NC_2H_5(O \cdot CH_2) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus chininsaurem Silber und Methyljodid im Rohr bei 80—100° (CLAUS, BRANDT, A. 282, 106). — Prismen (aus Äther oder Alkohol). F: 85°.

Äthylester C₁₃H₁₃O₂N = NC₉H₅(O·CH₂)·CO₂·C₂H₅. B. Durch wiederholtes Sättigen einer absolut-alkoholischen Lösung von Chininsäure mit Chlorwasserstoff (Hirson, M. 17, 328). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 69° (unkorr.). Unlöslich in Wasser. — C₁₃H₁₃O₅N + HCl. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (unkorr.; Zers.). — 2C₁₃H₁₅O₅N + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Orangerote Krystalle (aus konz. Salzsäure). F: 228° (Zers.).

Amid $C_{11}H_{10}O_2N_3 = NC_9H_8(O\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Äthylester und konzentriertem alkoholischem Ammoniak bei ca. 100° (Hrssch, M. 17, 331). — Nadeln (aus Essigester). F: 197°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Wasser, unlöslich in Benzol und Ligroin. — Liefert bei Behandlung mit Kaliumhypobromit-Lösung 4-Amino-6-methoxychinolin. — $C_{11}H_{10}O_2N_3 + HCl$. Gelbe Nadeln. F: 244° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. leicht in Wasser und verd. Salzsäure. — $2C_{11}H_{10}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln (aus verd. Salzsäure).

6-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 6-Oxy-cinchoninsäure-methylbetains $C_{11}H_{11}O_4N=(HO)(CH_3)NC_9H_5(OH)\cdot CO_2H$. B. Das Jodid entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von 6-Oxy-chinolin-carbonsäure-(4) mit überschüssigem Methyljodid auf 140° (ČLAUS, BEANDT, A. 282, 93). Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-chlormethylat (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 230° (C., B., A. 282, 95). — Chlorid $C_{11}H_{10}O_3N\cdot Cl$. Grünlichgelbe Säulen. F: 295°. — Jodid $C_{11}H_{10}O_3N\cdot I$. Orangegelbe Nadeln und Säulen (aus absol. Alkohol). F: 302°.

Anhydrid, $6 \cdot Oxy \cdot cinchoninsäure \cdot methylbetain <math>C_{11}H_{a}O_{a}N = CH_{a} \cdot \overset{+}{N}C_{a}H_{5}(OH)$

- CO·O. B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf die Halogenmethylate der 6-Oxychinolin-carbonsäure-(4) (s. o.) (Claus, Brandt, A. 282, 96). Grünlichgelbe Nadeln oder Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 304° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther.
- 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Chininsäure-methylbetains $C_{13}H_{13}O_4N = (HO)(CH_3)NC_9H_5(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Chininsäure mit Methyljodid auf 130° (CLAUS, STOHR, A. 276, 267). Das Jodid liefert mit Silberoxyd Chininsäure-methylbetain (C., St.). Chlorid und Jodid liefern beim Behandeln mit Alkalilaugen unter Luftzutritt 1-Methyl-6-methoxychinolon-(2)-carbonsäure-(4) (S. 373) (C., St.; vgl. Roser, A. 282, 363, 367; Decker, Hock, B. 37, 1005). Beim Erhitzen des Chlorids mit konz. Salzsäure auf 230° erhält man 6-Oxychinolin-carbonsäure-(4)-chlormethylat (C., Brandt, A. 282, 95). Chlorid $C_{12}H_{12}O_3N\cdot Cl.$ Gelbe Nadeln. F: 215° (C., St.). Leicht löslich in Wasser. Jodid $C_{12}H_{12}O_3N\cdot I$. Gelbe Säulen und Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 205° (Zers.) (C., St.). Leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol. Sulfat. Gelbe Nadeln und Säulen. F: 245° (C., St.). Nitrat. Gelbe Säulen. F: 192° (C., St.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Anhydrid, Chininsäure-methylbetain $C_{12}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot \overset{-}{N}C_2H_5(O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot O$. B. Aus 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-jodmethylat und Silberoxyd in kaltem Wasser (Claus, Stohr, A. 276, 269). — Nadeln (aus Alkohol). F: 194° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.

- 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxyäthylat $C_{13}H_{15}O_4N=(HO)(C_2H_5)NC_9H_5(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. Bromid $C_{13}H_{14}O_5N\cdot Br$. B. Aus Chininsäure und Äthylbromid bei 140° (Claus, Stohr, A. 276, 275). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 210°.
- 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxypropylat $C_{14}H_{17}O_4N = (HO)(C_2H_5 \cdot CH_4)NC_9H_5(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$. Bromid $C_{14}H_{16}O_3N \cdot Br$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Claus, Stohr, A. 276, 276). Gelbe Nadeln. F: 192°.
- 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxybenzylat, Ammoniumbase des Chininsäure-benzylbetains $C_{12}H_{17}O_4N = (HO)(C_8H_5 \cdot CH_2)NC_9H_5(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$. Bromid $C_{12}H_{12}O_3N \cdot Br$. B. Aus Chininsäure und Benzylbromid bei höchstens 130° (Claus, Stohr, A. 276, 277). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (Zers.) (C., St.). Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform (C., St.). Gibt beim Behandeln mit Alkalilaugen bei Luftzutritt 1-Benzyl-6-methoxy-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (S. 373) (C., St.; vgl. Roser, A. 282, 363; Decker, Hock, B. 37, 1005).

Anhydrid, Chininsäure-benzylbetain C₁₈H₁₅O₃N = C₆H₅·CH₂·NC₉H₅(O·CH₃)·CO·O.

B. Aus 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4)-brombenzylat (s. o.) und Silberoxyd in Wasser (Claus, Stohr, A. 276, 279). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 159° (C., St.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (C., St.). — Liefert bei Behandlung mit Alkalilauge und Oxydation des Reaktionsprodukts 1-Benzyl-6-methoxy-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (S. 373) (C., St.; vgl. Roser, A. 282, 363; Decker, Hock, B. 37, 1005).

6. 8-Oxy-chinolin-carbonsäure (4), 8-Oxy-cinchoninsäure

C₁₀H₇O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch vorsichtiges Verschmelzen von
8-Sulfo-cinchoninsäure (Syst. No. 3383) mit Kaliumhydroxyd (Weidel, Cobenzi,
M. 1, 855). — Hellgelbe, mikroskopische Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser).

Schmilzt im geschlossenen Röhrchen bei 254—256° (unkorr.). Sehr schwer Ho
löslich in siedendem Wasser und Benzol, etwas leichter in heißem Alkohol und Eisessig. —
Geht bei wiederholter Destillation unter gewöhnlichem Druck in 8-Oxy-chinolin über.
Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4). —
Gibt mit Eisenchlorid in verdünnter wäßriger Lösung eine grüne Färbung. — AgC₁₀H₆O₃N +
C₁₀H₇O₃N + H₂O. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln. Fast unlöslich in Wasser. — AgC₁₀H₆O₃N +
C₁₀H₇O₃N + H₂O. Gelbliche Nadeln. — BaC₁₀H₇O₃N + HCl + H₂O. Orangegelbe Nadeln oder Prismen

(aus Salzsāure). Monoklin (Březina, M. 1, 860). — $2C_{10}H_7O_3N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Hellgelbe Nadeln. Wird durch Wasser oder Salzsāure zersetzt.

- 7. 6-Oxy-chinolin-carbonsäure-(5) C₁₀H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bobbański, J. pr. [2] 184 [1932], 145. —
 B. Beim Kochen von 6-Oxy-chinolin mit Tetrachlorkohlenstoff und wäßrigalkoholischer Natronlauge (Lippmann, Fleissner, M. 8, 322). Durch Erhitzen von 6-Oxy-chinolin-Kalium mit Kohlendioxyd unter Druck auf 170° (Schutt, Altschul, B. 20, 2695). Mikroskopische Prismen (aus Wasser). F: 200° (Zers.) (L., F.), 203° bis 204° (Zers.) (Sch., A.). Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 6-Oxy-chinolin (L., F.; Sch., A.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Chinolin-säure (L., F.). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,35) 5-Nitro-6-oxy-chinolin (Sch., A.). NH₄C₁₀H₆O₃N + ½ H₂O. Nadeln (Sch., A.). Zerfällt beim Erhitzen auf 110° oder beim Kochen mit Wasser in die Komponenten. AgC₁₀H₆O₃N. Schwer löslich in Wasser (L., F.). Ca(C₁₀H₆O₃N)₃ + 6H₄O. Braungelbe Nadeln (L., F.). Ba(C₁₀H₆O₂N)₃ + 2H₂O. Nadeln (Sch., A.). PbC₁₀H₅O₃N + H₂O (L., F.). C₁₀H₄O₃N + HCl. Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus konz. Salzsäure) (Sch., A.). Wird durch heißes Wasser hydrolysiert. 2C₁₀H₄O₃N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Dunkelgelbes Krystallpulver (L., F.). Schwer löslich in heißem Wasser.
- 8. 8-Oxy-chinolin-carbonsäure-(5) C₁₀H₁O₂N, s. nebenstehende HO₂C Formel. Zur Konstitution vgl. Niementowski, Sucharda, B. 49 [1916], 13; Matsumura, Sone, Am. Soc. 53 [1931], 1493. B. Durch Einw. von Tetrachlorkohlenstoff und wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf 8-Oxy-chinolin erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbad (Lipp- Ho Mann, Fleissner, B. 19, 2468; M. 8, 311). Gelbes Krystallpulver. Schmilzt im geschlossenen Röhrchen bei 280°; schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Benzol und Petroläther (L., F., B. 19, 2468, 2469). Gibt bei der trocknen Destillation 8-Oxy-chinolin (L., F., B. 19, 2469). Wird durch Kaliumpermanganat in alkal. Lösung zu Chinolinsäure oxydiert (L., F., B. 19, 2470; M. 8, 312). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5) (L., F., M. 8, 316). Liefert mit Brom in verd. Salzsäure 5.7-Dibrom-8-oxy-chinolin (L., F., M. 8, 315). Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine grüne Färbung (L., F., B. 19, 2469). AgC₁₀H₆O₂N + C₁₀H₇O₃N (bei 105°). Mikroskopische Nadeln (L., F., B. 19, 2469). BaC₁₀H₅O₂N + aq. Nadeln (L., F., B. 19, 2469).

9. 8-Oxy-chinolin-carbonsäure-(7) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende
Formel.

a) Präparat von Schmitt, Engelmann. B. Durch Erhitzen von 8-Oxy.
chinolin-Natrium mit Kohlendioxyd unter Druck auf 140—150° (Schmitt,
ENGELMANN, B. 20, 1217, 2690; vgl. Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 39662; Frdl. 1, 236).—
Gelbe Prismen mit 1H₂O (aus Wasser). Zersetzt sich bei 237—250° (Sch., E., B. 20, 1218, 2690). Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, Alkohol und Benzol; die Lösungen sind gelb (Sch., E., B. 20, 1218). — Gibt beim Erhitzen 8-Oxy-chinolin (Sch., E., B. 20, 1218, 2690). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(7) (Sch., E., B. 20, 1219). Gibt in siedendem Eisessig mit 1 Mol

Brom 5-Brom-8-oxy-chinolin-carbonsaure-(7), mit 2 Mol Brom 5.7-Dibrom-8-oxy-chinolin und 5-Brom-8-oxy-chinolin-carbonsaure-(7) (Sch., E., B. 20, 2694). Liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersaure in Eisessig 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin; beim Erwärmen des Nitrats mit Eisessig erhält man 5-Nitro-8-oxy-chinolin-carbonsaure-(7) (Sch., E., B. 20, 2692). — 8-Oxy-chinolin-carbonsaure-(7) wird im Organismus des Hundes nicht verändert (Kroli-kowari, Nencei, M. 9, 211). — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine violettrote bis tiefbraune Färbung (Sch., E., B. 20, 1218). — Salze: Schmitt, Engelmann, B. 20, 2690. — NH₄C₁₀H₄O₂N + H₂O. Nadeln. Zersetzt sich bei 120°. — Ba(C₁₀H₄O₂N); + 2H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. — BaC₁₀H₂O₂N. Amorph. Sehr schwer löslich in Wasser. — C₁₀H₂O₂N + HCl. Prismen (aus Salzsäure). Wird durch Wasser hydrolysiert.

b) Praparat von Lippmann, Fleissner. B. Aus 8-Oxy-chinolin-dithiocarbonsaure-(7) (S. 237) durch Kochen des Bariumsalzes mit Quecksilberchlorid oder durch kurzes Erhitzen mit konz. Kalilauge (Lippmann, Fleissner, M. 9, 300, 304). — Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Essigsaure). F: 256° (Zers.). Löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 8-Oxy-chinolin. —

Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung. — $KC_{10}H_6O_3N$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — $AgC_{10}H_4O_3N$ (bei 130°). Amorph; wird beim Erhitzen mit Wasser krystallinisch. — $Ba(C_{10}H_4O_3N)_3 + aq$. Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser. — $Hg(C_{10}H_4O_3N)_3 + HgCl_2$. Gelb, krystallinisch. Fast unlöslich in Wasser. — $C_{10}H_7O_3N + HCl + 2^1/_2H_2O$. Prismen oder Nadeln (aus Salzsäure). Rhombisch (Hockauf). Wird durch Wasser zersetzt. — $2C_{10}H_7O_3N + 2HCl + PtCl_4 + 4H_4O$. Gelb, krystallinisch.

Methylester $C_{11}H_0O_3N=NC_9H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 8-Oxy-chinolin-carbonsaure-(7) beim Kochen mit methylalkoholischer Salzsaure unter Zusatz von konz. Schwefelsaure (Einhorn, A. 311, 64). — Prismen (aus Benzol). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Wasser, Äther, Petroläther und Benzol. — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine grüne Färbung.

Äthylester $C_{12}H_{11}O_2N = NC_2H_5(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der des Methylesters (EIN-HORN, A. 311, 64). — Grünliche Nadeln (aus Benzol und Ligroin). F: 87°. — Gibt mit Eisen-

chlorid in Wasser eine grüne Färbung.

Phenylester $C_{16}H_{11}O_5N = NC_0H_5(OH) \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 8-Oxychinolin-carbonsäure-(7) und Phenol mit Phosphoroxychlorid (Schmitt, Engelmann, B. 20, 2691). — Prismen (aus Alkohol). F: $225-226^{\circ}$.

5-Brom-8-oxy-chinolin-carbonsäure-(7) C₁₀H₆O₃NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-chinolin-carbonsäure-(7) und 1 Mol Brom in siedendem Eisessig (SCHMITT, ENGELMANN, B. 20, 2694). — Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 233—235° (Zers.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 5-Brom-8-oxy-chinolin. — Hydrochlorid. Tafeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

5-Nitro-8-oxy-chinolin-carbonsäure-(7) $C_{10}H_6O_5N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Nitrat der 8-Oxy-chinolin-carbonsäure-(7) beim Erwärmen mit Eisessig (Schmitt, Engelmann, B. 20, 2693). — Gelbe Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 200°. — Schwer löslich in Eisessig; leicht löslich in konz. Salzsäure, Alkalilauge und Ammoniak. — Gibt beim Erhitzen mit Glycerin auf 200° 5-Nitro-8-oxy-chinolin.

Methylester $C_{11}H_8O_5N_2 = NC_9H_4(NO_2)(OH) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus 8-Oxy-chinolin-carbon-säure-(7)-methylester und Salpetersäure in Eisessig bei 50° (Einhorn, A. 311, 65). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester. — Acetat $C_{11}H_2O_5N_2 + C_2H_4O_2$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Gibt die Essigsäure beim Aufbewahren oder beim Erwärmen auf 100° ab.

8-Oxy-chinolin-dithiocarbonsäure-(7) C₁₀H₇ONS₂ = NC₂H₅(OH)·CS₂H. B. Bei längerem Erhitzen von 8-Oxy-chinolin mit äthylxanthogensaurem Kalium und absol. Alkohol unter Druck auf 100° (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 9, 297). — Braungelb, krystallinisch. F: 180° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Löslich in starker Salzsäure. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Chinolinsäure. Liefert beim Behandeln mit konz. Kalilauge oder mit Quecksilber-, Bleioder Kupfersalzen 8-Oxy-chinolin-carbonsäure-(7). — NH₄C₁₀H₆ONS₂. Rotbraune Krystalle. Krystallographisches: HOOKAUF. Schwer löslich in Wasser.

10. 6-Oxy-chinolin-carbonsaure-(8) C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende HO. Formel.

6 - Bensoylmercapto - chinolin - carbonsäure - (8) C₁₇H₁₁O₂NS = NC₂H₈(S·CO·C₂H₅)·CO₂H. B. Man erhitzt das Natriumsalz der Chinolin-carbonsäure-(8)-sulfonsäure-(6) mit Phosphorpentachlorid auf 125—135°, reduziert das Sulfochlorid mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure und benzoyliert die so erhaltene 6-Mercaptochinolin-carbonsäure-(8) nach Schotten-Baumann (Edinger, Bühler, B. 42, 4319). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 213°.

11. 1-Oxy-isochinolin-carbonsdure-(3) bezw. 1-Oxo-1.2-dihydro-isochinolin-carbonsdure-(3), Isochinolon-(1)-carbonsdure-(3) C₁₀H₇O₂N, Formel I bezw. II, Isocarbostyril-carbonsdure-(3), V. und B. Findet sich mit Methanol und Athylalkohol verestert, in fasziierten Exemplaren von Anemone thalictroides L.; man OH

verseift die Ester durch Kochen mit Kalilauge (Beattle, Am. 40, 417). — Entsteht aus Isocumarin-carbonsäure-(3) durch Einw. von Ammoniak (Bamberger, Kitschelt, B. 25, 1142; Zinore, B. 25, 1496; Höchster Farbw., D. R. P. 65497; Frdl. 3, 966). Durch Erhitzen von 4-Oxy-3.4-dihydro-isocumarin-carbonsäure-(3) mit konz. Ammoniak auf 160—170° (Z.; H. F.). — Nadeln. F: 320° (Zers.) (Ba., K.), 319,4° (Zers.) (Bea.); sublimiert beim Erhitzen unter teilweiser Zersetzung (Ba., K.; Z.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in organischen Lösungsmitteln in der Kälte (Ba., K.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Erhitzen des Silbersalzes auf 150—160° Isocarbostyril (Ba., K.). Liefert bei der Zinkstaub-Destillation Isochinolin (Z.; H. F.). — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine gelbrote Färbung (Ba., K.). — Salze: Ba., K., B. 25, 1143. — Cu(C₁₀H₆O₃N)₂ (bei 100°). Grünlichblau, krystallinisch. Fast unlöslich in Wasser. — AgC₁₀H₆O₃N. Gelatinös. Löslich in kaltem Wasser. — Ba(C₁₀H₆O₃N)₂ (bei 100°). Krystallinisch. Leicht löslich in siedendem Wasser. — Pb(C₁₀H₆O₃N)₃ (bei 100°). Krystallinisch. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser.

12. 1-Oxy-isochinolin-carbonsäure-(4) bezw. 1-Oxo-1.2-dihydro-isochinolin-carbonsäure-(4), Isochinolon-(1)-carbonsäure-(4), C₁₀H₇O₂N, Formel I bezw. II, Isocarbostyril-carbonsäure-(4).

B. Aus Isocumarin-carbonsäure-(4) und konzentriertem wäßrigem Ammoniak in der Kälte (DIECKMANN, MEISER, B. 41, 3266). Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (D., M.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 290°

(Zers.). — Gibt beim Erhitzen Isocarbostyril.

Äthylester $C_{12}H_{11}O_3N=NC_9H_5(OH)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf Oxymethylen-homophthalsäure-diäthylester (Bd. X, S. 863) (DIECKMANN, MEISER, B. 41, 3265). Aus Isocumarin-carbonsäure-(4)-äthylester und alkoh. Ammoniak (D., M.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 227°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

2. Oxy-carbonsäuren C₁₁H₉O₃N.

1. [2 - Oxy - chinolyl - (4)] - essigsäure, Carbostyril - essigsäure-(4) C₁₁H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von
Aceton-α.α'-dicarbonsäure-äthylester-anilid mit konz. Schwefelsäure (BestHORN, GARBEN, B. 33, 3445, 3446) oder von Aceton-α.α'-dicarbonsäure-dianilid mit 80°/oiger Schwefelsäure (B., G., B. 33, 3444). — Nadeln (aus Wasser). F: 205°
bis 206° (Zers.). — Gibt beim Erhitzen auf 250° 2-Oxy-4-methyl-chinolin. — AgC₁₁H₈O₂N.
Weißer Niederschlag.

Äthylester $C_{13}H_{13}O_3N=NC_9H_5(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Benzol). F: 172° bis 173° (B., G., B. 33, 3447). Sehr leicht löslich in absol. Alkohol, ziemlich leicht in heißem Benzol, schwer in Äther.

2. 4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 4-Oxy-Chinaldin-carbonsäure-(3) C₁₁H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Neben der Verbindung C₂₂H₁₆O₅N₂ (Bd. XIV, S. 317) bei sehr langem Erhitzen von Anthranilsäure mit Acetessigester auf 130—160° (NIEMENTOWSKI, B. 27, 1400). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von 2-Acetamino-phenylpropiolsäure-äthylester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, B. 34, 2717). Durch Oxydation von 4-Oxy-chinaldin-aldehyd-(3) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Conrad, Limpach, B. 21, 1975). — Krystalle (aus Alkohol). F: 247—248° (Zers.) (Ca.), 245° (Zers.) (Co., L.). Fast unlöslich in Äther, Benzol und siedendem Wasser (Co., L.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 4-Oxy-chinaldin (Co., L.; N.; Ca.). — Das Ammoniumsalz gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung (Co., L.). — Mg(C₁₁H₈O₂N)₂. Krystalle (Co., L.).

4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-[2-carboxy-anilid], N-[4-Oxy-2-methyl-chinolin-carboyl-(3)]-anthranilsäure $C_{18}H_{14}O_4N_2=NC_9H_4(CH_2)(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_9H_4\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Heller, Grundmann, B. 56 [1923], 200. — B. Durch Einw. von Phosphoroxychlorid auf N-Acetyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 337) oder ihren Äthylester oder auf "Acetanthranil" C_2H_4 (Syst. No. 4279) (Anschütz, Schmidt, B. 35, 3465, 3469). — Krystalle (aus Eisessig). F: 249—250°; leicht löslich in heißem Eisessig, löslich in Pyridin, sehr schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln (A., Sch.). Löslich in Soda-Lösung, Natrium-acetat-Lösung und Ammoniak (A., Sch.). Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub Anilin und

geringere Mengen Benzonitril (A., Sch.). — Ammoniumsalz. Nadeln. F: 239° (Zers.). (A., Sch.) — HO·CuC₁₈H₁₈O₄N₂. Dunkelgrünes Pulver (A., Sch.).

Methylester C₁₈H₁₆O₄N₂ = NC₈H₄(CH₃)(OH)·CO·NH·C₈H₄·CO₂·CH₃. B. Durch Erhitzen von N-Acetyl-anthranilsäure mit Phosphoroxychlorid in Toluol auf 100—110° und Behandeln des erhaltenen Reaktionsprodukts mit Methanol (Anschütz, Schmidt, B. 35, 3466). — Nadeln (aus Pyridin). F: 250—251° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Pyridin, schwer in heißem Eisessig, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

Äthylester $C_{90}H_{18}O_4N_2 = NC_9H_4(CH_3)(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_9H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Anschütz, Schmidt, B. 35, 3467). — Nadeln (aus Pyridin). F: 227—228°. Ziemlich leicht löslich in Pyridin, schwer in heißem Eisessig, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

Propylester $C_{21}H_{20}O_4N_3 = NC_5H_4(CH_3)(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C_2H_6$. B. Analog den vorangehenden Estern (Anschütz, Schmidt, B. 35, 3467). Entsteht ferner beim Sättigen einer Lösung von 4-Oxy-chinaldin-carbonsäure-(3)-[2-carboxy-anilid] in Propylalkohol mit Chlorwasserstoff (A., Sch., B. 35, 3469). — Nadeln (aus Pyridin). F: 251° (Zers.). In organischen Lösungsmitteln leichter löslich als die vorangehende Verbindung. — Spaltung durch Eisessig-Salzsäure: A., Sch., B. 35, 3470.

- 3. 8-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(7?), 8-Oxy-chinaldin-carbonsäure-(7?)C₁₁H₂O₃N, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Erhitzen von 8-Oxy-chinaldin-Kalium mit Kohlendioxyd auf 180—190° (König, B. 21, 883). Goldgelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 207° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Gibt beim Schmelzen 8-Oxy-chinaldin. Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine kirschrote Färbung.
- 4. 2-Oxy-4-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 2-Oxy-lepidin-carbonsäure-(3), 4-Methyl-carbostyril-carbonsäure-(3)

 C₁₁H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifen des Äthylesters mit siedender Natronlauge (CAMPS, Ar. 240, 142). Durch Erhitzen des 2-Acetylanilids oder des Nitrils mit starker Schwefelsäure (C., Ar. 240, 143, 145). Nadeln (aus Alkohol). F: 254—255° (Zers.). Geht beim Schmelzen in 4-Methyl-carbostyril über.

Äthylester $C_{13}H_{13}O_3N=NC_9H_4(CH_3)(OH)\cdot CO_2\cdot C_3H_5$. B. Durch kurzes Erhitzen von N-[2-Acetyl-phenyl]-malonamidsäure-äthylester (Bd. XIV, S. 44) mit alkoh. Natronlauge (Camps, Ar. 240, 142). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 251—252°. Schwer löslich in kalter Natronlauge.

2-Acetyl-anilid $C_{19}H_{16}O_3N_2 = NC_9H_4(CH_3)(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2$. B. Entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen von 1 Mol Malonester mit 2 Mol 2-Amino-acetophenon auf Siedetemperatur (Camps, Ar. 240, 141). Aus N.N'-Malonyl-bis-[2-amino-acetophenon] beim Schmelzen oder beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge (C., Ar. 240, 143). — Nadeln. Krystallisiert aus Eisessig mit Krystall-Essigsäure. F: 275°. Unlöslich in Äther und Benzol. — Wird durch siedende Natronlauge nicht, durch starke Schwefelsäure erst bei längerem Erhitzen verseift.

Nitril, 2-Oxy-3-cyan-lepidin, 4-Methyl-3-cyan-carbostyril $C_{11}H_8ON_2=NC_9H_4(CH_3)(OH)\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-acetophenon mit Cyanessigester auf ca. 200° (Guareschi, Atti Accad. Torino 28 [1893], 719; B. 26 Ref., 944; Camps, Ar. 240, 144). — Nadeln (aus Alkohol). F: 330—332° (Zers.) (G.), 320° (C.). Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather, Chloroform, Benzol und Wasser (G.). Löslich in heißen verdünnten Säuren und Alkalien (C.). — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation Lepidin (G.). Wird durch starke Schwefelsäure bei 130—140° verseift (C.). — AgC₁₁H₇ON₂ (bei 100°). Gelbliches Krystall-pulver (G.).

5. 2 - Oxy - 3 - methyl - chinolin - carbonsdure - (4), 2 - Oxy-3 - methyl - cinchoninsdure, 3 - Methyl - carbostyril - carbon-sdure-(4) C₁₁H₀O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von N-Propionyl-isatin mit 2°/oiger Natronlauge (H. Meyer, M. 26, 1323; Ornstein, B. 40, 1091). Beim Schmelzen von 3-Methyl-cinchoninsäure mit 5 Tln. Kaliumhydroxyd und 2 Tln. Wasser (O.). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 315—317° (M.), 311—312° (O.). — Das Silbersalz gibt beim Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom 3-Methyl-carbostyril (O.). — AgC₁₁H₆O₂N. Nadeln (aus Wasser) (O.).

Methylester $C_1H_{11}O_2N=NC_9H_4(CH_2)(OH)\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus 2-Oxy-3-methyl-cinchoninsaure durch Umsetzung mit Diazomethan oder durch Behandlung mit Thionylchlorid und Kochen des entstandenen Chlorids mit Methanol oder durch Umsetzung des Silbersalzes mit überschüssigem Methyljodid (H. Meyer, M. 26, 1323; 28, 36). Beim Erhitzen von 2-Chlor-3-methyl-cinchoninsaure-methylester mit überschüssigem Methanol auf 100° (M.,

M. 28, 37). — Nadeln (aus Methanol). F: 177—178° (M., M. 28, 36 Anm. 1). — Wird beim Erwärmen mit Soda-Lösung auf dem Wasserbad teilweise verseift (M., M. 28, 42).

Athylester $C_{13}H_{13}O_3N = NC_9H_4(CH_2)(OH)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Durch Behandeln von 2-Oxy-3-methyl-cinchoninsäure mit Thionylchlorid und Kochen des entstandenen Chlorids mit absol. Alkohol (H. Meyer, M. 28, 40). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167°. Leicht löslich in konz. Mineralsäuren. — Wird durch Soda-Lösung auf dem Wasserbad nur zu einem geringen Teil verseift.

Amid C₁₁H₁₀O₂N₃ = NC₅H₄(CH₃)(OH)·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-3-methyl-cinchoninsäure-amid mit Wasser auf 180° (Ornstein, B. 40, 1094). — F: 353—354°.

Anilid $C_{17}H_{14}O_2N_2 = NC_9H_4(CH_3)(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Analog dem Amid (Ornstein, B. 40, 1094). — Krystalle (aus Alkohol + Petroläther). F: 314—315°.

6. 2-Oxy-4-methyl-chinolin-carbonsāure-(8), 2-Oxy-lepidin-carbonsāure-(8), 4-Methyl-carbostyril-carbon-sāure-(8) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von α₁-Oxo-γ₁-methyl-julolin (Bd. XXI, S. 327) mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsāure (Reisser, B. 24, 853) oder mit Chromsohwefelsāure (R., B. Ho₂C 25, 111). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 312,4° (korr.; Zers.) (R., B. 24, 853). Schwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (R., B. 24, 853). — Beim Erhitzen des Silbersalzes erhält man 4-Methyl-carbostyril (R., B. 24, 855). — AgC₁₁H₆O₂N. Sehr schwer löslich in heißem Wasser (R., B. 24, 854).

7. 2-Oxy-6(oder 8)-methyl-chinolin-carbonsdure-(8 oder 6), 6(oder 8)- I. Methyl - carbostyril - carbonsdure-(8 oder 6) C₁₁H₂O₂N, Formel I bezw. II, Cytisolinsdure. B. Durch Oxydation von Cytisolin (Bd. XXI, S. 117) mit Chromtrioxyd in Essigsäure oder verd. Schwefelsäure (FREUND, B. 37, 19). — Nadeln (aus Essigsäure). Schmilzt oberhalb 350°. Leicht löslich in Ammoniak.

8. 1-Oxy-3-methyl-isochinolin-carbonsäure-(4), 3-Methyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) C₁₁H₂O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3-Methyl-4-cyan-isocarbostyril C₁₁H₂ON₂ = NC₂H₄(CH₂)(OH).

CN. B. Beim Erwärmen von β-Acetoxy-α-[2-cyan-phenyl]-crotonsäure-nitril (Bd. X, S. 523) mit verd. Natronlauge (Gabriel, Neumann, B. 25, 3567). — Mikroskopische Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 310°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in siedenden Alkalilaugen mit gelber Farbe.

— Gibt beim Kochen mit starker Schwefelsäure 3-Methyl-isocarbostyril. Beim Kochen mit Methyljodid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge entsteht 2.3-Dimethyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 313).

9. [2 - Methyl - indoleninyliden - (3)] - glykolsäure C:C(OH)·CO₂H $C_{11}H_9O_2N$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit [2-Methylindolyl-(3)]-glyoxylsäure, S. 313.

3. Oxy-carbonsauren C₁₂H₁₁O₂N.

1. β-Oxy-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure, β-[Chinolyl-(2)]-hydracrylsäure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Alkalicarbonat-Lösungen auf β-Brom-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure (Einhorn, Lehnkering, A. 246, 171, 172, 176). Beim Kochen des Amids (s. u.) mit Salzaure (Ei., L.). — Prismen (aus Chloroform + Methanol oder aus Essigester). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester, unlöslich in Chloroform, Benzol und Petroläther. — NaC₁₂H₁₀O₂N (bei 100°). Krystalle (aus absol. Alkohol). — AgC₁₂H₁₀O₂N. Voluminöser Niederschlag. — C₁₂H₁₁O₃N + HCl. Prismen. F: 187°. — 2C₁₂H₁₁O₃N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbrote Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 218° (Zers.).

Methylester $C_{12}H_{13}O_2N=NC_2H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 62° (EINHORN, LEHNKERING, A. 346, 178). Löslich in Äther, Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin.

Amid $C_{12}H_{12}O_2N_2 = NC_9H_6 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus β -Brom- β -[chinolyl-(2)]-propionsaure-hydrobromid und überschüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Einhorn, Lehnkering, A. 248, 175). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 151—152°.

- 2. α-Oxy-β-fchinolyl-(2)]-propionsdure, β-fChinolyl-(2)]-milchsdure C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B.

 Beim Erwärmen von 2-[γ.γ.γ. Trichlor-β-oxy-propyl]-chinolin mit
 wäßrig-alkoholischer Natronlauge, neben β-[Chinolyl-(2)]-acrylsäure (Einhorn, B. 18, 3465;
 19, 906). Gelbrote Krystalle mit 1 H₂O (aus sehr verd. Alkohol). F: 123—125° (Zers.)
 (Ei., B. 19, 907). Das Natriumsalz liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in kaltem Wasser bei Gegenwart von Benzol Chinolyl-(2)-acetaldehyd (Ei., B. 18, 3467; 19, 908); dieser entsteht auch beim Kochen der freien Säure mit Benzol oder Wasser (Ei., B. 19, 910), bei der Elektrolyse des Natriumsalzes in essigsaurer Lösung (Carlier, Ei., B. 23, 2894; Ei., Sherman, A. 287, 38) und beim Erhitzen des Natriumsalzes mit konz. Schwefelsäure auf 110—120° (C., Ei.; Ei., Sh.). Durch Oxydation des Natriumsalzes mit überschüssigem Kaliumpermanganat erhält man Chinolyl-(2)-essigsäure (Ei., Sh.). Einw. von Brom in Eisessig: C., Ei. NaC₁₂H₁₀O₂N + 3H₂O. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser) (Ei., B. 19, 906). Nimmt beim Trocknen oder beim Umkrystallisieren aus absol. Alkohol eine gelbe Färbung an. Ag C₁₂H₁₀O₂N. Krystalle (aus verd. Alkohol) (Ei., B. 18, 3467). Sehr schwer löslich in verd. Alkohol. 2C₁₂H₁₁O₂N + 2 HCl + PtCl₄ + 5 H₂O. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure) (Ei., B. 18, 3466).
- 3. 2-Oxy-3-āthyl-chinolin-carbonsāure-(4), 2-Oxy-3-āthyl-cinchoninsāure, 3-Āthyl-carbostyril-carbonsāure-(4)

 C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von N-Butyrylisatin mit verd. Natronlauge (Mulert, B. 39, 1907; H. Meyer, M. 28, 38).

 Nadeln (aus Wasser). F: 285° (Mu.). Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in Wasser und Äther, unlöslich in Ligroin, Benzol und Chloroform (Mu.). AgC₁₂H₁₀O₂N. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Säuren und in Ammoniak (Mu.).

Methylester $C_{13}H_{13}O_2N = NC_9H_4(C_2H_5)(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Chlorid (s. u.) und siedendem Methanol oder aus dem Silbersalz der Säure und Methyljodid (MULERT, B. 89, 1907). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 160° (Mu.). Leicht löslich in organischem Lösungsmitteln außer Ligroin (Mu.). — Verseifung durch Soda-Lösung: H. MEYER, M. 28, 43.

Athylester $C_{14}H_{15}O_3N=NC_9H_4(C_9H_5)(OH)\cdot CO_3\cdot C_5H_5$. B. Bei mehrstündigem Kochen des Chlorids mit Alkohol (H. Meyer, M. 28, 41). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 133° bis 134°. — Wird beim Erwärmen mit Soda-Lösung nicht verseift.

Chlorid C₁₈H₁₀O₂NCl = NC₂H₄(C₂H₅)(OH)·COCl. B. Bei kurzem Kochen der Säure mit Thionylchlorid (MULERT, B. 39, 1907). — Tafeln (aus Chloroform). F: 194—195° (Mu.). — Wird durch Alkohol erst bei mehrstündigem Kochen in den Äthylester umgewandelt (H. MEYER, M. 28, 40).

Amid $C_{19}H_{19}O_2N_3 = NC_9H_4(C_9H_5)(OH)\cdot CO\cdot NH_9$. B. Aus dem Chlorid und Ammoniak in Chloroform (MULERT, B. 39, 1908). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 304—305°. Unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

4. 4 - Oxy - 2.7 - dimethyl - chinolin - carbonsaure - (3)

C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Neben einer Verbindung

C₂₄H₂₆O₂N₃ (Bd. XIV, S. 485) beim Erhitzen von 4-Methyl-anthranilsäure mit Acetessigester auf 130—160° (Niementowski, B. 27, 1401).

— Nadeln (aus Amylalkohol oder Benzol). F: 249°.

5. 1-Oxy-3-āthyi-isochinolin-carbonsāure-(4), 3-Āthyi-isocarbostyril-carbonsāure-(4) C₁₂H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 8-Āthyl-4-oyan-isocarbostyril C₁₂H₁₀ON₃ = NC₂H₄(C₂H₅)

(OH) ·CN. B. Beim Kochen von β-Propionyloxy-α-[2-cyan-phenyl]-α-buty-len-α-carbonsāurenitril (Bd. X, S. 524) mit wāßrig-alkoholischer Natronlauge

(Damerow, B. 27, 2233). — Tafeln (aus Alkohol). F: 261—262° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in kaltem Wasser und Benzol, sehr schwer in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure oder Phosphorsäure 3-Āthyl-isocarbostyril. Beim Kochen mit Methyljodid in wäßrig-alkoholischer Kalilauge entsteht 2-Methyl-3-āthyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 315).

4. Oxy-carbonsauren $C_{13}H_{18}O_{3}N$.

1. 4-Oxy-2.Bz.Bz-trimethyl-chinolin-Bz-carbonsäure, 4-Oxy-Bz.Bz-dimethyl-chinaldin-Bz-carbonsäure $C_{1z}H_{1z}O_zN=NC_zH_z(CH_z)_z(OH)\cdot CO_zH$.

8-Nitro-4-oxy-2.Bs.Bs-trimethyl-chinolin-Bs-carbonsäure, 3-Nitro-4-oxy-Bs.Bs-dimethyl-chinaldin-Bs-carbonsäure $C_{12}H_{12}O_5N_2=NC_9H(NO_2)(CH_2)_2(OH)\cdot CO_2H$. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von 4-Oxy-2.5.6.8-tetramethyl-chinolin mit

Salpetersäure (D: 1,4) (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 529). — Pulver. Zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Alkohol, Ather und Wasser. — $NaC_{18}H_{11}O_{5}N_{2} + H_{\bullet}O$. Gelbliche Nadeln.

2. 1 - Oxy - 3 - propyl - isochinolin - carbonsāure - (4), CO₃H
3-Propyl-isocarbostyril-carbonsāure-(4) C₁₂H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 8-Propyl-4-cyan-isocarbostyril $C_{13}H_{12}ON_3 = NC_9H_4$ $OH_2 C_2H_5)(OH) \cdot CN$. B. Beim Kochen von β -Butyryloxy- α -[2-cyan-phenyl]- α -amylen- α -carbonsaurenitril (Bd. X, S. 525) mit alkoh. Kalilauge (Albahary, B. 29, 2393). — Nadeln (aus Alkohol). F: 221°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in siedenden Alkalilaugen. — Gibt beim Erwärmen mit starker Schwefelsäure 3-Propylisocarbostyril.

3. 1-Oxy-3-isopropyl-isochinotin-carbonsäure-(4), CO₂H
3-Isopropyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) C₁₂H₁₈O₃N, CH(CH₃)₂
s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3 - Isopropyl - 4 - cyan - isocarbostyril C₁₃H₁₄ON₃ = NC₉H₄(OH)(CN)·CH(CH₃)₃. B. Durch Erhitzen von β-Isobutyryloxy-γ-methyl-α-[2-cyan-phenyl]-α-butylen-α-carbonsäurenitril (Bd. X, S. 525) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Lehmkuhl, B. 30, 890). Aus β-Äthoxy-γ-methyl-α-[2-cyan-phenyl]-α-butylen-α-carbonsäurenitril (Bd. X, S. 525) beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,47) (L., B. 30, 891). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 227—229°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, Essigester und Benzol, schwer in Ligroin und Äther. — Gibt beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure 3-Isopropyl-isocarbostyril. Beim Kochen mit Methyljodid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge entsteht 2-Methyl-3-isopropyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 315).

5. 1-0xy-3-isobutyl-isochinolin-carbonsäure.-(4), 3-isobutyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) $C_{14}H_{15}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

CO₂H

CH₂·CH<sub>(CH₃)₂

N

OH</sub>

Nitril, 3-Isobutyl-4-cyan-isocarbostyril $C_{14}H_{14}ON_5=NC_5H_4(OH)(CN)\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von β -Isovaleryloxy- δ -methyl- α -[2-cyan-phenyl]- α -amylen- α -carbonsāurenitril (Bd. X, S. 525) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Lehmkuhl, B. 30, 895). Beim Kochen von β -Äthoxy- δ -methyl- α -[2-cyan-phenyl]- α -amylen- α -carbonsāurenitril (Bd. X, S. 525) mit verd. Bromwasserstoffsäure (L., B. 30, 896). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 227—229°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Eisessig, Benzol und Äther. — Beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure entsteht 3-Isobutyl-isocarbostyril.

g) Oxy-carbonsăuren $C_n H_{2n-15} O_3 N$.

1. $2 \cdot [\alpha \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot carboxy \cdot benzal] \cdot pyrrolenin C_{18}H_0O_8N = HC CH$ HC: $N \cdot C \cdot C(OH) \cdot C_0H_4 \cdot CO_8H$ ist desmotrop mit 2-[2-Carboxy-benzoyl]-pyrrol, 2- α -Pyrroyl-benzoesäure, S. 316.

2. Oxy-carbonsauren $C_{18}H_{11}O_8N$.

1. 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-pyridin-carbonsaure-(3), C₆H₅
6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-nicotinsaure C₁₃H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Der Athylester entsteht beim Behandeln des Silbersalzes des 2-Oxy-2-amino-6-methyl-4-phenyl-[1.2-pyran]-carbonsaure-(5).

Athylesters (Bd. XVIII, S. 436) mit Athyljodid und Destillieren des Reaktionsprodukts im Vakuum; man verseift den Ester durch Kochen mit konz. Kalilauge (RUHEMANN, Soc. 75, 412). — Prismen (aus Alkohol). F: 240° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen auf 240—245° 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-pyridin (Bd. XXI, S. 123).

Äthylester $C_{18}H_{18}O_2N=NC_8H(CH_3)(C_6H_5)(OH)\cdot CO_3\cdot C_8H_5$. B. Siehe oben. — Nadeln (aus Alkohol). F: 1846 (Ruhemann, Soc. 75, 412). Kp₁₈: ca. 2706. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther. Löslich in Säuren und Alkalien. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid gelbrot.

2. 4-Oxy-2-methyl-6-phenyl-pyridin-carbonsäure-(5), 4-Oxy-6-methyl-2-phenyl-nicotinsäure $C_{13}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 4-Oxy-2-methyl-6-phenyl-5-cyan-pyridin $C_{18}H_{10}ON_8 = NC_8H(CH_8)(C_8H_8)(OH)\cdot CN$. B. Bei der Kondensation von "Benzoacetodinitril" (Bd. X, S. 681) mit Acetessigester in Gegenwart von Chlorwasserstoff (v. Meyer, J. pr. [2] 70, 560; 78, 524; C. 1908 II, 594). — Blättohen (aus Alkohol). F: 244°. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° 4-Oxy-2-methyl-6-phenyl-pyridin (Bd. XXI, S. 123) (v. M., J. pr. [2] 70, 560).

3. 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(5), C₁H₅
2-Oxy-6-methyl-4-phenyl-nicotinsäure C₁₃H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-5-oven-pyridin C H ON

Nitril, 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-5-cyan-pyridin $C_{13}H_{10}ON_2 = NC_8H(CH_3)(C_9H_5)(OH)\cdot CN$. B. Neben 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-5-cyan-pyridin bei der Kondensation von Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) mit Cyanessigsäureäthylester und $20^0/_0$ igem Ammoniak (Issocuto, C. 1905 II, 336). — Nadeln (aus Alkohol). F: 263—264°. 1 g löst sich in 1440 g siedendem Wasser und in 44,3 g siedendem $90^0/_0$ igem Alkohol. Schwer löslich in warmem Aceton, fast unlöslich in kaltem Äther. Löslich in verd. Alkalien. Reduziert Permanganat-Lösung unter Blausäureentwicklung.

4. 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyridin-carbonsäure-(5), CH₃ <math>2-Oxy-4-methyl-6-phenyl-nicotinsäure $C_{13}H_{11}O_3N$, s. neben-stehende Formel.

Nitril, 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-5-cyan-pyridin $C_{12}H_{10}ON_2 = NC_5H(CH_2)(C_6H_2)(OH)\cdot CN$. B. s. im vorhergehenden Artikel. — Bläulich fluorescierende Blättchen (aus Alkohol). F: 310°; 1 g löst sich in 3246 g siedendem Wasser und in 285 g siedendem 90°/sigem Alkohol; fast unlöslich in Äther, Aceton und Benzol in der Kälte; löslich in verd. Alkalilaugen (Issoculo, C. 1905 II, 336). — Liefert bei der Destillation mit Zinkpulver im Wasserstoffstrom (nicht näher beschriebenes) 4-Methyl-2-phenyl-pyridin. Reduziert Permanganat-Lösung unter Blausäureentwicklung.

3. β -[2-(β -0xy-propyl) - chinolyl-(5)] - acryl- $_{\rm HO_2C-CH:CH}$ saure $_{\rm C_{1z}H_{1z}O_2N}$, s. nebenstehende Formel.

β-{2-(γ·γ·γ-Trichlor-β-oxy-propyl) - chinolyl-(5)] - acrylsäure, Chloralchinaldinacrylsäure $C_{12}H_{12}O_2NCl_2$ = NC₂H₃(CH:CH:CO₂H)·CH₂·CH(OH)·CCl₂. B. Neben einer Verbindung $C_{22}H_{23}O_4N_3$ Cl₃ (S. 97) bein Erwärmen von Chinaldin-[β-acrylsäure]-(5) mit überschüssigem Chloral auf dem Wasserbad (Εσκηλαρτ, B. 22, 282). — Prismen (aus Alkohol). F: 201°. — Beim Erhitzen mit Kaliumcarbonat-Lösung auf 100° entsteht eine Säure $C_{15}H_{11}O_4N$ (?), die oberhalb 300° schmilzt. — Ag $C_{12}H_{11}O_3NCl_3$. Nadeln. — $C_{15}H_{12}O_3NCl_3$ + HCl. Prismen (aus Alkohol) Schmilzt oberhalb 300°. Löst sich in konz. Salpetersäure mit violetter Fluorescenz.

h) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_3 N$.

Oxy-carbonsauren C13H0O3N.

1. 3-Oxy-6.7-benzo-indol-carbonsdure-(2), 6.7-Benzo-indoxyl - carbonsdure - (2), 6.7 - Benzo - indoxylsdure (,, α -Naphthindoxylsdure") $C_{12}H_{2}O_{2}N_{1}$, s. nebenstehende Formel.

NH C CO2H

Äthylester C₁₂H₁₂O₅N = HNC₁₂H₆(OH)·CO₂·C₂H₅. B. Beim Behandeln von α-Naphthylamin mit Brommalonsäure-diäthylester in Alkohol und Erhitzen des entstandenen α-Naphthylaminomalonsäure-diäthylesters auf ca. 200° (BLANK, D. R. P. 95268; C. 1898 I, 542; Frdl. 5, 404; CASSELLA & Co., D. R. P. 109416; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 405). — F: 198° (CA. & Co.).

2. 3-Oxy-4.5-benzo-indol-carbonsaure-(2), 4.5-Benzo-indoxyl-carbonsaure-(2), 4.5-Benzo-indoxylsaure (, β -Naphthindoxylsaure") $C_{12}H_{\phi}O_{3}N_{\gamma}$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{18}H_{12}O_{2}N = HNC_{18}H_{4}(OH)\cdot CO_{3}\cdot C_{2}H_{2}$. B. Beim Erhitzen von β -Naphthylaminomalonsäure-diäthylester (Bd. XII,

S. 1301) auf ca. 230° (Blank, B. 31, 1817; Cassella & Co., D. R. P. 109416; C. 1900 II, 406; Frdl. 5, 405). — Krystalle (aus Alkohol). F: 156° (Ca. & Co.), 158° (Bl.). — Liefert durch Verseifung und darauffolgende Oxydation 4.5; 4'.5'-Dibenzo-indigo (Syst. No. 3606) (Bl.).

i) Oxy-carbonsauren C_nH_{2n-19}O₈N.

1. Oxy-carbonsauren C₁₄H₉O₃N.

- 1. 9-Oxy-acridin-carbonsäure-(2),
 Acridol carbonsäure (2) C₁₄H₂O₂N, I.
 Formel I, ist desmotrop mit Acridon-carbonsaure-(2), S. 320.
- 2. 9-Oxy-acridin-carbonsaure-(4), Acridol-carbonsaure-(4) C₁₄H₂O₂N, Formel II, ist desmotrop mit Acridon-carbonsaure-(4), S. 320.
- 2. 2-0 xymethyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-0 xymethyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -0 xymethyl-5.6-benzo-cinchoninsäure (,, α -0 xymethyl- β -naphthocinchoninsäure") $C_{15}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von β -Naphthylamin mit Glykolaldehyd und Brenztraubensäure in verd. Alkohol (CIUSA, R. A. L. [5] 16 II, 204; G. 37 II, 544). Krystalle (aus Alkohol). F: 255°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Säuren und Alkalien.
- 3. $2-[\beta-0xy-propyl]-5.6-benzo-chinolin-carbon-säure-(4), 2-[\beta-0xy-propyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,<math>\alpha$ -Oxypropyl- β -naphtho-cinchoninsäure") $C_{17}H_{18}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von Aldol mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in alkoh. Lösung (Doebner, B. 27, 2028). Nadeln (aus Alkohol). F: 234°.

k) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-21} O_3 N$.

1. Oxy-carbonsäuren $C_{16}H_{11}O_{5}N$.

1. 4-[2-Oxy-3(oder 4) - carboxy - phenyl]chinolin, 2(oder 3)-Oxy-3(oder 4) - [chinolyl-(4)]-benzoesäure, Homapocinchensäure 1)
C₁₆H₁₁O₃N, Formel III oder IV. B. Bei längerem Kochen
von Athylätherhomapocinchensäure (s. u.) oder 3-Äthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure (S. 273) mit konz.
Bromwasserstoffsäure (Koenigs, J. pr. [2] 61, 37,
38). — Flockiger Niederschlag (aus Soda-Lösung + Essigsäure). F: oberhalb 290°. Sehr

38). — Flockiger Niederschlag (aus Soda-Lösung + Essigsäure). F: oberhalb 290°. Sehr schwer löslich. — Beim Erhitzen des Silbersalzes mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom entsteht 4-[2-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 139). — $AgC_{16}H_{10}O_2N + H_2O$. Fast unlöslicher Niederschlag.

4-[2-Äthoxy-3(oder 4)-carboxy-phenyl]-chinolin, Äthylätherhomapocinchensäure 1) $C_{18}H_{16}O_2N = NC_9H_6 \cdot C_8H_5(O \cdot C_9H_5) \cdot CO_2H$. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Homapocinchen-äthyläther (Bd. XXI, S. 146) mit Braunstein und Schwefelsäure (Kornics, B. 26, 718; J. pr. [2] 61, 34). Beim Behandeln von Ketohomapocinchen-äthyläther (Bd. XXI, S. 596) mit Jod und Kaliumcarbonat in Methanol oder besser mit Natriumhypobromit-Lösung (K.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 253—254°. Ziemlich leicht löslich in heißen Alkohol, kaum löslich in Wasser, löslich in heißen verdünnten Mineralsäuren; leicht löslich in Natriumdicarbonat- und Ammoniumcarbonat-Lösung. — Das Silbersalz gibt beim Erhitzen auf 280—290° 4-[2-Äthoxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 139). — Ag $C_{18}H_{14}O_2N$. Schwer löslicher Niederschlag.

¹⁾ Apocinchen, das das erste Ausgangsmaterial für obige Verbindung bildet, ist nach KRHNER, STATHAM, Soc. 1935, 299 als 4-[6-Oxy-3.4-disthyl-phenyl]-chinolin aufsufassen.

2. 4-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsdure-(3) C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von β-Phenylimino-benzylmalonsäure-diäthylester (Bd. XII, S. 536) auf ca. 150° (Just, B. 18, 2633; 19, 1462; D. R. P. 33497; Frdl. 1, 200) oder von Anthranilsäure (Bd. XIV, S. 316) mit Benzoylessigsäureäthylester auf 140—150°, neben anderen Verbindungen (Niementowski, B. 38, 2045); man verseift den Äthylester durch Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 120° oder durch Kochen mit verd. Kalilauge (J.; N.). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 232° (Zers.) (J.; N.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in siedendem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser und Äther (J., B. 19, 1463). — Beim entsteht 4-Oxy-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 137) (J., B. 19, 1464, 1466). — AgC₁₆H₁₀O₃N. Niederschlag. In Wasser schwer löslich (J., B. 19, 1464). — Ca(C₁₆H₁₀O₃N)₂ + aq. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (J., B. 19, 1463).

Athylester $C_{18}H_{18}O_3N = NC_9H_4(C_9H_5)(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. oben bei der Säure. — Krystalle (aus Alkohol oder besser aus Methanol). F: 262° (Zers.) (Just, B. 18, 2633; D.R.P. 33497; Frdl. 1, 201; Niementowski, B. 38, 2045). Unlöslich in Wasser und Ather, sehr schwer löslich in heißem Alkohol, leichter löslich in Methanol und Essigsäureanhydrid (J., B. 18, 2634; N.). Leicht löslich in starker Salzsäure (J., B. 18, 2634). — Bei der Zinkstaubdestillation entsteht 2-Phenyl-chinolin (N.). Liefert bei längerem Erhitzen mit starker Salzsäure auf $150-190^\circ$ 4-Oxy-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 137) (J., B. 19, 1464; N.). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (J., B. 18, 2634).

- 3. 4-[2-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsäure-(2). 4-[2-Oxy-phenyl]-chinaldinsäure C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4 · [x · Sulfo · 2 · āthoxy · phenyl] · 2 · styryl · chinolin (S. 411) mit Permanganat in sodaalkalischer Lösung und Kochen des Reaktionsprodukts mit konz. Bromwasserstoffsäure (Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3039; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1142). Gelbrote Nadeln. F: 243—245° (Zers.) (Be., Ba., J.). Fast unlöslich in Wasser (Be., Ba., J.; Hö. Fa.). Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 4-[2-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 139) (Be., Ba., J.; Hö. Fa.). Liefert bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid einen roten Farbetoff, der sich in Alkohol mit starker Fluorescenz löst (Be., Ba., J.). Gibt mit konz. Mineralsäuren gelbe, gut krystallisierende Salze (Be., Ba., J.).
- 4. 4-[3-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsdure-(2), 4-[3-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsdure-(2), 4-[3-Oxy-phenyl]-chinaldinsdure C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Anslog der vorhergehenden Verbindung. Hellgelb. F: ca. 235° (Zers.) (Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3043; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1141). Fast unlöslich in Wasser und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 4-[3-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 139).
- 5. 4-[4-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsdure-(2), 4-[4-Oxy-phenyl]-chinolin C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4 · [x · Sulfo · 4 · methoxy · phenyl] · 2 · styryl · chinolin (S. 412) mit Permanganat in sodaalkalischer Lösung und nachfolgendem Kochen des Reaktionsprodukts mit konz. Bromwasserstoffsäure (Besthobn, Jabolá. B. 37, 912; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1140). Gelbe Nadeln aus (Wasser). F: 234—235° (Zers.). Unlöslich in Äther und Benzol, löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 4-[4-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 139). Liefert bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid einen roten Farbstoff, der auf Zusatz von Alkohol mit Fluorescenz in Lösung geht.
- 6. 3-Oxy-2-phonyl-chinolin-carbonsdure-(4), 3-Oxy-2-phonyl-cinchoninsdure C₁₆H₁₁O₂N, s. nebenatehende Formel. Steigert die Harnsbure-Ausscheidung beim Menschen (NICOLAIER, DOHEN, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 98, 346).
- 7. 6-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsaure-(4), 6-Oxy-2-phenyl-cinchoninsaure C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4-stündigem Kochen von p-Amino-phenol mit Brenztraubensaure und Benzaldehyd in absol. Alkohol (Doebner, Fettback, A. 281, 11; Claus, Brandt, A. 282, 99). Nadeln (aus verd. Alkohol oder besser aus Nitrobenzol). Krystallisiert aus verd. Salzsaure mit 1H₂O (D., F.). Zersetzt sich bei ca. 300°, ohne zu schmelzen (Cl., Br.). 4,4 g lösen sich in 1 l siedendem absolutem Alkohol (Cl., Br.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther und heißem Eisessig, unlöslich in Benzol, Petroläther und Chloroform (D., F.). Liefert bei der Destillation 6-Oxy-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 137)

- $\begin{array}{lll} (D.,F.).-Cu(C_{16}H_{10}O_3N)_2. & \text{Gelbgrünlicher Niederschlag}\,(D.,F.;CL.,B.).-HO\cdot CuC_{16}H_{10}O_3N.\\ & \text{Grüner Niederschlag}\,\,(CL.,BR.).-AgC_{16}H_{10}O_3N.\\ & \text{Grauweißer, voluminöser Niederschlag.} \\ & \text{Ist lichtempfindlich}\,\,(CL.,BR.).-Ca(C_{16}H_{10}O_3N)_2. & \text{Rötlichgelbe}\,\,\,Krystalle}\,\,(D.,F.).-Pb(C_{16}H_{10}O_3N)_2+2H_3O. & \text{Hellbrauner Niederschlag}\,\,(D.,F.).-C_{16}H_{11}O_3N+HCl. & \text{Hellgelbe}\,\,\\ & \text{Nadeln}\,\,(CL.,B.). \end{array}$
- 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure, 2-Phenyl-chininsäure $C_{17}H_{13}O_3N=NC_9H_4(C_9H_5)(O\cdot CH_3)\cdot CO_3H$. B. Bei längerem Kochen von Benzaldehyd mit p-Anisidin und Brenztraubensäure in absol. Alkohol (Doebner, A. 249, 105). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 237° (D.). Löst sich in siedendem absolutem Alkohol zu 2,2°/ $_0$ (Claus, Brandt, A. 282, 106). Unlöslich in Wasser (D.). Die alkoh. Lösung fluoresciert blau (D.). Liefert beim Erhitzen 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin (D.). NaC₁₇H₁₂O₃N + 6H₂O. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 230°, ohne zu schmelzen; verwittert an der Luft (Cl., Br., A. 282, 91). AgC₁₇H₁₃O₃N. Schwer löslicher Niederschlag (D.). Cu(C₁₇H₁₂O₃N) $_2$ + 2 H₂O. Grüner, krystallinischer Niederschlag. Kaum löslich in Wasser und Alkohol; löslich in Ammoniak mit blaugrüner Farbe (Cl., Br., A. 282, 92). C₁₇H₁₂O₃N + 3 HCl. Gelbe Nadeln (Cl., Br., A. 282, 92). 2C₁₇H₁₃O₃N + 2 HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle (D.).
- 6-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester, 6-Oxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylester $C_{17}H_{18}O_3N=NC_9H_4(C_8H_8)(OH)\cdot CO_2\cdot CH_8$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 6-Oxy-2-phenyl-cinchoninsäure mit Methyljodid auf 80—100° (CLAUS, BRANDT, A. 282, 106). Krystalle. F: 148°.
- 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-methylester, 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylester $C_{16}H_{15}O_3N=NC_3H_4(C_6H_5)(O\cdot CH_3)\cdot CO_3\cdot CH_3$. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure mit Methyljodid auf 80–100° (CLAUS, BRANDT, A. 282, 106). Krystalle. F: 111°.
- 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-äthylester, 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure-äthylester $C_{19}H_{17}O_8N=NC_9H_4(C_9H_8)(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Claus, Brandt, A. 282, 106). Krystalle. F: 105°.
- 6-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 6-Oxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylbetains $C_{17}H_{15}O_4N=(HO)(CH_3)NC_9H_4$ (C_6H_5)(OH)·CO₂H. Chlorid $C_{17}H_{14}O_5N$ ·Cl. B. Bei längerem Erhitzen von 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-chlormethylat mit ca. 8 Tln. rauchender Salzsäure auf 230—235° (Claus, Brandt, A. 282, 103). Grüne Krystalle (aus Salzsäure). F: 248°. Leicht löslich in Wasser unter hydrolytischer Spaltung.
- Anhydrid, 6-Oxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylbetain $C_{17}H_{18}O_3N=CH_3$ · $NC_bH_4(C_8H_8)(OH)\cdot CO\cdot O$. B. Beim Behandeln von 6-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-chlormethylat (s. o.) mit feuchtem Silberoxyd (Claus, Brandt, A. 282, 104). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 243°. Leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe, die beim Erwärmen über Rot in Dunkelbraun übergeht.
- 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 6 Methoxy 2 phenyl cinchoninsäure methylbetains $C_{18}H_{17}O_4N = (HO)$ (CH_3) $NC_3H_4(C_6H_5)(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$. B. Das Jodid entsteht bei $2^1/_3$ -stdg. Erhitzen von 2-Phenyl-chininsäure (s. o.) mit wenig überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 135° bis 136° (CLAUS, BRANDT, A. 282, 85). Das Chlorid gibt beim Kochen in Wasser 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylbetain (s. u.). Chlorid $C_{18}H_{16}O_3N \cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Sehr leicht löslich in Wasser. Jodid $C_{18}H_{16}O_3N \cdot I$. Rötlichgelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 216°. Leicht löslich in heißem Wasser und siedendem Alkohol.
- Anhydrid, 6-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure-methylbetain $C_{18}H_{15}O_2N=CH_3$ $^+$ $NC_9H_4(C_6H_5)(O\cdot CH_2)\cdot CO\cdot O$. B. Beim Behandeln von 6-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbon-säure-(4)-jodmethylat (s. o.) mit feuchtem Silberoxyd (Claus, Brandt, A. 282, 87). Gelbe Säulen mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt bei 218° (Schwärzung). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in Chloroform, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Äther und Benzol. Löslich in Alkalilaugen.
- 8. 7-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 7-Oxy2-phenyl-cinchoninsäure C_{1e}H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Kochen von Benzaldehyd mit Brenztraubensäure und m-Aminophenol in Alkohol (Borsche, B. 41, 3889). Gelbliches Krystallpulver (aus verd. Salzsäure). F: 333—334°. Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

 1 g löst sich in ca. 500 cm² 2n-Salzsäure. Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. Beim Schmelzen entsteht 7-Oxy-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 137).

- 9. 8-Oxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 8-Oxy2-phenyl-cinchoninsäure C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B.
 Bei 5-stdg. Kochen von o-Amino-phenol mit Brenztraubensäure und Benzaldehyd in absol. Alkohol (Doebner, Fettback, A. 281, 7). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 247°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Eisessig, Ho löslich in Äther, schwer löslich in Chloroform, Petroläther und Benzol. Leicht löslich in Alkalilaugen. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 8-Oxy-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 137). Cu(C₁₆H₁₀O₃N)₃+H₂O. Braunschwarzes Pulver. AgC₁₆H₁₀O₃N. Niederschlag. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft. Ca(C₁₆H₁₀O₃N)₂. Blaßgelber Niederschlag.
- 8-Methoxy-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 8-Methoxy-2-phenyl-cinchoninsäure $C_{17}H_{13}O_3N=NC_9H_4(C_6H_5)(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von Benzaldehyd mit Brenztraubensäure und o-Anisidin in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Doebner, A. 249, 107). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 216°. Unlöslich in Wasser und Äther. Löst sich in Mineralsäuren mit gelber Farbe. Die alkoh. Lösung fluoresciert schwach grün. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 8-Methoxy-2-phenylchinolin (Bd. XXI, S. 137). AgC₁₇H₁₂O₃N. Pulver. Pb(C₁₇H₁₂O₃N)₂ + H₂O. Schwer löslicher Niederschlag. Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).
- 10. 2-[2-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[2-Oxy-phenyl]-cinchoninsäure C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B.

 Man vermischt unter Abkühlen die alkoh. Lösungen von Brenztraubensäure, Salicylaldehyd und Anilin und erhitzt einige Stunden auf dem

 Wasserbad (Doebner, A. 249, 99). Braungelbe Nadeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol).

 F: 238°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, weniger leicht in Äther und Ligroin, fast unlöslich in Wasser. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 2-[2-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 138). AgC₁₆H₁₀O₃N. Hellgelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser. 2C₁₆H₁₁O₃N+2HCl+PtCl₄. Goldgelbe Nadeln.
- 11. 2-Oxy-3-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Oxy-3-phenyl-cinchoninsäure, 3-Phenyl-carbostyril-carbon-säure-(4) (Isaphensäure) C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B Aus Isatin (Bd. XXI, S. 432) beim Erhitzen mit Phenylessigsäure und entwässertem Natriumacetat auf 200—220° (Gysae, B. 26, 2484; vgl. Borsche, Jacobs, B. 47 [1914], 354, 357) oder bei längerem Erhitzen mit Phenylessigsäureanhydrid auf 180° (Hübner, B. 41, 483). Blättchen (aus Eisessig). F: 291° (H.), 294—296° (G.; B., J.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Eisessig, fast unlöslich in Chloroform, Benzol und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (G.; H.). Beim Erhitzen auf 320—330° entsteht 2-Oxy-3-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 138) (H.). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge 3-Phenyl-3.4-dihydro-carbostyril-carbonsäure-(4) (S. 321) (G.). Bei gelindem Erwärmen mit Phosphortrichlorid und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und Eintragen des Reaktionsprodukts in Wasser erhält man 2-Chlor-3-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) (S. 105) (G.; B., J.). Mit überschüssigem Thionylchlorid entsteht bei 100° 2-Oxy-3-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-chlorid (s. u.), bei 180° 2-Chlor-3-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)-chlorid (S. 105) (H.). Liefert bei Einw. von Brom in Eisessig Bromisaphensäure (S. 248) (G.). AgC₁₆H₁₀O₃N + H₂O. Krystalle (aus Wasser + wenig Silbernitrat) (H.).

Methylester $C_{17}H_{13}O_2N = NC_9H_4(C_9H_5)(OH) \cdot CO_9 \cdot CH_9$. B. Aus dem Silbersalz beim Kochen mit Methyljodid in Benzol oder aus dem Chlorid (s. u.) beim Behandeln mit Methanol (HÜBNER, B. 41, 484). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 258—259°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

Chlorid $C_{10}H_{10}O_2NCl = NC_9H_4(C_0H_5)(OH) \cdot COCl$. B. Beim Erhitzen der Säure mit überschüssigem Thionylchlorid auf 100° (HÜBNER, B. 41, 484). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 234°.

Amid $C_{10}H_{10}O_2N_2 = NC_0H_4(C_0H_5)(OH)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in die Chloroform-Lösung des Säurechlorids (HÜBNER, B. 41, 485). — Krystalle (aus Alkohol). F. 296—298°.

Anilid $C_{22}H_{16}O_2N_2 = NC_2H_4(C_2H_5)(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen des Säurechlorids mit Anilin in Chloroform (HÜBNER, B. 41, 485). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 313°.

Hydraxid $C_{16}H_{18}O_{2}N_{2}=NC_{6}H_{4}(C_{6}H_{5})(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_{2}$. B. Beim Schütteln der Chloroform-Lösung des Säurechlorids mit $50^{6}/_{6}$ igem Hydrazinhydrat (HÜBNER, B. 41, 485). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 298°. Ist nur in heißem Alkohol löslich.

x-Brom-[2-oxy-3-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4)] (Bromisaphensäure) $C_{16}H_{10}O_3NBr$. B. Beim Behandeln von Isaphensäure (S. 247) mit Brom in Eisessig (GYSAE, B. 26, 2484). — Krystalle. F: oberhalb 310°.

12. 1-Oxy-3-[2-carboxy-phenyl]-isochinolin. 3-[2-Carboxy-phenyl]-isocarbostyril. 2-[1-Oxy-isochinolyl-(3)]-benzoesdure $C_{16}H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel; s. S. 321.

CO2H

13. 1-Oxy-3-phenyl-isochinolin-carbonsäure-(4), 3-Phenyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4), C.-H., Q.N. 8. nebenstehende Formel.

B. 27, 832 Anm.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (G., N.).

**Socarbostyril-carbonsdure-(4) C₁₆H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 8-Phenyl-4-cyan-isocarbostyril C₁₆H₁₀ON₂ = NC₉H₄(C₆H₅)

(OH) · CN. B. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von 3-Phenyl-4-cyan-isocumarin

(Bd. XVIII, S. 444) mit alkoh. Ammoniak auf 180° (Gabriel, Neumann,

B. 25, 3573; Höchster Farbw., D. R. P. 69138; Frdl. 3, 968). — Nadeln. F: 285° (G., Posner.

1-Oxy-3-[3-nitro-phenyl]-isochinolin-carbonsäure-(4)-nitril, 3-[3-Nitro-phenyl]-4-cyan-isocarbostyril $C_{16}H_{\bullet}O_3N_3=NC_{\bullet}H_{\bullet}(C_{0}H_{\bullet}\cdot NO_{2})(OH)\cdot CN$. B. Bei 12-stdg. Erhitzen von 3-[3-Nitro-phenyl]-4-cyan-isocumarin (Bd. XVIII, S. 444) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf ca. 100° (HARPER, B. 29, 2545). — Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 315°. Unlöslich in Alkohol und Äther, löslich in warmem Eisessig und siedendem Nitrobenzol. — Wird beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid nicht verändert. Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure + Eisessig auf 180° entsteht 1-Oxy-3-[3-nitro-phenyl]-isochinolin (Bd. XXI, S. 140).

2. Oxy-carbonsäuren $C_{17}H_{13}O_3N$.

1. 4-Oxy-6-methyl-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(3) $C_{17}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von β -p-Tolylimino-benzylmalonsäure-diäthylester (Bd. XII, S. 973) auf ca. 160°; man verseift den Ester durch Kochen mit Kalilauge (Just, B. 19, 1542). — Nadeln. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. löslich in heißem Eisessig und in Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen auf 250° 4-Oxy-6-methyl-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 143).

Äthylester $C_{19}H_{17}O_3N = NC_9H_3(CH_3)(C_6H_5)(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. oben bei der Säure. — Nadeln (aus Alkohol). F: 236° (Just, B. 19, 1542). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. — Beim Erhitzen mit Salzsäure auf ca. 150° entsteht 4-Oxy-6-methyl-2-phenyl-chinolin (Bd. XXI, S. 143). — Chloroplatinat. Rote Prismen (aus Alkohol).

2. 4-Oxy-8-methyl-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(3) OH $C_{17}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{19}H_{17}O_3N = NC_9H_3(CH_3)(C_6H_5)(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von β -o-Tolylimino-benzylmalonsäure-diäthylester (Bd. XII, S. 825) auf 170° (Just, B. 19, 1545). — F: 208,5°.

3. 1 - Oxy - 3 - p - tolyl - isochinolin - carbonsäure - (4),
3-p-Tolyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) C₁₇H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3-p-Tolyl-4-cyan-isocarbostyril C₁₇H₁₂ON₃ = NC₉H₄
(C.H.: CH.)(OH): CN R Rei 7-stdg Frbitzen von 3-p-Tolyl 4-cyan

Nitril, 3-p-Tolyl-4-cyan-isocarbostyril $C_{17}H_{12}ON_2 = NC_9H_4$ ($C_8H_4\cdot CH_2$)(OH)·CN. B. Bei 7-stdg. Erhitzen von 3-p-Tolyl-4-cyan-OH isocumarin (Bd. XVIII, S. 445) mit alkoh. Ammoniak auf 100° (HARPER, B. 29, 2549). — Farblose Nadeln (Gyr., B. 40, 1208). F: 290—292° (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Eisessig und rauchender Salzsäure auf 170—180° 3-p-Tolyl-isocarbostyril (Bd. XXI, S. 144).

3. $4-[2-0xy-3(oder 4)-athyl-4(oder 3)-carboxy-phenyl]-chinolin, 3 (oder 6)-0xy-2-athyl-4(oder 5)-[chinolyl-(4)]-1. benzoesaure¹) <math>C_{10}H_{18}O_{2}N$, Formel I oder II. 4-[2-Methoxy-8(oder 4)-athyl-4(oder 8)-carboxy-phenyl]-phinolin. Methylätherapo-

carboxy-phenyl]-chinolin, Methylätherapo-cinchensäure¹) $C_{19}H_{17}O_3N = NC_9H_6 \cdot C_6H_4(O \cdot CH_3)(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Bei längerem Kochen von schwefelsaurem Apocinchen-methyläther (Bd. XXI, S. 147) mit verd. Salpetersäure

¹⁾ s. die Fußnote auf S. 244.

(Comstock, Kornigs, B. 18, 2383). — Krystalle (aus Alkohol). F: 233—234°. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Alkalien und Säuren.

4-[2-Äthoxy-3 (oder 4)-äthyl-4 (oder 3) - carboxy - phenyl] - chinolin, Äthylätherapocinchensäure 1) C₂₀H₁₉O₂N = NC₆H₂(O·C₂H₅(O·C₂H₅)·CO₂H₅. B. Neben anderen Verbindungen aus schwefelsaurem Apocinchen-äthyläther (Bd. XXI, S. 148) beim Kochen mit verd. Salpetersäure (Comstock, Koenigs, B. 18, 2384) oder mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Koe., J. pr. [2] 61, 24). — Wasserfreie Nadeln (aus starkem Alkohol), Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 124—126°, wasserfrei bei 161° bis 162° (Co., Koe., B. 18, 2384), 163—164° (Co., Koe., B. 20, 2680). Leicht löslich in Alkohol, kaum in Wasser (Co., Koe., B. 18, 2384). — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130° oder bei längerem Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) erhält man Homapocinchen (Bd. XXI, S. 146) (Co., Koe., B. 18, 2385; 20, 2682). — Salze: Co., Koe., B. 20, 2681. — AgC₂₀H₁₈O₂N. Krystalle. — 2C₂₀H₁₀O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe bis orangefarbene Nadeln.

l) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-23} O_5 N$.

1. 6-0xy-2.4-diphenyl-pyridin-carbonsäure-(3), $6-0xy-\frac{C_0H_5}{2.4$ -diphenyi-nicotinsäure $C_{18}H_{18}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester C₂₀H₁₇O₂N = NC₅H(C₈H₅)₂(OH)·CO₂·C₂H₅. B. Man be. HO N C₆H₅ handelt 4.6-Diphenyl-pyron-(2)-carbonsaure-(5)-āthylester (Bd. XVIII, S. 447) mit alkoh. Ammoniak, setzt die entstandene Ammoniak-Additionsverbindung mit Silbernitrat um, behandelt das erhaltene Silbersalz AgC₂₀H₁₈O₄N mit Äthyljodid und destilliert das rote Reaktionsprodukt im Vakuum (Ruhemann, Soc. 75, 414). — Prismen (aus Alkohol). F: 210°. Kp₁₀: 300—315° (geringe Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Äther. Löslich in Kalilauge, unlöslich in Salzsäure. — Die alkoh. Lösung zeigt auf Zusatz von Eisenchlorid eine gelblichrote Farbe.

2. 2 - Methyi-6-phenyi-4-[4-oxy-phenyi]-pyridin-carbon-săure-(3), 2-Methyi-6-phenyi-4-[4-oxy-phenyi]-nicotin-săure $C_{10}H_{18}O_3N$, s. nebenstehende Formel. $C_{10}H_{18}O_3N$

2-Methyl-6-phenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 2-Methyl-6-phenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-3-cyan-pyridin $C_{50}H_{10}ON_2 = NC_5H(CH_3)(C_6H_5)(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CN$. B. Bei der Kondensation von Diacetonitril (Bd. III, S. 660) mit Anisalacetophenon (Bd. VIII, S. 192) in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 529). — Nadeln. F: 157°.

m) Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-27}O₃N.

Oxy-carbonsäuren $C_{20}H_{13}O_3N$.

1. 2-[3-Oxy-acridyl-(9)]-benzoesäure C₂₀H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-[3-Anilino-acridyl-(9)]-benzoesäure (Syst. No. 3439) mit 20°/0 iger Salzsäure auf 250° (Besthoen, Curtman, B. 24, 2048). — Braune Nadeln. F: oberhalb 250°. — Gibt mit Mineralsäuren Salze, die beim Kochen mit Wasser hydrolysiert werden. Die Alkalisalze lösen sich leicht in Wasser mit grünlicher Fluorescenz.

2. 2-[2-Oxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbon-sdure-(4), 2-[2-Oxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsdure (,,o-Oxyphenyl-β-naphthocinchoninsaure") C₁₀H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von Salicylaldehyd mit Brenztraubensaure und β-Naphthylamin in alkoh. Lösung (Doebner, B. 27, 2029). — Krystalle. F: 226°. — Gibt beim Erhitzen 2-[2-Oxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin (Bd. XXI, S. 157). — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

¹⁾ s. die Fußnote auf S. 241.

3. 2-[4-Oxy-pheny!]-5.6-benzo-chinolin-carbon-sdure-(4), 2-[4-Oxy-pheny!]-5.6-benzo-cinchoninsdure C_mH₁,O_sN, s. nebenstehende Formel.

Coalla OH

2-[4-Methoxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), $N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ 2-[4-Methoxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (,,Anisyl- β -naphthocinchoninsäure") $C_{21}H_{15}O_2N = NC_{12}H_{1}(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2) \cdot CO_2H$. B. Aus Anisaldehyd, Brenztraubensäure und β -Naphthylamin bei 3-stdg. Erhitzen in Alkohol (Doebner, B. 27, 2029). — Prismen. F: 283°. Schwer löslich in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen 2-[4-Methoxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin (Bd. XXI, S. 157).

n) Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-31}O₃N.

1. 2.6 - Diphenyl - 4 - [4 - oxy-phenyl] - pyridin - carbon - säure - (3), 2.6 - Diphenyl - 4 - [4 - oxy-phenyl] - nicotinsäure $C_{04}H_{12}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

2.6-Diphenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 2.6-Diphenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-3-cyan-pyridin $C_{95}H_{19}ON_3 = NC_5H(C_9H_5)_2(C_0H_4\cdot 0\cdot CH_3)\cdot CN$. Bei der Kondensation von Anisalacetophenon mit Benzoacetodinitril (Bd. X, S. 681) in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530). — Nadeln. F: 181°.

2. 2-Phenyl-4-[4-oxy-phenyl]-6-p-tolyl-pyridin-carbonsäure-(5), 6-Phenyl-4-[4-oxy-phenyl]- $\frac{C_6H_4\cdot OH}{HO_2C}$ 2-p-tolyl-nicotinsäure $C_{35}H_{19}O_3N$, s. nebenstehende Formel. $\frac{CH_5\cdot C_6H_4\cdot OH}{CH_5\cdot C_6H_4\cdot OH}$

2-Phenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-6-p-tolyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 2-Phenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-6-p-tolyl-5-cyan-pyridin $C_{26}H_{20}ON_2 = NC_5H(C_6H_6\cdot CH_3)(C_6H_6\cdot CH_3)\cdot CN$. B. Bei der Kondensation von Anisalacetophenon mit p-Toluacetodinitril (Bd. X, S. 704) bei Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (v. MEYER, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530.) — Nadeln. F: 195°.

2. Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-3} O_4 N$.

2.3 - Dioxy-nortropan - carbonsäure - (2), Nortropandiol - (2.3) - carbonsäure - (2) $C_8H_{19}O_4N$, Formel I.

2.3-Dioxy-tropan-carbonsäure-(2), Tropandiol-(2.3)-carbonsäure-(2), "Dioxy-anhydroekgonin" ("Dihydroxyanhydroekgonin") $C_0H_{15}O_4N$, Formel II. Zur Konsti-

tution vgl. die im Artikel Anhydroekgonin (S. 31) angegebene Literatur. — B. Durch Oxydation von Anhydroekgonin mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung in der Kälte; zur Reinigung stellt man das salzsaure Salz dar, führt es durch Erwärmen in methylalkoholischer Lösung in Gegenwart von Chlorwasserstoff in den Methylester über und verseift diesen durch Kochen mit Wasser (EINHORN, RASSOW, B. 25, 1395). — Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 280°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und Methanol, unlöslich in absol. Alkohol und Äther. — CaH15O4N + HCl. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 251°.

2.3 - Dioxy - tropan - carbonsäure - (2) - methylester, Tropandiol - (2.3) - carbonsäure - (2) - methylester $C_{10}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot NC_7H_9(OH)_2 \cdot CO_3 \cdot CH_9$ B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus Ather). F: 138—139°; sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Äther (E., R., B. 25, 1396). — $2C_{10}H_{17}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210°.

O-Benzoylderivat $C_{17}H_{21}O_2N = CH_2 \cdot NC_7H_2(OH)(O \cdot CO \cdot C_2H_2) \cdot CO_2 \cdot CH_2$. B. Neben dem O.O-Dibenzoylderivat beim Erwärmen von 2.3-Dioxy-tropan-carbonsaure-(2)-methylester mit Benzovlchlorid; man trennt mittels der Nitrate (El., R., B. 25, 1397). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 107—108°. — $C_{17}H_{21}O_5N + HCl$. F: 202—203° (Zers.). Leicht löslich in Wasser. — $C_{17}H_{21}O_5N + HNO_2$. Tafeln. F: 215—216°. Leicht löslich in heißem Wasser. — $C_{17}H_{21}O_5N + HCl + AuCl_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 172—173°. — $2C_{17}H_{21}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (aus Wasser). F: 207—208°.

O.O-Dibensoylderivat $C_{24}H_{25}O_6N=CH_3\cdot NC_7H_9(O\cdot CO\cdot C_6H_6)_3\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Wurde nicht ganz rein erhalten. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 99—100°. Spaltet leicht Benzoesäure ab. — C₂₄H₂₅O₆N + HCl. Krystalle (aus Wasser). F: 280°. Schwer löslich in heißem Wasser. — C₂₄H₂₅O₆N + HNO₂. Nadeln. F: 189—190°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol.

2.3-Dioxy-tropan-carbonsäure-(2)-hydroxymethylat, H₂C-Tropandiol - (2.3) - carbonsaure - (2) - hydroxymethylat, (CH₃)₂N·OH CH·OH Ammoniumbase des "Dioxyanhydroekgoninmethylbe-H₂Ċ tains" ("Dihydroxyanhydroekgoninmethylbetains") H_1C — CH_2 — CH_3 $C_{10}H_{10}O_5N$, s. nebenstehende Formel. — Jodid $C_{10}H_{18}O_4N \cdot I$. B. Aus Dioxyanhydroekgoninmethylbetain (s. u.) und Jodwasserstoffsäure (WILLSTÄTTER, B. 32, 1638). Tafeln. Zersetzt sich bei 255°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Anhydrid, "Dioxyanhydroekgoninmethylbetain" ("Dihydroxyanhydroekgo-

 $ninmethylbetain") \ C_{10}H_{17}O_4N = (CH_2)_2NC_7H_2(OH)_2\cdot CO\cdot O. \ \textit{B. Beim Behandeln von}$ 2.3-Dioxy-tropan-carbonsaure-(2)-methylester-jodmethylat mit frisch gefälltem Silberoxyd (WILLSTÄTTER, B. 32, 1638). — Schwach hygroskopische Tafeln und Pyramiden (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 260° und 270°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol.

2.3 - Dioxy - tropan - [carbonsäure-(2)-methylester] - hydroxymethylat, Tropandiol-(2.3) - [carbonsäure-(2)-methylester] - hydroxymethylat $C_{11}H_{21}O_5N = (HO)(CH_2)_5$ $NC_7H_9(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. — Jodid $C_{11}H_{20}O_4N \cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 2.3-Dioxy-tropan-carbonsäure-(2)-methylester in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur (WILLSTÄTTER, B. 32, 1638). Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Methanol). F: 205-206° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und warmem Methanol, schwer in Alkohol, Beständig gegen Erhitzen mit Wasser und Alkalilaugen. Geht beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd in Dioxyanhydroekgoninmethylbetain (s. o.) über.

b) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

1. Oxy-carbonsäuren C₄H₅O₄N.

1. 4.5 - Dioxy - pyridin - carbonsdure - (2), 4.5 - Dioxy - picolinsdure bezw. 5-Oxy-4-oxo-1.4-dihyaro-pyrium-carbonsdure-(2) C₆H₆O₄N, Formel I bezw. II,

Komenaminsdure. B. Beim Kochen von

Komensaure (Bd. XVIII, S. 461) mit überschüssigem

I. HO.

N. CO₂H 5-0xy-4-oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(2), 5-0xy-pyridon-(4)-1325) oder beim Erhitzen von saurem komensaurem

Ammonium im Rohr auf 1990 (How, A. 80, 70, 91). Beim Erhitzen von 6-Brom-komensäure mit konz. Ammoniak im Rohr auf 150° (REIBSTEIN, J. pr. [2] 24, 285). Beim Kochen von Mekon-

saure (Bd. XVIII, S. 503) mit überschüssigem Ammoniak (How, A. 80, 92 Anm.; 83, 353).

Blättchen mit 2H₂O (aus Wasser). F: 262° (Zers.) (Meyer, M. 26, 1325). Unlöslich in Ather (Tuschnowa-Philippowa, Ar. Pth. 51, 187), löslich in heißem verdünntem Alkohol, sehr schwer löslich in kaltem Wasser und absol. Alkohol (How., A. 80, 93). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,4×10⁻⁴ (Peratoner, Palazzo, C. 1905 II, 678; G. 36 I, 13). Leicht löslich in Ammoniak, Alkalien und konz. Mineralsäuren (H., A. 80, 93, 94). — Spaltet sich beim Erhitzen auf 270° in Kohlendioxyd und 3.4-Dioxy-pyridin (Peratoner, Tamburello, C. 1905 II, 681; G. 36 I, 56). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Schwefelsäure 4.5.6-Trioxy-pyridin-carbonsäure (2) und viel Oxalsäure (Ost, J. pr. 1971). [2] 27, 266, 269; vgl. Mey.). Bei der Zinkstaubdestillation entsteht Pyridin (Lieben, Haitungen, B. 16, 1263). Beim Erhitzen mit 3 Mol Phosphorpentachlorid unter Zusatz von Phosphoroxychlorid am Rückflußkühler und Behandeln des mit Eiswasser gefällten Reaktionsprodukts mit Zinn und Salzsäure erhält man 4.5-Dioxy-2-methyl-pyridin (Ost; Bellmannn, J. pr. [2] 29, 14; vgl. a. Yabuta, Soc. 125 [1924], 577). Erhitzt man Komenaminsäure mit 3-5 Mol Phosphorpentachlorid unter Zusatz von Phosphoroxychlorid im Rohr auf 200°

bis 230°, so entsteht neben 4.5-Dichlor-2-trichlormethyl-pyridin und 4.5.6-Trichlor-2-trichlormethyl-pyridin ein Reaktionsgemisch, aus dem sich 4-Chlor-5-oxy-picolinsäure und eine Verbindung C. H.O. NCl (s. u.) isolieren lassen; verläuft die Reaktion bei 250°, so erhält man nur 4.5-Dichlor-2-trichlormethyl-pyridin und 4.5.6-Trichlor-2-trichlormethyl-pyridin (B.; vgl. Ost; Graf, J. pr. [2] 133 [1932], 38, 39). Letztere Verbindung wird fast ausschließlich erhalten, wenn man Komenaminsäure mit 6—7 Mol Phosphorpentachlorid auf 280—290° erhitzt (Ost). Komenaminsäure liefert beim Behandeln mit 2 Mol Brom in Wasser Oxalsäure und in geringer Menge 3-Brom-4.5.6-trioxy-pyridin-carbonsaure-(2) (Ost). Wird von salpetriger Saure in Gegenwart von Wasser vollständig zersetzt; leitet man dagegen nitrose Gase in eine Suspension von Komenaminsäure in Eisessig, so läßt sich neben Oxalsäure in geringer Menge Tetraoxopiperazin HN<\rac{CO \cdot CO}{CO} > \text{NH (Syst. No. 3628) isolieren (Ost, Mente, B. 19, 3228; vgl. DE MOUILPIED, RULE, Soc. 91, 176). Beim Erwärmen mit Salpetersäure entstehen Blausäure und Oxalsäure (Ost). Komenaminsäure zerfällt beim Erhitzen mit Halogenwasserstoffsäuren, am schnellsten mit konz. Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 270° in Kohlendioxyd und 3.4-Dioxy-pyridin (Ost). Bei der trocknen Destillation des Ammionumsalzes im Kohlendioxyd-Strom unter vermindertem Druck bildet sich Oxykomazin C₁₀H₇ON₂ (s. u.) (KRIPPENDORFF, J. pr. [2] **32**, 153). Komenaminsäure wird beim Kochen mit Alkalien nicht angegriffen; beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd tritt bei hoher Temperatur Zersetzung unter Bildung von Dicyan ein (Ost). Die Einw. von Diazomethan in Äther führt zur Bildung von 4-Oxy-5-methoxy-picolinsäure-methylester (MEY.). — Verhalten im tierischen Organismus: Tu.-PH. — Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrisalzen eine purpurne bis violette Färbung (H., A. 80, 93; Tu.-Ph.). Mit Alkalinitrit-Lösung entsteht keine Blaufärbung (Unterschied von Citrazinsäure) (Behrmann, A. W. Hofmann, B. 17, 2694). — NH₄C₆H₄O₄N (bei 100°). Nadeln. Löslich in heißem Wasser (H., A. 80, 94). — Ba(C₆H₄O₄N)₃ + 2 H₂O. Prismen (aus Wasser) (H., A. 80, 95; Tu.-Ph.). — BaC₆H₃O₄N + H₃O. Unlöslich in heißem Wasser (H., A. 80, 95; vgl. Ost).

Oxykomazin $C_{10}H_7ON_3$. B. Bei der trocknen Destillation von komenaminsaurem Ammonium im Kohlendioxyd-Strom unter vermindertem Druck (KRIPPENDORFF, J. pr. [2] 32, 153). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F; ca. 360° (vorher Gelbfärbung). Sublimiert teilweise unzersetzt in farblosen Prismen. Fast unlöslich in Ather, Benzol und Schwefelkohlenstoff. 1 l Wasser löst bei 20° ca. 0,035 g. Leichter löslich in Alkohol mit gelber Farbe und schwach blauvioletter Fluorescenz. Sehr leicht löslich in Säuren; die verdünnte saure Lösung fluoresciert hellgrün, die konzentrierte saure Lösung azurblau. Schwer löslich in wäßr. Ammoniak. Löst sich in Alkalilaugen mit hellgelber Farbe und bläulicher Fluorescenz und wird durch Kohlendioxyd aus diesen Lösungen gefällt. - Einw. von Kaliumpermanganat; K. Liefert beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure ein gegen 214° schmelzendes Aminooxy-pyridin (Syst. No. 3420) und Piperidin. Zersetzt sich bei der Einw. von Natriumamalgam in heißer saurer Lösung unter Bildung von Ammoniak. Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 230° nicht angegriffen. Ohne Einw. sind auch konzentrierte oder rauchende Salpetersäure, Königswasser, salpetrige Säure und konz. Kalilauge in der Wärme. Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd tritt Zersetzung ein. Wirkt auf den tierischen Organismus giftig (GAULE, J. pr. [2] 32, 158). — AgC₁₀H₆ON₂. Schwefelgelbe Prismen. Unlöslich in Wasser und kaltem Ammoniak, schwer löslich in heißem Ammoniak. — C₁₀H₂ON₂ + 2HCl. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). Schmilzt gegen 265°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. — C10H7ON3+ H₂SO₄ + 3 H₂O. Gelbe Tafeln. Schmilzt wasserfrei bei 295°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $C_{10}H_7ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Prismen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser.

Verbindung C_sH_sO₄NCl (,,Chlorkyaminsäure"). B. Man erhitzt Komenaminsäure mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid im Rohr auf 220-230°, extrahiert das Reaktionsprodukt mit heißem Wasser, kocht die wäßr. Lösung bis zur vollkommenen Abscheidung der 4-Chlor-5-oxy-picolinsäure, dampft das Filtret mit konz. Ammoniak ein, löst den Niederschlag in Salzsäure, dampft ein, extrahiert den Rückstand mit absol. Alkohol und verjagt den Alkohol (Bellmann, J. pr. [2] 29, 2, 3, 10, 11, 13). — Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 186°. Nicht flüchtig. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Leicht löslich in Salzsäure. Die wäßr. Lösung reagiert fast neutral. Eisenchlorid erzeugt eine violette Färbung, die sofort in Dunkelblau übergeht. — AgC₈H₇O₄NCl. Pulver. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — Ba(C₈H₇O₄NCl)₂ + 8 H₈O. Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

4 - Oxy - 5 - methoxy - pyridin - carbonsäure - (2) - methylester, 4-Oxy-5-methoxy-picolinsäure-methylester C₈H₉O₄N, s. neben-stehende Formel. B. Aus Komenaminsäure und Diazomethan in Äther N .CO₃. CH₃ (H. MEYER, M. 26, 1328). — Krystalle. Schmilzt unscharf bei 118°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ather.

- 4.5-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(2)-äthylester, 4.5-Dioxy-picolinsäure-äthylester $C_8H_9O_4N=NC_5H_2(OH)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Komenaminsäure in absol. Alkohol (How, Edinburgh new philos. Journ. [2] 1, 221, 223; J. 1855, 495; Reibstein, J. pr. [2] 24, 284). Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 205° (R.). Schwer löslich in absol. Alkohol und kaltem Wasser, löslich in heißem Wasser (H.). Leicht löslich in Mineralsäuren (H.) sowie in kaltem wäßrigem Ammoniak (R.). Einw. von Essigsäureanhydrid liefert beim Erwärmen ein O-Acetylderivat, bei längerem Kochen das O.O-Discetylderivat (Ost, J. pr. [2] 29, 59), beim Erhitzen auf 220° in geringer Menge eine Verbindung $C_8H_7O_3N$ [Prismen (aus Alkohol); F: 261°; fast unlöslich in Wasser] (O., J. pr. [2] 27, 270). Ba $(C_8H_8O_4N)_2 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (R.). Wird bei Einw. von heißem Wasser allmählich unter Bildung von komenaminsaurem Barium zerlegt (R.). $C_8H_9O_4N + HCl + H_2O$. Nadeln (aus Alkohol oder Äther). Wird durch warmes Wasser zersetzt (H.).
- O-Acetylderivat $C_{10}H_{11}O_5N = NC_5H_2(OH)(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 4.5-Dioxy-picolinsäure-äthylester mit Essigsäureanhydrid (Ost, J. pr. [2] 29, 59). Krystalle (aus Chloroform). F: 152°. Ziemlich schwer löslich. Spaltet bei der Einw. von Wasser oder Alkohol schon in der Kälte Essigsäure ab.
- O.O-Diacetylderivat $C_{12}H_{13}O_6N = NC_5H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei längerem Kochen von 4.5-Dioxy-picclinsäure-äthylester mit Essigsäureanhydrid (Ost, J. pr. [2] **29**, 59). Krystalle (aus Chloroform). F: 38°. Sehr leicht löslich. Spaltet bei der Einw. von Wasser oder Alkohol schon in der Kälte Essigsäure ab.
- O.O-Dibenzoylderivat $C_{22}H_{17}O_6N = NC_5H_2(O \cdot CO \cdot C_6H_5)_2 \cdot CO_2 \cdot C_3H_5$. B. Beim Kochen von 4.5-Dioxy-picolinsäure-äthylester mit Benzoylchlorid und etwas Chloroform (Ost, J. pr. [2] 29, 60). Prismen (aus Chloroform). F: 101—102°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol.
- 2. 4.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(2), 4.6-Dioxy-picolin-säure C₆H₅O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von 4.6-Diäthoxy-picolinsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 410). Krystalle (aus Jodwasserstoffsäure). F: 270—273° (korr.) (Zers.). AgC₆H₄O₄N. Unlöslich in Wasser. Färbt sich beim Erhitzen braun.
- 4.6-Diäthoxy-pyridin-carbonsäure-(2), 4.6-Diäthoxy-picolinsäure $C_{10}H_{13}O_4N=NC_5H_3(O\cdot C_2H_5)_2\cdot CO_3H$. B. Bei längerem Kochen von 4.6-Dichlor-picolinsäure mit Natriumäthylat-Lösung (8., Č., Soc. 67, 409). Krystalle (aus Alkohol und Wasser). F: 93—95°. $NaC_{10}H_{12}O_4N+2H_3O$.
- 3. 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(3), 2.6-Dioxy-nicotin-säure C₆H₅O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. HO. NOH Beim Erhitzen des Äthylesters mit konz. Schwefelsäure im Wasserbad (Guthzeit, Laska, J. pr. [2] 58, 423). Nadeln. Schmilzt im Rohr unter Zersetzung bei 197—198°. Die Lösung in Ammoniak färbt sich an der Luft bald blau. Gibt mit konz. Kaliumnitrit-Lösung keine Färbung. Gibt mit Eisenchlorid eine purpurviolette Färbung.

Äthylester $C_8H_9O_4N = NC_5H_9(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Neben 2.6-Dioxy-nicotinsāure-amid bei der Einw. von bei 0° gesättigtem wäßrigem Ammoniak auf Isoaconitsäure-triäthylester (Bd. II, S. 848) in der Kälte (GUTHZEIT, LASKA, J. pr. [2] 58, 419, 420). Beim Kochen von 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-monoäthylester mit Wasser (ERRERA, G. 27 II, 406; 28 I, 273; B. 31, 1245; vgl. GUTHZEIT, B. 32, 781). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Aceton). F: 179° (Zers.) (E.), 183° (G., L.). Schwer löslich in Äther, kaltem Aceton (G., L.), Benzol und Wasser, leichter in Alkohol (E.). Schwer löslich in verd. Säuren, Ammoniak und Natronlauge (G., L.). — Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 250—260° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis erhält man 2.6-Dichlor-nicotinsäure (G., L.). Wird durch konz. Schwefelsäure zu 2.6-Dioxy-nicotinsäure verseift (G., L.). Liefert beim Kochen mit überschüssiger Alkalilauge 2.6-Dioxy-pyridin (E.). Beim Schmelzen mit Phthalsäureanhydrid und Versetzen der Schmelze mit Wasser erhält man eine rote Lösung, die auf Zusatz von Ammoniak blau fluoresciert (G., L.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine blutrote Färbung (G., L.). — NH₄C₈H₆O₄N. Hellgelbes Pulver. F: ca. 215°; unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform; löslich in konz. Säuren (G., L.). Spaltet beim Kochen mit Alkalien Ammoniak ab (G., L.). — NaC₈H₆O₄N. Krystallpulver. Schwer löslich (E.). — AgC₈H₆O₄N. Pulver. Ziemlich lichtbeständig (G., L.).

6-Oxy-2-äthoxy-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, 6-Oxy-2-äthoxy-nicotinsäure-äthylester $C_{10}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen des Silbersalzes des 2.6-Dioxy-nicotinsäure-äthylesters mit Äthyljodid in Äther auf dem Wasserbad (Guthzeit, Laska, J. pr. [2] 58, 422). — Krystalle (aus Petroläther). F: 66—67°. Leicht löslich in allen indifferenten Lösungsmitteln außer in Wasser. — Wird von Natriumcarbonat nicht angegriffen. Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine hellgelbrote Färbung.

2.6 - Dioxy - pyridin - carbonsäure - (3) - amid, 2.6 - Dioxy - nicotinsäure - amid $C_8H_6O_3N_2 = NC_8H_2(OH)_3 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Neben 2.6-Dioxy-nicotinsäure-äthylester bei der Einw. von bei 0^0 gesättigtem wäßrigem Ammoniak auf Isoaconitsäure-triäthylester in der Kälte (G., L., J. pr. [2] 58, 427). — F: 206° (Zers.). — Gibt mit Eisenchlorid eine blutrote Färbung.

4.5 - Dichlor - 2.6 - dioxy - pyridin - carbonsäure - (3) - äthylester, 4.5 - Dichlor - 2.6 - dioxy - nicotinsäure - äthylester C₈H₇O₄NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Sättigen einer Lösung von 2.6 - Dioxy - pyridindicarbonsäure - (3.5) - diäthylester in konz. Salzsäure mit Chlor (Ruhe-Mann, Browning, Soc. 73, 286). — Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 248°. Schwer löslich in heißem Alkohol. Gibt mit Phenylhydrazin ein in Alkohol leicht lösliches Additionsprodukt. — Liefert mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rotviolette Färbung.

5 - Brom - 2.6 - dioxy - pyridin - carbonsäure - (3) - äthylester, Br. CO₂·C₂H₅
5 - Brom - 2.6 - dioxy - nicotinsäure - äthylester C₈H₈O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Bromwasser auf 2.6-Dioxynicotinsäure-äthylester (Errera, G. 27 II, 408; 28 I, 273; B. 31, 1245; vgl. a. Guthzeit, Laska, J. pr. [2] 58, 425). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 200°, ohne zu schmelzen (E.; vgl. G., L.).

4. 4.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(3), 4.6-Dioxy-nicotin-säure C₆H₅O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Bei kurzem Kochen des Äthylesters mit Kalilauge (Erbera, G. 28 I, 489; B. 31, 1686). — Nadeln (aus Wasser). F: ca. 310°. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 190—200° 2.4-Dioxy-pyridin.

Äthylester $C_8H_9O_4N = NC_9H_9(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 1 Mol Aceton-dicarbonsäurediäthylester mit 1 Mol Orthoameisensäuretriäthylester und 2 Mol Essigsäure-anhydrid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Ammoniak (E., G. 28 I, 482, 484, 487; B. 31, 1683, 1684, 1685). — Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Benzol). F: 213° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Benzol, leichter in Alkohol. Leicht löslich in konz. Säuren und verd. Alkalilauge. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 190—200° 2.4-Dioxy-pyridin. Wird von überschüssigem Hydroxylamin in der Wärme nicht angegriffen. — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung. — Ba($C_8H_8O_4N$)₂ + 6H₂O. Krystallinisch. Wird bei 150° wasserfrei. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser.

O-Acetylderivat $C_{10}H_{11}O_5N = NC_5H_3(OH)(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 4.6-Dioxy-nicotinsäure-äthylester mit Essigeäureanhydrid (E., G. 28 I, 488; B. 31, 1686). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°. — Wird von kochendem Wasser langsam verseift.

5-Brom-4.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Brom-4.6-dioxy-nicotinsäure $C_6H_4O_4NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des Athylesters mit Alkalilauge (E., G. 28 I, 490; B. 31, 1687). — Krystall-pulver (aus Alkohol). Verkohlt bei ca. 250°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

Äthylester $C_8H_8O_4NBr = NC_5HBr(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Bromwasser auf 4.6-Dioxy-nicotinsäure-äthylester (E., G. 28, 489; B. 31, 1686). — Nadeln (aus Alkohol), die sich am Licht gelb färben. Zersetzt sich bei ca. 225°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Benzol.

5. 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Dioxy-isonicotin-säure, Citrazinsäure C₆H₈O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Aus Aconitsäure-trimethylester (Bd. II, S. 852) bei der Einw. von wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak (Schneider, B. 21, 670, 671; vgl. dazu

RUHEMANN, B. 21, 1247). Beim Kochen von α-Cyan-aconitsäure-triäthylester (Bd. II, S. 876) mit methylalkoholischer Kalilauge (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 640). Bei 3-stündigem Erhitzen von Diammoniumeitrat auf 130° (Easterfield, Sell, Soc. 65, 29). Beim Erhitzen von Citronensäuretrimethylester mit Ammoniak im Rohr (Ea., Sell, Soc. 61, 1009; vgl. Behrmann, A. W. Hofmann, B. 17, 2688). Aus dem leicht verseifbaren Citronensäuremonoamid (Bd. III, S. 569), aus Citronensäurediamid oder aus Citronensäuretriamid beim Erwärmen mit 70—75°/oiger Schwefelsäure auf ca. 130° (Behr, Hof.) oder mit Ammoniak (D: 0,88) im Rohr auf 120—130° (Ea., Sell, Soc. 61, 1009). Beim Erhitzen von α.β-Anhydroaconitsäure (Bd. XVIII, S. 463) mit Ammoniak (D: 0,88) im Rohr auf 120° (Ea., Sell, Soc. 61, 1011). Aus O-Acetyl-anhydrocitronensäure (Bd. XVIII, S. 539) beim Erhitzen mit Ammoniak (D: 0,88) im Rohr auf 120—130° (Ea., Sell, Soc. 61, 1008). Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit Natriumhydroxyd und etwas Wasser auf ca. 170° (Sell, Dootson, Soc. 71, 1075). Aus 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester beim Kochen mit konz. Salzsäure (Ruhemann, Stafleton, Soc. 77, 250) oder mit verd. Natronlauge (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 640).

Mikroskopische Platten (aus konz. Salzsäure). Verkohlt oberhalb 300°, ohne zu schmelzen (Behrmann, Ĥofmann, B. 17, 2689). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in den übrigen neutralen Lösungsmitteln (BEHR., Hor.). Schwer löslich in heißer konzentrierter Salzsäure und warmer konzentrierter Schwefelsäure (BEHR., Hor.). Leicht löslich in Alkalilauge und Alkalicarbonat-Lösung (Behr., Hor.). Die alkal. Lösungen fluorescieren blau (EASTERFIELD, SELL, Soc. 61, 1008; 63, 1038; BAKER, BALY, Soc. 91, 1130). Absorptionsspektrum in Natronlauge: Baker, Baly. — Citrazinsäure liefert beim Kochen mit Zinn und Salzsäure Tricarballylsäure (Behr., Hof.). Beim Einleiten von Chlor in eine wäßrige Suspension von Citrazinsäure bei höchstens 50° entsteht 3.3.5-Trichlor-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) (Trichlorcitrazinsäure; S. 330) (Sell., Ea., Soc. 63, 1041). Citrazinsaure liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid am Rückflußkühler oder im Rohr auf 170° die Chloride der 6-Chlor-2-oxy-isonicotinsäure, 2.6-Dichlor-isonicotinsaure und Tetrachlorisonicotinsaure sowie 2.6-Dichlor-4-trichlormethylpyridin (Sell, Dootson, Soc. 71, 1069; vgl. Behr., Hof.). Erhitzt man Citrazinsäure mit 3 Tln. Phosphoroxychlorid 4 Stunden im Rohr auf 210°, so läßt sich aus dem Reaktionsprodukt 2.6-Dichlor-isonicotinsäure in guter Ausbeute isolieren (BITTNER, B. 35, 2933). Bei der Einw. von Brom auf Citrazinsäure in essigsaurer Lösung entsteht Tribromcitrazinsäure (Sell, Ea., Soc. 63, 1042). Beim Einleiten von nitrosen Gasen (aus As₂O₃ und Salpetersäure) in eine wäßr. Suspension von Citrazinsäure entsteht eine Verbindung C.H.O.N. (Nitrosocitrazinsäure?) (s. u.) (Sell, Ea., Soc. 63, 1046; vgl. Sell, Jackson, Soc. 75, 508). Citrazinsäure liefert beim Erwärmen mit einer verdünnten, schwefelsäurehaltigen Lösung von ¹/₂ Mol Kaliumnitrit (unter Blaufärbung der Lösung) die Verbindung C₁₀H₅O₆N₂ (S. 256); bei Anwendung von überschüssigem Kaliumnitrit entsteht (unter Gelbfärbung der Lösung) die Verbindung C₁₂H₄O₁₆N₄ (S. 256) (Sell, Ea., Soc. 63, 1043, 1045, 1049; vgl. Sell, Jaok., Soc. 75, 508, 514; Behr., Hof.). Leitet man Stickoxyd (aus Kupfer und Salpetersäure (D: 1,2)] unter Luftzutritt durch eine wäße Susyangion von Citagoingung ac hilden gigh die Verbindung unter Luftzutritt durch eine wäßr. Suspension von Citrazinsäure, so bilden sich die Verbindung C₁₂H₄O₁₀N₄ und eine in gelben Blättchen mit 1 H₂O krystellisierende Verbindung C₅H₄O₅N₂ (Sell, Ea., Soc. 63, 1045; vgl. Sell, Jaok., Soc. 75, 508). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) unter starker Kühlung bilden sich Dinitrocitrazinsaure (S. 258) und 5-Nitro-2.3.4.6tetraoxo-piperidin (?) (Bd. XXI, S. 571) (Sell, Ea., Soc. 65, 832). Citrazinsaure liefert bei kurzem Erwarmen mit rauchender Schwefelsaure auf 110—120° die Verbindung C₁₀H₂O₂₀N₂S₂ (S. 257); diese läßt sich auch aus dem aus Citrazinsäure und Chlorsulfonsäure erhaltenen Reaktionsgemisch isolieren (SELL, EA., Soc. 65, 834). Citrazinsäure zerfällt beim Erhitzen mit konz. Šalzsaure im Rohr auf 1800 in CO₂, Ammoniak und Aconitsaure (Guthzeit, Dressel, A. 262, 123; Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 640). Bleibt beim Kochen mit konz. Alkalien unverändert; beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd entstehen Kaliumcyanid und Oxalsäure (Behb., Hop.). Citrazinsaure reagiert mit Chloroform und Natriumhydroxyd in der Warme unter Bildung von 2.6-Dioxy-3-formyl-isonicotinsaure (Syst. No. 3372) (SELL, Soc. 69, 1448). Citrazinsaure kuppelt mit Diazobenzol in alkal. Lösung zu 3-Benzolazo-2.6-dioxy-pyridincarbonsaure-(4) (Syst. No. 3448) (Sell, Ea., Soc. 68, 1042). — Die ammoniakalische Lösung der Citrazinsaure färbt sich bei Luftzutritt tief blau (Behr., Hor.; Ea., Sell, Soc. 65, 29). Uber die Blaufärbung mit Kaliumnitrit-Lösung s. o. Citrazinsäure gibt mit Eisenchlorid keine charakteristische Färbung (Unterschied von Komenaminsäure) (Behr., Hof.). — Salze: Sell, Ea., Soc. 68, 1040. — NH₄C₆H₄O₄N + H₂O. Krystalle (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser. — (NH₄)₂C₆H₂O₄N + H₂O. Krystalle. — NaC₆H₄O₄N + 2H₂O. Krystallinisch. Schwer löslich. — Na₂C₆H₂O₄N (im Vakuum getrocknet). Leicht löslich in Wasser. — K₂C₆H₂O₄N (bei 100°). Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

Verbindung $C_6H_4O_5N_2$, vielleicht Nitrosocitrazinsäure $NC_5H(NO)(OH)_2\cdot CO_2H$ bezw. desmotrope Formen. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Sell, Jackson,

Soc. 75, 508, 513. - B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen (aus As.O. und Salpetersäure) in eine wäßr. Suspension von Citrazinsäure (SELL, EASTERFIELD, Soc. 63, 1046). - Krystalle mit 1 H2O (aus Alkohol). Explosiv; sehr unbeständig (S., EA.). Leicht löslich in Alkohol (S., Ea.). - Liefert bei der Einw. von nitrosen Gasen oder von Salpetersäure die Verbindung C₁₂H₄O₁₀N₄ (s. u.) (S., Ea.; S., J.). Beim Behandeln mit warmer verdünnter Schwefelsäure oder mit Schwefelwasserstoff entsteht die Verbindung C₁₀H₆O₆N₂ (s. u.) (S., Ea.; vgl. S., J.). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion (S., J.).

Acetylderivat $C_9H_6O_6N_2 = C_5H_2O_5N_2(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. Beim Kochen von Nitrosocitrazinsaure mit Acetylchlorid und etwas Essigsaureanhydrid (S., J., Soc. 75, 513). - Kry-

stalle. Explosiv.

Verbindung C₁₂H₄O₁₀N₄. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. S., J., Soc. 75. 508. 514. — Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (S., J.). -B. Aus Citrazinsäure beim Erwärmen mit überschüssigem Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure oder beim Einleiten von Stickoxyd [aus Kupfer und Salpetersäure (D: 1,2)] in die wäßr. Suspension bei Luftzutritt (S., Easterfield, Soc. 63, 1045, 1046). Aus Nitrosocitrazinsäure bei der Einw. von nitrosen Gasen (aus As₂O₂ und Salpetersäure) oder von Salpetersäure (S., Ea.; S., J.). — Schwefelgelbe Nadeln mit 8H₂O. Explosiv (S., Ea.; S., J.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol und Ather (S., Ea.). Fast unlöslich in konz. Salzsäure (S., Ea.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und unlöslich in konz. Salzsaure (S., EA.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinneniorur und nachfolgender Luftoxydation die Verbindung $C_{10}H_6O_6N_8$ (s. u.) (S., EA.; S., J.). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion (S., J.). — $(NH_4)_2C_{19}H_2O_{16}N_4$. Krystalle. Schwer löslich (S., EA.). — $Hydroxylaminsalz\ 2HO\cdot NH_8 + C_{12}H_4O_{10}N_4$. Goldgelbe Nadeln (S., J.). — $K_2C_{18}H_2O_{10}N_4$. Citronengelbe Krystalle. Schwer löslich (S., EA.). — $Ag_4C_{12}H_2O_{10}N_4 + 4H_2O$. Gelbe Tafeln (S., EA.). — $Ag_4C_{18}O_{10}N_4$. Schwefelgelbes, explosives Pulver (S., EA.).

Verbindung $C_{10}H_6O_6N_8$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Sell, Jackson, Soc. 75, 509, 512. — B. Aus Citrazinsäure beim Erwärmen mit $^{1}/_{2}$ Mol Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure (S., Easterfield, Soc. 63, 1044). Aus Nitrosocitrazinsäure beim Behandeln mit warmer verdünnter Schwefelsäure oder mit Schwefelwasserstoff (S., Ea., Soc. 63, 1047). Aus der Verbindung C₁₂H₄O₁₀N₄ durch Erwärmen mit Zinnchlorur und nachfolgender Oxydation mit Luft (S., Ea., Soc. 63, 1049; S., J.). — Bronzegrüne Nadeln mit 2 H.O (aus Wasser). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (S., Ea., Soc. 63, 1044). Löslich in Alkalilauge mit intensiv blauer Farbe (S., EA., Soc. 63, 1044). - Liefert bei der Oxydation mit lauge mit intensiv blauer Farbe (S., Ēa., Soc. 63, 1044). — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure die Verbindung C₁₀H₄O₆N₈ (s., u.) (S., Ea., Soc. 63, 1048; S., J.). Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure (S., J.) oder bei 24-stündiger Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure (S., Ea., Soc. 65, 830) entsteht die Verbindung C₁₀H₆O₆N₉ (s. u.). Beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und etwas farblosem Phosphor bildet sich Hexan-a.p.d.ζ-tetracarbonsäure (S., Ea., Soc. 65, 829; S., J.). Bei kurzem Erhitzen mit Chlorsulfonsäure auf 100° entsteht die Verbindung C₁₀H₄O₈N₉Cl₉ (S. 257) (S., J.). Diacetylderivat C₁₄H₁₀O₈N₂ = C₁₀H₄O₄N₁(O·CO·CH₈)₂. B. Beim Kochen der Verbindung C₁₀H₆O₄N₂ mit Essigsäureanhydrid (Sell., Jackson, Soc. 63, 1048). — Blättchen. Tetra benzoylderivat C₃₈H₃₂O₁₀N₂ = C₁₀H₂O₂N₂(O·CO·C₆H₅)₄. B. Beim Kochen der Verbindung C₁₀H₆O₆N₂ mit Benzoylchlorid (S., J., Soc. 75, 509, 515). — Dunkelbraune Platten. Schwer löslich in den gebräuchlichen Solvenzien.

Verbindung $C_{10}H_4O_6N_9$, vielleicht 6.6'-Dioxy-2.5.2'.5'-tetraoxo-2.5.2'.5'-tetrahydro-dipyridyl-(3.3') [NC₅H(OH)(:O)₅-]₅. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. S., J., Soc. 75, 511, 512. — B. Beim Behandeln der Verbindung $C_{10}H_6O_6N_9$ mit Salpeteraäure (S., Ea., Soc. 63, 1048; S., J.). — Goldgelb. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungs. mitteln (S., Ea.; S., J.). Löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (S., J.). — Wird von schwefliger Säure oder Hydrochinon wieder zu der Verbindung $C_{10}H_2O_6N_2$ reduziert (S., Ea.;

Dioxim $C_{10}H_4O_4N_4=C_{10}H_4O_4N_2(:N\cdot OH)_2$. B. Aus der Verbindung $C_{10}H_4O_4N_2$ und überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin in konz. Salzsaure (S., J., Soc. 75, 511, 516). — Blutrot. Disemicarbazon $C_{12}H_{10}O_6N_8 = C_{10}H_4O_4N_2(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus der Verbindung C₁₀H₄O₆N₅ und salzsaurem Semicarbazid in Salzsaure (S., J., Soc. 75, 511, 516). — Grünlichgelbe Nadeln.

Verbindung $C_{10}H_2O_6N_2$, vielleicht 2.5.6.2'.5'.6'-Hexaoxy-dipyridyl-(3.3') $[NC_5H(OH)_3-]_2$. Zur Konstitution vgl. S., J., Soc. 75, 511, 512. — B. Aus der Verbindung $C_{10}H_6O_6N_2$ beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure (S., J., Soc. 75, 511, 516) oder bei 24-stündiger Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure (S., Ea., Soc. 65, 830). — Gelbliche Nadeln mit 1 H_2O . — Färbt sich an der Luft schnell rot (S., Ea.). Liefert bei der Einw. von Oxydationsmitteln, wie Eisenchlorid, die Verbindung $C_{10}H_6O_2N_2$ zurück (S., J.). — Hydrochlorid. Nadeln (S., J.). — $C_{10}H_6O_6N_2+2HI+H_2O$. Krystalle (aus konz. Jodwasserstoffsäure). Hygroskopisch; wird durch Wasser zersetzt (S., Ea.).

Hexabenzoylderivat $C_{12}H_{21}O_{12}N_2 = C_{10}H_2N_2(O \cdot CO \cdot C_6H_5)_6$. Beim Kochen des Hydrochlorids der Verbindung $C_{10}H_2O_6N_2$ mit Benzoylchlorid (8., J., Soc. 75, 511, 516). — Krystallinisch. F: 185°.

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} Verbindung \ C_{10}H_4O_9N_9Cl_9, \ \ vielleicht \ 5.5'-Dichlor-6.6'-dioxy-2.2'-oxido-dipyridyl-(3.3') \ NC_8HCl(OH) \ O \ (HO)C_8HClN. \ \ Zur \ Zusammensetzung \ und \ \ Konstitution \ vgl. \end{array}$ S., J., Soc. 75, 512, 517. — B. Bei kurzem Erhitzen der Verbindung C₁₀H₆O₆N₂ mit Chlorsulfonsäure auf 100° (S., J., Soc. 75, 517). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser. — Na₃C₁₀H₂O₃N₂Cl₂ + 3 H₂O. Krystalle. Diacetylderivat C₁₄H₂O₄N₂Cl₂ = C₁₀H₂ON₂Cl₂(O·CO·CH₂)₂. B. Aus der Verbindung C₁₀H₄O₃N₂Cl₂ und siedendem Essigsäureanhydrid (S., J., Soc. 75, 518). — Blättchen. Dibenzoylderivat C₂₄H₁₂O₃N₂Cl₂ = C₁₀H₂ON₂Cl₂(O·CO·C₂H₅)₃. B. Beim Kochen der Verbindung C₁₀H₄O₃N₃Cl₃ mit Benzoylchlorid (S., J., Soc. 75, 512, 518). — Nadeln.

Verbindung $C_{10}H_0O_{10}N_0S_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von Citrazinsäure mit rauchender Schwefelsäure auf 110—120° (Sell, Easterfield, Soc. 65, 834). Aus Citrazinsäure und Chlorsulfonsäure (S., Ea.). — $Na_6C_{10}O_{10}N_0S_2 + 10H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich. — $K_4C_{10}O_{10}N_9S_2$ (bei 150°). — $Ag_4C_{10}O_{10}N_9S_2$.

- 2.6-Diacetoxy-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Diacetoxy-isonicotinsäure, O.O-Diacetyl-citrasinsäure $C_{10}H_{2}O_{0}N=NC_{0}H_{2}(O\cdot CO\cdot CH_{2})_{2}\cdot CO_{2}H$. B. Aus Citrazinsäure und Essigsäureanhydrid in der Wärme (Behrmann, A. W. Hofmann, B. 17, 2691). — Krystallinisch. Wird durch Wasser oder Alkohol leicht verseift.
- 2.6 Dioxy pyridin carbonsäure (4) methylester, Citraxinsäure methylester $C_7H_7O_4N = NC_5H_2(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Citrazinsäure in Methanol (B., H., B. 17, 2690). Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 220°. Sublimiert teilweise unzerstatt. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Löst sich in Ammoniak mit gelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Säuren gefällt.
- 2.6 Dioxy pyridin carbonsäure (4) äthylester, Citraxinsäure äthylester $C_8H_8O_6N = NC_8H_8(OH)_9 \cdot CO_9 \cdot C_8H_8$. B. Analog Citrazinsaure-methylester (B., H., B. 17, 2691). — Gleicht dem Methylester (B., H.). Absorptionsspektrum in neutraler und alkalischer Lösung: BAKER, BALY, Soc. 91, 1131.
- 9.6 Dioxy pyridin carbonsäure (4) amid, Citrasinsäure amid $C_0H_0O_3N_3=NC_0H_3(OH)_3\cdot CO\cdot NH_3$. B. Aus Aconiteaure-triathylester bei längerer Einw. von wäßr. Ammoniak (Ruhmann, B. 20, 3368; Lován, B. 22, 3054 Anm.). Beim Erhitzen von wasserfreier Citronensaure mit überschüssigem Harnstoff auf 155-160° (Sell, Easterfield, Soc. 63, 1037). Bei längerer Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf Acetylcitronensäure-triäthylester (Ruhemann, Soc. 51, 405; B. 20, 803). Beim Erhitzen von Citrazinsäure-äthylester mit konz. Ammoniak im Rohr auf 120—130° (Easterfield, Sell, Soc. 65, 29). - Mikroskopische Krystalle (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser; löslich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure; leicht löslich in Ammoniak und Alkalilauge (R., Soc. 51, 405, 406; B. 20, 803, 804). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung 2.6-Dioxy-4-oxymethyl-pyridin (Citrazinalkohol) (Bd. XXI, S. 198) und α.α'-Bis-[2.6-dioxy-pyridyl-(4)]-āthylenglykol (Syst. No. 3554) (Ea., S., Soc. 65, 29). Beim Sättigen einer Lösung von Citrazinsäure-amid in konz. Salzsäure mit Chlor bildet sich 3.3.5-Trichlor-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsaure-(4)-amid (8. 330); analog verlauft die Reaktion mit Brom (R., B. 20, 3369, 3370). Citrazinsaure-amid wird beim Erhitzen mit konz. Salzsaure im Rohr auf 200—220° vollkommen zersetzt; beim Erhitzen im offenen Gefäß erhält man Citrazinsäure (R., Soc. 51, 407; B. 20, 805). Diese bildet sich auch beim Erwärmen mit überschüssiger Alkalilauge auf dem Wasserbad (S., Ea., Soc. 63, 1038). Beim Erhitzen mit Kalilauge im Rohr auf 150° entsteht Aconitsäure (R., B. 27, 1271). — Färbt sich mit warmer wäßriger Kaliumnitrit-Lösung erst nach Zusatz von Mineralsäuren blau (R., B. 21, 1247). — NH₄C₄H₅O₅N₂. Gelbe Krystalle (S., Ea., Soc. 63, 1039; 65, 29). — NaC₄H₅O₅N₂ + 2 H₂O. Krystalle (S., Ea., Soc. 68, 1039). — KC₄H₅O₅N₂ (im Vakuum getrocknet). Nadeln (S., Ea., Soc. 68, 1039). — Ba(C₄H₅O₃N₂)₂ + 6 H₂O. Verliert bei 100° 4 H₂O (S., Ea., Soc. 68, 1037; vgl. R., Soc. 51, 408; B. 20, 804). — Salz der Citrazinsäure C₀H₄O₂N₂+C₀H₂O₄N. Nadeln (S., Ea., Soc. 68, 1038).

O.O-Diacetylderivat C₁₀H₁₀O₂N₂ = NC₂H₂(O·CO·CH₂)₂·CO·NH₂. B. Beim Kochen von Citrazinsaure-amid mit Essignaureanhydrid (SELL, EASTERFIELD, Soc. 68, 1038). — Prismen (aus Alkohoi). F: 183—185° (Zers.).

 $\mathbf{HlgC}: \mathbf{C(CO_2H) \cdot C(Hlg)_3}$, s. 8. 330. Halogenderivate der Citrasinsäure vom Typus OC-NH-CO

3.5-Dinitro-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(4), 3.5-Dinitro-2.6-dioxy-isonicotinsäure, Dinitrocitrasinsäure C₆H₂O₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 5-Nitro-2.3.4.6-tetraoxo-piperidin(1) bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf Citrazinsäure unter starker Kühlung (Sell, Easterfield, Soc. 65, 831, 833). — Gelbe Nadeln mit 2 H₂O (aus Eisessig). Verpufft bei 115—120°. Schwer löslich in Benzol und Petroläther, leicht in Alkohol und Wasser.

2.6 - Dimercapto - pyridin - carbonsäure - (4), 2.6 - Dimercapto - isonicotinsäure $C_6H_5O_2NS_2=NC_5H_2(SH)_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit konzentrierter alkoholischer Kaliumhydrosulfid-Lösung im Rohr auf 135° (BITTNER, B. 35, 2935). — Rötlichgelbe Nadeln. F: 230°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol. — Oxydation mit rauchender Salpetersäure: B. — $K_2C_6H_2O_2NS_2 + \frac{1}{2}C_2H_6O$. Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). Gibt den Krystallalkohol bei 110° nicht ab. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

Methylester $C_7H_7O_2NS_3 = NC_5H_2(SH)_3 \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von 2.6-Dimercapto-isonicotinsäure in Methanol (B., B. 85, 2936). — Mikroskopische, zinnoberrote Nadeln von obstartigem, aber unangenehmem Geruch. F: 156°. Wird von Alkalilauge in der Kälte verseift.

2. Oxy-carbonsauren C2H2O4N.

1. 4.6-Dioxy-2-methyl-pyridin-carbonsaure-(5), 2.4-Dioxy-6-methyl-nicotinsaure, γ .a'-Dioxy-a-picolin- β '-carbon-saure $C_7H_7O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_0H_{11}O_4N = NC_5H(CH_3)(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Späth, Koller, B. 58 [1925], 2124, 2126. — B. Beim Erhitzen von 1 Mol Malonsäure-diāthylester mit 1 Mol β-Amino-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 654) in Gegenwart von Natriumāthylat auf 140—150° (Knoevenagel, Fries, B. 31, 768, 769; vgl. a. Kn., F., B. 31, 765). — F: 206—206,5° (Kn., F.). Unlöslich in Äther und Ligroin, schwer in heißem Wasser, kaltem Alkohol, Aceton und Benzol, leicht in heißem Alkohol, kaltem Eisessig und Chloroform (Kn., F.). Leicht löslich in kalter konzentrierter Salzsäure und in Alkalilauge, löslich in Alkalicarbonat-Lösung und Ammoniak (Kn., F.). — Liefert beim Kochen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge oder mit 20°/₀iger Salzsäure 4.6-Dioxy-2-methyl-pyridin (Kn., F.). Bei der Einw. von überschüssigem Hydroxylamin in der Wärme entsteht 4.6-Bis-hydroxylamino-2-methyl-pyridin-carbonsäure-(5)-äthylester (Syst. No. 3446) (Kn., F.). — Gibt mit Eisenchlorid in verdünnter wäßriger oder alkoholischer Lösung eine goldgelbe, in konzentrierter essigsaurer oder salzsaurer Lösung eine blutrote Färbung (Kn., F.). — C₀H11O₄N+HCl+3H₂O. F: 152° (bei raschem Erhitzen) (Kn., F.). Wird durch Wasser in die Komponenten gespalten.

2. 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-carbonsaure-(3), 2.6-Dioxy-4-methyl-nicotinsaure, $\alpha.\alpha'$ -Dioxy- γ -picolin- β -carbonsaure $C_7H_7O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_9H_{11}O_4N=NC_5H(CH_3)(OH)_2\cdot CO_2\cdot C_3H_5$. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von β -Methyl- α -cyan-glutaconsäure-diāthylester (Bd. II, S. 854) mit konz. Salzsäure (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1688). Beim Erhitzen des Diāthylester-amids der β -Methyl- α -carboxy-glutaconsäure (Bd. II, S. 853) auf 190° (R., Th.). — Prismen (aus Eisessig). F: 218°. Leicht löslich in konz. Salzsäure. Unlöslich in Natriumcarbonat-Lösung, löslich in Alkalilauge. — Liefert mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung 2.6-Dioxo-5-oximino-4-methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3)-āthylester (S. 346). Beim Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin. — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser sofort zersetzt.

2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, $\alpha.\alpha'$ -Dioxy- β -cyan-y-picolin (β -Methyl-y-cyan-glutaconsäure-imid) $C_7H_6O_2N_3=NC_5H(CH_2)(OH)_2\cdot CN$. B. Aus Acet-cesigester, Cyanessigester und Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (GUARESCHI, Mem.

Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 46, 11; C. 1896 I, 601; B. 20 Ref., 655). — Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). Verkohlt bei 300—304°, ohne zu schmelzen; fast unlöelich in Ather, sehr schwer löelich in kaltem, leichter in heißem Wasser, löslich in Alkohol; farblos löslich in konz. Schwefelsäure (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 12, 13). Zuckerinversionsvermögen: Toberse, C. 1907 I, 875. — Färbt sich an der Luft in feuchtem Zustand grün (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 11). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff eine farblose, krystallinische Verbindung [vielleicht 5-Brom-2.6-dioxy-4-methyl-pyridin-carbon-säure-(3)-nitril] (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 13). Beim Erhitzen mit Bromwasser entsteht zunächst eine violette, dann eine fuchsinrote Färbung (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 13). Beim Erwärmen mit 60°/siger Schwefelsäure bildet sich 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin (Gua., Atti Accad. Torino 38, 453; C. 1901 I, 822; vgl. Gibson, Smonsen, Soc. 1928, 1074).

— Gibt mit Eisenohlorid eine violette, mit warmer Kaltumnitrit-Lösung eine blaugrüne Färbung (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 13). — NH4C,H5O,N2. Krystalle (aus Wasser). F: ca. 290—292° (Zers.). Leicht löslich in warmem, schwerer in kaltem Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 14). — NaC,1H5O,N3; +4NH5, +4H2O. Prismen oder Tafeln (aus Wasser). Ist bei 130° wasserfrei (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 14). — Cu(C,H5O,N3); +4NH5; +2H2O. Blauviolette Prismen (aus Vasser). Blauviolette Prismen (aus 10°/sigem Ammoniak). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in ca. 300 Tln. 10°/sigem Ammoniak bei 15°; verliert bei vorsichtigem Erhitzen auf 125° 2NH3 und 2H3O und geht in das dunkelgrüne, in Wasser unlösliche Salz Cu(C,H5O,N3); +2NH3; ünder (Gua., Atti Accad. Torino 32, 193; C. 1897 I, 368). — AgC,H5O,N3 (im Vakuum). Prismen. Schwer löslich in Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 16). — Ba(C,H5O,N3); +7H3O. Nadeln. Wird im Vakuum krystallwasserfrei; das wasserfreie Salz nimmt an der Luf

Mit vorstehender Verbindung ist wahrscheinlich die in Bd. III, S. 797 aufgeführte Verbindung C₇H₆O₂N₂ identisch (vgl. hierzu Guareschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 46, 18; C. 1896 I, 602; B. 29 Ref., 655; Atti Accad. Torino 32, 399; Held, Bl.

[3] 15, 343).

3. 2.6-Dioxy-3-methyl-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Dioxy-3-methyl-isonicotinsäure, α.α'-Dioxy-β-picolin-y-carbonsäure, Methylcitrazinsäure C₇H₇O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von α.Methyl-α-cyan-aconitsäure-triäthylester (Bd. II, S. 879) oder von γ-Methyl-α-cyan aconitsäure-triäthylester (Bd. II, S. 879) mit alkoh. Kalilauge (Rogerson, Thorre, Soc. 89, 643, 646). Beim Kochen von 2.6-Dioxy-5-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester mit wäßr. Kalilauge (R., Th.). — Prismen (aus konz. Salzsäure). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in heißem Wasser und organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien und Alkalicarbonat-Lösung. — Das Ammoniumsalz reduziert Silbernitrat-Lösung und gibt in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine tief rotviolette Färbung.

O.O-Diacetylderivat $C_{11}H_{11}O_eN=NC_gH(CH_g)(O\cdot CO\cdot CH_g)_g\cdot CO_gH$. B. Beim Kochen von Methylcitrazinsäure mit Eesigsäureanhydrid (R., Th., Soc. 89, 644). — Prismen (aus

Alkohol). F: ca. 165° (Zers.).

4. 5.6-Dioxy-2(oder 3)-methyl-pyridin-carbonsaure-(4), 5.6-Dioxy-2(oder 3)-methyl-isonicotinsaure, α'.β'-Dioxy-α(oder β)-picolin-γ-carbonsaure C,H₂O₄N, Formel I oder II, bezw. desmotrope CO₂H CO₂H CO₂H Abylesters mit Alkalilauge (Feist, B. 35, 1553, I. HO II. HO CH₂ LOGIN HO. N. CH₃ HO. N. CH₃ LOGIN HO. N. CH₄ CO₂H CO₂H CO₂H CO₃H CO₄H CO₄N. Schwer in Schwefelkohlenstoff, Lignoin, Aceton und Chloroform. — Zerfällt beim Erhitzen über den Schwefelkohlenstoff, Lignoin, Aceton und Chloroform. — Zerfällt beim Erhitzen über den Schwefelkohlenstoff, Lignoin, Aceton und Chloroform. — Zerfällt beim Erhitzen über den Schwelzpunkt in Kohlendioxyd und 5.6-Dioxy-2 (oder 3)-methylpyridin. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine braune, in wäßr. Lösung eine hellgrüne Färbung. — KC₇H₄O₄N. Krystallinisch. Zersetzt sich bei 283°. — AgC₇H₄O₄N. Flocken. In Wasser nicht unzersetzt löslich. — Ba(C₇H₄O₄N)₂. Pulver. Die wäßr. Lösung

fluoresciert violett. Äthylester $C_9H_{11}O_4N = NC_5H(CH_3)(OH)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Neben viel Oxamid und geringen Mengen eines Pyrrolderivats beim Einleiten von Ammoniak in ein Gemisch von 1 Mol Oxalessigester und 1 Mol Chloraceton in Äther (F., B. 35, 1540, 1541, 1552). — Krystallinisch. F: 223°. Sublimiert unter partieller Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leichter in Benzol und Aceton.

Löslich in Alkalilaugen, unlöslich in verd. Säuren. Gibt mit Eisenchlorid in sehr verdünnter wäßriger oder alkoholischer Lösung eine smaragdgrüne Färbung, die auf Zusatz von Soda in Rosa umschlägt.

Amid $C_7H_8O_3N_3 = NC_5H(CH_3)(OH)_3 \cdot CO \cdot NH_4$. B. Beim Erhitzen von 5.6-Dioxy-2 (oder 3)-methyl-isonicotinsäure-äthylester mit wäßr. Ammoniak im Rohr auf 120° (F., B. 35, 1555). — Pulver. Zersetzt sich oberhalb 280°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Ammoniak. — Gibt mit Eisenchlorid eine hellgrüne Färbung.

3. Oxy-carbonsäuren CaHaOAN.

1. 5.6 - Dioxy - 2.4 - dimethyl - pyridin - carbonsäure - (3), 5.6 - Dioxy - 2.4 - dimethyl-nicotinsäure, $\alpha'.\beta'$ - Dioxy - $\alpha.\gamma$ - lutidin- β - carbonsäure $C_8H_9O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_4N = NC_5(CH_2)_2(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Neben 5-Brom-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3)-athylester beim Kochen von Bromisodehydracetsaureathylester (Bd. XVIII, S. 412) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Feist, B. 26, 757). — Krystalle (aus Wasser). F: 118°. Sublimiert leicht. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Unlöslich in Alkalilauge und Alkalicarbonat-Lösung.

2. 2.6 - Dioxy - 4.5 - dimethyl - pyridin - carbonsäure - (3), 2.6 - Dioxy - 4.5 - dimethyl - nicotinsäure, a.a' - Dioxy - β .y - carbonsäure $C_8H_9O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_4N = NC_5(CH_3)_2(OH)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei 12-stdg. Einw. von konz. Schwefelsäure auf $\beta.\gamma$ -Dimethyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester (Bd. II, S. 856) ohne Kühlung (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1701). — Nadeln (aus Alkohol). F: 187°. Löslich in konz. Säuren und in Alkalilauge, unlöslich in Alkalicarbonat-Lösung. — Liefert beim Kochen mit Salzsäure 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin. — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser sofort zersetzt.

2.6 - Dioxy - 4.5 - dimethyl - pyridin - carbonsäure - (3) - nitril, α.α' - Dioxy-β'-cyan-β.γ-lutidin (α.β-Dimethyl-γ-cyan-glutaconsäure-imid) C₂H₂O₂N₂ = NC₅(CH₂)₂(OH)₂·CN. B. Bei der Einw. von Cyanessigester auf α-Methyl-acetessigsäure-amid in Ammoniak (Guaneschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 46, 25; C. 1896 I, 603; B. 29 Ref., 655). — Krystalle. Schmilzt gegen 270—272° zu einer dunkeiroten Flüssigkeit; zersetzt Carbonate (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 25). Zuckerinversionsvermögen: Torrino (2) 1907 I, 875. — Wird in feuchtem Zustand an der Luft rot (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 25). Liefert beim Kochen mit 60°/αiger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 57, 295; C. 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1074). — NH₄C₂H₇O₂N₂. Krystalle (aus Wasser) (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 26). — NaC₂H₇O₂N₂. Prismen. Löslich in kaltem Wasser. (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 26). — Cu(C₂H₇O₂N₂)₂ + H₂O (bei 130°). Ziegelrot, krystallinisch (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 27). — Cu(C₂H₇O₂N₂)₃ + 4NH₃ + 4H₂O. Blauviolette Prismen (aus verd. Ammoniak). Verliert im Vakuum fast alles Krystallwasser und wenig Ammoniak (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 28; Atti Accad. Torino 32, 197; C. 1897 I, 368). — CuC₂H₂O₂N₂ + ½ oder 1 H₂O. Gelbbraune, bronzeglänzende Blättchen (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 27). — AgC₂H₇O₂N₃ (bei 130—135°). Prismen (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 27). — Ba(C₃H₇O₃N₃)₃ (bei 100—120°). Prismen Löslich in warmem Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 27). — Ba(C₃H₇O₃N₃)₃ (bei 100—120°). Prismen Löslich in warmem Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 26).

3. 2.6-Dioxy-3.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Dioxy-3.5-dimethyl-isonicotinsäure, α.α'-Dioxy-β.β'-lutidin-γ-carbonsäure, Dimethylcitrazinsäure C₈H₃O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von α.γ-Dimethylα-ο-υνα-α-ονα-α-α-υνα-α-α-υνα-α-α-υνα-α-α-υνα-α-α-υνα-α-α-υνα-α-α-υνα

4. Oxy-carbonsauren C.H.104N.

1. $\beta.\gamma$ - $Dioxy - \gamma$ - $[\beta - pyridyl]$ - buttersdure(?) CH(OH) · CH(OH) · CH₂ · CO₂H C₂H₁₁O₄N(?), s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 1-Methyl-2.4-dibrom-3.5-dioxo-2- β -pyridyl-pyrrolidin (Dibromticonin; Syst. No. 3591) mit Zinkstaub in alkal. Lösung in der Wärme

(PINNER, B. 26, 301, 302 Anm.). — Hygroskopische, harzige Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther. — $AgC_9H_{10}O_4N$. Niederschlag. — $Ba(C_9H_{10}O_4N)_3$. Harzige Masse.

2. 2.6 - Dioxy-4-methyl-5-äthyl-pyridin-carbonsäure-(3), CH₃
2.6-Dioxy-4-methyl-5-äthyl-nicotinsäure C₉H₁₁O₄N, s. neben-C₂H₅. CO₂H
stehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester C₁₁H₁₅O₄N=NC₅(CH₃)(C₂H₅)(OH)₃·CO₃·C₂H₅. B. Bei 12-stdg.

Einw. von konz. Schwefelsäure auf β-Methyl-γ-äthyl-α-cyan-glutaconsäure-diäthylester(Bd. II, S. 856) ohne Kühlung (Rogerson, Thorre, Soc. 87, 1713). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134°.

Löslich in konz. Salzsäure und in Alkalilauge, unlöslich in Alkalicarbonat-Lösung. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 2.6-Dioxy-4-methyl-3-äthyl-pyridin. — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser sofort zersetzt.

2.6-Dioxy-4-methyl-5-āthyl-pyridin-earbonsāure-(3)-nitril, 2.6-Dioxy-4-methyl-5-āthyl-3-cyan-pyridin (β-Methyl-α-āthyl-γ-cyan-glutaconsāure-imid) C₉H₁₀O₂N₂ = NC₅(CH₃)(C₂H₅)(OH)₂·CN. B. Bei der Einw. von Cyanessigester oder Cyanacetamid auf α-Āthyl-acetessigsāure-amid in Ammoniak (Guareschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 48, 7; C. 1896 I, 602; B. 29 Ref., 656). — Nadeln (aus Wasser). F: 234—235° (Rotfārbung); sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 48, 7). Zuckerinversionsvermögen: Torrese, C. 1907 I, 875. — Liefert beim Kochen mit 60°/ciger Schwefelsāure 2.6-Dioxy-4-methyl-3-āthyl-pyridin (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 57, 297; C. 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1074). — NH₄C₃H₄O₃N₂. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 308—310° (Zers.) (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 8). — Cu(C₃H₄O₃N₂) + H₄O (bei 130°). Ziegelrot. Fast unlöslich in Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 9). — Cu(C₃H₄O₄N₃) + 4NH₃. Blaue Krystalle (aus verd. Ammoniak). Unlöslich in Wasser. Verliert bei 180° 3NH₃, den Rest nur unter Zersetzung (Gua., Atti Accad. Torino 32, 200; C. 1897 I, 369). — CuC₃H₆O₄N₂. Grünlichgelbe Krystalle. Fast unlöslich in Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 46, 8).

3. 2.6 - Dioxy-5-methyl-4-āthyl-pyridin-carbonsāure-(3), 2.6 - Dioxy-5-methyl-4-āthyl-nicotinsāure C₂H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6 - Dioxy - 5 - methyl - 4 - äthyl - pyridin - carbonsäure - (3) - nitril, HO··· N - OH 2.6 - Dioxy - 5 - methyl - 4 - äthyl - 8 - cyan - pyridin (α-Methyl-β-äthyl-γ-cyan-glutaconsäure-imid) C₂H₁₀O₂N₂ = NC₅(CH₂)(C₂H₅)(OH)₂·CN. B. Durch Einw. von Ammoniak auf α-Propionyl-propionsäure-äthylester und Zusatz von Cyanessigester zu dem Reaktionsgemisch (Sabbatani, Atti Accad. Torino 32, 252, 253; C. 1897 I, 904). — Krystalle (aus Wasser), die sich an der Luft röten (S.). F: 261—262° (Zers.) (S.). Löslich in ca. 381 Tln. Wasser von 19° (S.). Zersetzt Carbonate (S.). Einfluß auf die Geschwindigkeit der Inversion des Rohrzuckers: Tobbese, C. 1907 I, 875. — Liefert beim Erwärmen mit 60°/oiger Schwefelsäure (nicht rein erhaltenes) 2.6-Dioxy-3-methyl-4-āthyl-pyridin (Guabeschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 57, 298; C. 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1074). — Salze: S., Atti Accad. Torino 32, 255. — NH₄C₉H₂O₂N₂. Krystalle (aus Wasser). — NaC₉H₂O₂N₂. Prismen (aus Wasser). Brāunt sich gegen 200°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Cu(C₂H₂O₂N₂)₂ + 2(?) H₂O. Rostrote Krystalle. Enthält bei 180° 1 H₂O. Unlöslich in Wasser. — AgC₉H₉O₂N₂, (bei 130°). Pulver. Unlöslich in Wasser. — Ba(C₉H₉O₂N₂)₂ + H₂O. Krystalle. Verliert oberhalb 110° 1/₂H₂O; zersetzt sich gegen 200°.

5. 2.6 - Dio x y - 4 - methyl - 5 - propyl - pyridin - carbon - săure - (3), 2.6 - Dio x y - 4 - methyl - 5 - propyl - nicotinsăure $C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ $C_{10}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6 - Dioxy - 4 - methyl - 5 - propyl - pyridin - carbonsäure - (3) - nitril, 2.6 - Dioxy-4-methyl - 5 - propyl - pyridin - carbonsäure - (3) - nitril, 2.6 - Dioxy-4-methyl - 5 - propyl - pyridin (β-Methyl - α-propyl - γ-cyan-glutaconsäure - imid) C₁₀H₁₂O₂N₂ = NC₅(CH₃)(CH₂·C₂H₅)(OH)₂·CN. B. Bei der Einw. von Cyanessigester auf α-Propyl-acetessigsäure-āthylester in Ammoniak oder bei der Einw. von Cyanesciamid auf α-Propyl-acetessigsäure-amid in Ammoniak (Guareschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 55, 287, 288; C. 1905 II, 682). — Krystalle (aus Alkohol). F: 221—222° (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 55, 287; C. 1905 II, 682). — Liefert beim Erwärmen mit 60°/oiger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-methyl-3-propyl-pyridin (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 55, 287; 57, 301; C. 1905 II, 682; 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1074). Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine violette Färbung (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 55, 287; C. 1905 II, 682). — NH₄C₁₀H₁₁O₂N₂. Krystalle (aus Wasser). Löslich in kaltem Wasser (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 55, 287; C. 1905 II, 682).

6. Oxy-carbonsäuren C₁₁H₁₅O₄N.

1. 2.6 - Dioxy - 4 - methyl - 5 - butyl - pyridin - carbon - CH₂ · [CH₂]₅ · CO₂H

A-methyl - 5 - butyl - nicotinsaure

HO. N. OH saure-(3). 2.6 - Dioxy - 4 - methyl - 5 - butyl - nicotinsaure C11H16O4N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

- 2.6 Dioxy 4 methyl 5 butyl pyridin carbonsäure (3) nitril, 2.6-Dioxy-4methyl-5-butyl-3-cyan-pyridin (β -Methyl- α -butyl- γ -cyan-glutaconsäure-imid) $C_1, H_1 O_2 N_2 = NC_5(CH_3)(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3)(OH)_2 \cdot CN$. B. Aus α -Butyl-acetessigsäure-athylester, Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 55, 292; C. 1905 II, 683). — Ammoniumsalz. Krystalle (aus Wasser).
- 2. 2.6 Dioxy 4 methyl 5 isobutyl pyridin-(CH₃)₂CH·CH₂·CO₂H HO·OH carbons dure - (3), 2.6 - Dioxy - 4 - methyl - 5 - isobutylnicotinsaure C₁₁H₁₅O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6 Dioxy 4 methyl 5 isobutyl pyridin carbonsäure (3) nitril, 2.6-Dioxy-4-methyl-5-isobutyl-3-cyan-pyridin (β -Methyl- α -isobutyl- γ -cyan-glutacon-säure-imid) $C_{11}H_{14}O_2N_2=NC_5(CH_2)[CH_2\cdot CH(CH_3)_2](OH)_2\cdot CN$. B. Aus α -Isobutyl-acetessigsāure-äthylester, Cyanessigester und Ammoniak (GUARESCHI, Mem. Accad. Torino, cl. sci. fis., mat. e nat. [2] 55, 289; C. 1905 II, 682). — $NH_4C_{11}H_{12}O_2N_2$. Krystalle (aus Wasser).— $Cu(C_{11}H_{13}O_2N_2)_2$. Gelbes Krystallpulver.— $CuC_{11}H_{12}O_2N_2$. Gelbes Krystallpulver.

c) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_4 N$.

Oxy-carbonsauren C10H11O2N.

- 1. 2.6 Dioxy 4 methyl 5 allyl pyridin carbon-character $CH_2: CH \cdot CH_2: CH \cdot CH_2:$
- 2.6 Dioxy 4 methyl 5 allyl pyridin carbonsäure (3) nitril, 2.6 Dioxy-4-methyl-5-allyl-8-cyan-pyridin (β -Methyl- α -allyl- γ -cyan-glutaconsäure-imid) $C_{10}H_{10}O_3N_3=NC_5(CH_3)(CH_3\cdot CH\cdot CH_2)(OH)_3\cdot CN$. B. Durch Behandeln von α -Allyl-acetessigsäure-äthylester in wäßrig-ammoniakalischer Lösung mit Cyanessigester (Guareschi, C. 1905 II, 683). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 172—173° (G.). Färbt sich in wäßr. Lösung an der Luft violett (G.). Einfluß auf die Geschwindigkeit der Inversion des Rohrzuckers: Torres, C. 1907 I, 875. — Einw. von konz. Schwefelsäure: G.
- 2. 6.7 Dioxy 1.2.3.4 tetrahydro isochinolin carbon $_{
 m HO-}$ saure-(1) C₁₀H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. но.
- 2 Methyl 6.7 dimethoxy 1.2.3.4 tetrahydro isochinolincarbonsäure - (1) - nitril, 2-Methyl-6.7-dimethoxy-1-cyan-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{13}H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot NC_9H_7(O\cdot CH_2)_2\cdot CN$. B. Aus 2-Methyl-6.7-dimethoxy-3.4-dihydro-isochinoliniumchlorid (Bd. XXI, S. 170) und Kaliumcyanid in wäßr. Lösung (PYMAN, Soc. 95, 1272). — Stäbchen (aus feuchtem Ather). F: 127—128° (korr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, ziemlich leicht in absol. Alkohol.

d) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

OH

4.8 - Dioxy - 1.4 - dihydro - chinolin - carbonsāure - (7) C₁₀H₂O₄N, s. nebenstehende Formel.

1-Methyl-4.8-dioxy-1.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(7) $C_{11}H_{11}O_4N=CH_3\cdot NC_9H_8(OH)_3\cdot CO_2H$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 225.

OH

e) Oxy-carbonsäuren C_n H_{2n-13} O₄ N.

1. Oxy-carbonsauren C10H2O4N.

- 1. 2.4-Dioxy-chinolin-carbonsäure-(3), 4-Oxy-carbostyril-carbonsäure-(3) C₁₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope
- 4 Oxy 2 äthoxy chinolin carbonsäure (3) äthylester

 C₁₄H₁₈O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten aus
 2-Nitro-benzoylmalonsäure-diäthylester bei der Einw. von Zink und Chlorwasserstoff in absolut-alkoholischer Lösung (BISCHOFF, A. 251, 364).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 107° (unkorr.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Löst sich in Soda-Lösung mit rötlicher Farbe. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violettrote Färbung.
- 2. 2.4-Dioxy-chinolin-carbonsäure-(6), 4-Oxy-carbostyril-carbonsäure-(6) C₁₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.

 Äthylester C₁₈H₁₁O₄N = NC₈H₄(OH)₂·CO₂·C₂H₅. B. Durch Erhitzen von 4-Acetamino-isophthalsäure-diäthylester mit Natrium in
 Toluol (Höchster Farbw., D. R. P. 102894; C. 1899 II, 462; Frdl. 5, 667). F: 300° (unscharf). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Soda-Lösung und konz. Salzsäure. Gibt mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung eine rotgelbe Färbung. Die Nitrosoverbindung zersetzt sich gegen 250°.
- 3. 6.7-Dioxy-isochinolin-carbonsäure-(1) C₁₀H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6.7-Dimethoxy-isochinolin-carbonsäure-(1) mit konz. Jodwasserstoffsäure (Goldschmiedt, M. 8, 522). Hellgelbes Pulver. F: 221° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser. Gibt mit Eisenchlorid eine violette, mit Eisensulfat eine gelbrote Färbung. Die Salze sind gelb.
- 6.7-Dimethoxy-isochinolin-carbonsäure-(1) $C_{12}H_{11}O_4N=NC_0H_4(O\cdot CH_3)_2\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, M. 9, 781. B. Bei der Oxydation von Papaverin (Bd. XXI, S. 220) mit überschüssiger $5^0/_0$ iger Kaliumpermanganat-Lösung (G., M. 6, 963). Gelbliche Nadeln mit $2H_2O$ (aus Wasser). F: 205 0 (Zers.) (G., M. 8, 519). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in Alkohol (G., M. 6, 964). Liefert beim Erhitzen auf 210 0 6.7-Dimethoxy-isochinolin (G., M. 8, 521). Beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure entsteht 6.7-Dioxy-isochinolin-carbonsäure-(1) (G., M. 8, 522). Gibt mit Eisenchlorid eine gelbe Färbung (G., M. 8, 520). $C_{12}H_{11}O_4N + HCl + 2H_2O$. Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt (G., M. 8, 520).
- 4. 1.4-Dioxy-isochinolin-carbonsaure-(3), 4-Oxy-isocarbostyril-carbonsaure-(3) $C_{10}H_7O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Methylester $C_{11}H_{9}O_{4}N=NC_{9}H_{4}(OH)_{2}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen OH von Phthalylglycin-åthylester (Bd. XXI, S. 481) mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbad (Gabriel, Colman, B. 33, 984; 35, 2421). — Nadeln (aus Alkohol). F: 221—222°. — 1 Tl. löst sich in ca. 100 Tln. siedendem Alkohol. — Liefert beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) oder mit Schwefelsäure 4-Oxy-isocarbostyril. — Na $C_{11}H_{8}O_{4}N$. Gelbes, hygroskopisches Krystallpulver.

Äthylester $C_{12}H_{11}O_4N = NC_9H_4(OH)_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von Phthalylglycin-äthylester mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 100° (Garriel, Colman, B. 33, 983). — Nadeln. F: 194° . Schwer löslich in Alkohol; leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Liefert beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure 4-Oxy-isocarbostyril.

2. Oxy-carbonsäuren $C_{11}H_9O_4N$.

1. [2.7-Dioxy-chinolyl-(4)]-essigsäure, 7-Oxy-carbostyrtl-essigsäure-(4) C₁₁H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
[7-Amino-2-oxy-chinolyl-(4)]-essigsäure durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Kochen der Reaktions-Lösung (Besthorn, Garben,
B. 33, 3452). — Nadeln (aus Wasser). F: ca. 320° (Bräunung). Schwer löslich in Wasser,
Alkohol, Äther und Benzol. In Natriumdicarbonat-Lösung mit blauer Fluorescenz löslich. —
Spaltet beim Erhitzen Kohlendioxyd ab unter Bildung von 2.7-Dioxy-4-methyl-chinolin.

Äthylester $C_{18}H_{13}O_4N=NC_9H_4(OH)_8\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_8H_5$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der [2.7-Dioxy-chinolyl-(4)]-essigsäure (Besthoen, Garben, B. 33, 3452). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 180° und schmilzt bei 204—205° unter geringer Gasentwicklung; die wiedererstarrte Substanz schmilzt bei erneutem Erhitzen erst über 220°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther und Benzol. Löst sich in verd. Soda-Lösung mit blauer Fluorescenz.

- 2. 6.7-Dioxy-2-methyl-chinolin-carbonsaure-(5), 6.7-Dioxy-chi-li. Holomolyl-chinolin-li. H
- 7-Oxy-6-methoxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(5) $C_{12}H_{11}O_4N$, Formel II. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-3-sectonyl-mekonin (Bd. XVIII, S. 171) mit Zinn und Salzsäure, neben anderen Produkten (Book, B. 36, 2211). Rötlichgrau. F: 212°. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. $2C_{12}H_{11}O_4N + HCl + AuCl_3 + H_2O$. Hellgelber. amorpher Niederschlag. F: 168—170°.
- 3. 1.4 Dioxy 7 methyl isochinolin carbonsäure (3), 4-Oxy-7-methyl-isocarbostyril-carbonsäure-(3) C₁₁H₁O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Methylester $C_{12}H_{11}O_4N = NC_9H_3(CH_3)(OH)_2 \cdot CO_9 \cdot CH_3$. B. Beim OH Erhitzen von [4-Methyl-phthalyl]-glycinäthylester (Bd. XXI, S. 513) mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung auf 100° (FINDERLEE, B. 38, 3547). — Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Die alkoh. Lösung fluoresciert violettblau. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure unter Kohlendioxyd-Abspaltung 1.4-Dioxy-7-methylisochinolin.

3. $\alpha.\beta$ - Dioxy - β - [chinoly! - (2)] - propions aure, β - [Chinoly! - (2)] - gly cerins aure $C_{12}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei langsamer Oxydation von β -[Chinoly!-(2)]-acrylsaure mit Kaliumpermanganat in verdünnter neutraler Lösung bei 0^0 (Einhorn, Sherman, A. 287, 35). — Blättchen mit $3H_3O$ (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich zwischen 100^0 und 150^0 . Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in absol. Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther. — Reduziert ammoniakalische Silbernitrat-Lösung. — Ba($C_{12}H_{10}O_4N$)₃. Pulver. Unlöslich in warmem Wasser. — $C_{12}H_{11}O_4N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Prismen. F: 174^0 .

Methylester $C_{12}H_{13}O_4N = NC_9H_6 \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung von β -[Chinolyl-(2)]-glycerinsäure (EINHOBN, SHERMAN, A. 287, 37). — Schuppen. F: 140—141°. Schwer löslich in Benzol und Ligroin, leicht in Alkohol.

Äthylester C₁₄H₁₅O₄N = NC₉H₅·CH(OH)·CH(OH)·CO₂·C₂H₅. Blättchen (aus Benzol). F: 107—108° (Einhorn, Sherman, A. 287, 37). Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Äther.

f) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-15} O_4 N$.

1. 2.6-Dioxy-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(3), 2.6-Dioxy-4-phenyl-nicotinsäure $C_{12}H_{\bullet}O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

C₆H₅
CO₂H
HO. NOH

OH

CO2H

Äthylester $C_{14}H_{13}O_4N = NC_5H(C_6H_6)(OH)_3 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Phenyl- β -propylen- α . α - γ -tricarbonsāure-triāthylester durch Einw. von alkoh. Ammoniak bei 100° (Ruhemann, Soc. 75, 247). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 200° . Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser. — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine purpurrote Färbung.

Nitril, 2.6 - Dioxy - 4 - phenyl - 8 - cyan - pyridin (β -Phenyl - γ -cyan-glutaconsäureimid) $C_{12}H_2O_2N_2 = NC_5H(C_6H_5)(OH)_2 \cdot CN$. B. Bei der Umsetzung von Benzoylessigsäureäthylester mit Cyanessigester und Ammoniak (Guanschi, C. 1896 I, 603; 1905 II, 685). —

Nadeln mit 4 H₂O (aus verd. Alkohol). F: ca. $^{285^{\circ}}$ (Zera.) (G., C. 1905 II, 685). Ziemlich schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol (G.). Einfluß auf die Geschwindigkeit der Inversion des Rohrzuckers: Torrest, C. 1907 I, 875. — Gibt beim Behandeln mit $^{60^{\circ}}$ /eiger Schwefelsäure $^{\beta}$ -Phenyl- $^{\gamma}$ -oyan-vinylessigsäure (G., C. 1905 II, 685). — NH₄C₁₂H₇O₂N₂. Nadeln. Färbt sich an der Luft grün (G., C. 1905 II, 685). — Cu(C₁₂H₇O₂N₂)₂ + 4NH₂. Blauer, krystalliner Niederschlag (G., C. 1897 I, 369). Gibt bei 175 — $^{180^{\circ}}$ ca. 2 NH₂ ab. — Ba(C₁₂H₇O₂N₂)₂ + 5 H₂O. Nadeln (G., C. 1905 II, 685). Sehr leicht löslich in siedendem, ziemlich schwer in kaltem Wasser.

2. 2.6 - Dloxy - 4 - methyl - 5 - benzyl - pyridin - carbon - Säure - (3), 2.6 - Dloxy - 4 - methyl - 5 - benzyl - nicotinsäure $C_{14}H_{18}O_4N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Nitril, 2.6-Dioxy-4-methyl-5-bensyl-3-cyan-pyridin (β -Methyl- α -bensyl- γ -cyan-glutaconsăure-imid) $C_{14}H_{12}O_2N_2=NC_5(CH_2)(CH_2\cdot C_0H_5)(OH)_2\cdot CN$. B. In geringer Menge bei der Umsetzung von α -Benzyl-seetessigester (Bd. X, S. 710) mit Ammoniak und Cyanessigester (Guarischi, C. 1897 I, 369; 1905 II, 684). — Prismen mit 1 H_2O (aus Alkohol). F: 217—218° (G., C. 1905 II, 684). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Gibt bei der Einw. von siedender $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure β -Methyl- α -benzyl- γ -cyan-vinylessigsäure (G., C. 1905 II, 684). — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine blauviolette Färbung. — $NH_4C_{14}H_{11}O_2N_2$. Nadeln. Löslich in kaltem Wasser (G., C. 1905 II, 684). — $Cu(C_{14}H_{11}O_3N_2)_2 + 4NH_2 + 2H_2O$. Violettblaue Nadeln (G., C. 1897 I, 369). Gibt bei 105—110° die Verbindung $Cu(C_{14}H_{11}O_2N_1)_2 + 2NH_3$. — Silbersalz. Mikrokrystallinischer Niederschlag; sehr schwer löslich (G., C. 1905 II, 684). — $Mg(C_{14}H_{11}O_2N_1)_2 + 9H_2O$. Nadeln (aus Wasser) (G., C. 1905 II, 684). 1 g löst sich bei 14° in ca. 200 g Wasser.

g) Oxy-carbonsāuren $C_n H_{2n-21} O_4 N$.

1.3-Dioxy-4-[2-carboxy-benzyl]-isochinolin, 3-0xy-4-[2-carboxy-benzyl]-lsocarbostyril bezw. 1.3-Dioxo-4-[2-carboxy-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, α -[2-Carboxy-benzyl]-homophthalsäure-imid C.H.O.N. Kormel I. bezw. II. bezw.

C₁₇H₁₈O₄N, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen. B. Beim Kochen von 2.2'.α-Trioyan-dibenzyl I. (Bd. IX, S. 987) mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,47) (Gabriel, Posner, B. 27, 2493).— Nadeln (ang Eigesgig)

I. CH2·C6H4·CO2H

CH2·C6H4·CO2H

CH CO

NH

saure (D: 1,47) (Gabriel, Posner, B. OH

27, 2493). — Nadeln (aus Eisessig).

F: 242°. Fast unlöslich in Alkohol. — Bei der Einw. von Luftsauerstoff auf eine ammoniakalische Lösung entsteht das Ammoniumsalz des 1-Oxo-3-[2-carboxy-phenyl]-isochromancarbonsaure-(3)-monoamids (Bd. XVIII, S. 499). Beim Erhitzen mit Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge im Rohr auf 100° erhält man α-Methyl-α-[2-carbomethoxy-benzyl]-homophthalsaure-methylimid und α-Methyl-α-[2-carboxy-benzyl]-homophthalsaure-imid. Beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid entsteht [1-Oxo-hydrinden]-[1'.3'-dioxo-1'.2'.3'.4'-tetrahydro-isochinolin]-spiran-(2.4') (Bd. XXI, S. 570).

h) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-27} O_4 N$.

2-[3.4-Dioxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsăure-(4), 2-[3.4-Dioxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsăure $C_{so}H_{18}O_4N$, Formel III.

2-[4-Oxy-8-methoxy-phenyl]5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4),
2-[4-Oxy-8-methoxy-phenyl]5.6-benzo-cinchoninsäure (,,Vanil-lyl- β -naphthocinchoninsäure")

C₂₁H₁₅O₄N, Formel IV. B. Beim Erhitzen von Vanillin mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in alkoh. Lösung (Doebner, B. 27, 2029). — Citronengelbe Prismen. F: 288°.

3. Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsauren C_nH_{2n-7}O₅N.

1. Oxy-carbonsăuren C.H.O.N.

- OH 1. 4.5.6 - Trioxy - pyridin - carbonsäure - (2), 4.5.6 - Trioxypicolinsdure, Oxykomenaminsdure C.H.O.N., s. nebenstehende HO. Formel, bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Peratoner, Ho. N. Co₂H von 4.5-Dioxy-pyridin-carbonsaure-(2) mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung (Ost, J. pr. [2] 27, 266). Durch Erhitzen von 6-Oxy-komensaure (Bd. XVIII, S. 540) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 150° (Reibstein, J. pr. [2] 24, 290; O., J. pr. [2] 27, 265). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser) (R.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther (R.). Die Lösung in Natronlauge fluoresciert blaugrün (O.). Leicht löslich in Säuren (R.). — Gibt bei der Oxydation mit absol. Salpetersäure in Äther Azoncarbonsäure (S. 345) (O.). Liefert in wäßr. Suspension bei der Einw. von Brom 3-Brom-4.5.6-trioxy-pyridin-carbonsäure-(2) (O.). Reagiert mit ammoniakalischer Barium-chlorid-Lösung bei Luftzutritt unter Bildung eines blauen Niederschlags (R.; O.). Beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge erhält man ein blaues Produkt, das sich in Wasser farblos löst (R.).
- 8-Brom-4.5.6-trioxy-pyridin-carbonsaure-(2), 8-Brom-4.5.6-trioxy-picolinsäure C₈H₄O₈NBr, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. HO. von Brom auf 4.5-Dioxy-picolinsaure oder besser auf 4.5.6-Trioxy-picolinsäure in wäßr. Suspension (Ost, J. pr. [2] 27, 266). — Nadeln mit 2 H₂O HO N N CO₂ (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Reduziert Silbernitrat in wäßr. Lösung. — Gibt mit ammoniakalischer Bariumchlorid-Lösung einen farblosen Niederschlag, der sich an der Luft blaugrün färbt; mit Eisenchlorid-Lösung erhält man eine tiefblaue Färbung, die auf Zusatz von mehr Eisenchlorid in Grün und schließlich in Gelbrot übergeht.
- 2. 2.4.6-Trioxy-pyridin-carbonsdure-(3), 2.4.6-Trioxy-nicotinsdure $C_0H_5O_5N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope · CO₂H Formen.

Äthylester $C_0H_0O_5N=NC_5H(OH)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von β -Oxo- α -cyanglutarsäure-monoathylester (Bd. III, S. 851) auf 147° (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1746). — Tafeln (aus Eisessig). Löslich in Säuren und Alkalien. — Geht beim Behandeln mit Kalilauge in 2.4.6-Trioxy-pyridin über. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung.

3. 5-Oxy-pyrrol-dicarbonsaure-(2.3)
$$C_6H_5O_5N = \frac{HC-C\cdot CO_4H}{HO\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_4H}$$

 $\textbf{1-Phenyl-5-oxy-pyrrol-disarbons \"{a}ure-(2.8)} \quad C_{12}H_{9}O_{4}N \ = \ \frac{1}{HO \cdot C \cdot N(C_{6}H_{6}) \cdot C \cdot CO_{2}H}$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-12-pyrrolop-(5)-dicarbonsäure-(2.3), 8. 342.

2. Oxy-carbonsäuren C₇H₇O₅N.

- 1. [2.4.6-Trioxy-pyridyl-(3)]-essigsäure C,H,O,N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Durch Kochen von [4-Amino-2.6-dioxy-pyridyl-(3)]-essigsäure mit 10°/0 iger Schwefelsäure (Best, Thorpe, Soc. 95, 1528). Aus dem Lacton der [2.4.6-Trioxy-S-carbäthoxy-pyridyl-(3)]-essigsäure (Syst. No. 4331) beim Erhitzen mit 30°/0 iger Kalilauge (B., Th.). Prismen (aus Wasser). Färbt sich von ca. 220° an schwarz. Leicht löslich in Wasser. Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung, die beim Erwärmen verschwindet schwindet.
- 2. 2.4.6-Trioxy-5-methyl-pyridin-carbonsaure-(3), 2.4.6-Trioxy-5-methyl-nicotinsäure, α.γ.α'-Trioxy-β-picolin-β'-car- CH₂ CO₁ bonsäure C₇H₇O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. HO

Äthylester $C_9H_{11}O_5N=NC_8(CH_3)(OH)_2\cdot CO_2\cdot C_3H_5$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Amino-2.6-dioxy-5-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester in Essigsäure (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1749). — Krystalle (aus Essigsäure). Schmilzt bei hoher Temperatur unter Zersetzung. Löslich in Säuren und Alkalien. — Geht beim Kochen mit Kalilauge in 2.4.6-Trioxy-3-methyl-pyridin über. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung.

3. 2.4.6-Trioxy-5-āthyl-pyridin-carbonsāure-(3), 2.4.6-Trioxy-5-āthyl-nicotinsāure $C_8H_9O_5N$, s. nebenstehende Formel, C_2H_5 OH bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_{10}H_{13}O_5N = NC_5(C_2H_5)(OH)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Amino-2.6-dioxy-5-äthyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester in Essigsäure (Babon, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1759). — Prismen (aus absol. Alkohol). Schmilzt oberhalb 260°. Löslich in Säuren und Alkalien. — Geht beim Kochen mit wäßr. Kalilauge in 2.4.6-Trioxy-3-äthyl-pyridin über. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine purpurrote Färbung.

b) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-9} O_5 N$.

1. Oxy-carbonsauren C₇H₅O₅N.

- 1. 6-Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 6-Oxy-chinolinsäure bezw.
 6-Oxo-1.6-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), Pyridon-(6)-dicarbonsäure-(2.3), Pyridon-(6)-dicarbonsäure-(2.3), C₇H₈O₅N, Formel I bezw. II. B.

 Durch Oxydation von 2.8-Dioxy-chinolin mit Kaliumpermanganat in siedender verdünnter Kalilauge (DIAMANT, M. 16, 766). Durch Erhitzen des Methyläthers (s. u.) mit verd. Salzsäure im Rohr auf 120° (Feer, Koenigs, B. 18, 2399). Beim Schmelzen von Chinolinsäure mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser (Koenigs, Köener, B. 16, 2158). Krystalle (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 254° schwarz, ohne zu schmelzen (K., K.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol und Ather (K., K.). Das Silbersalz gibt bei der trocknen Destillation 2-Oxy-pyridin (K., K.). Beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 195° (Koenigs, Geigy, B. 17, 589) oder mit Eisessig im Rohr auf 250° (D.) erhält man 6-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3). 6-Oxy-chinolinsäure gibt mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung, die auf Zusatz von Mineralsäuren verschwindet (K., K.). AgC,H₄O₅N. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (K., K.). Ba(C₇H₄O₅N)₂+4H₂O. Nadeln (aus Wasser) (K., K.). Über weitere Metallsalze vgl. K., K.
- 6-Methoxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.8), 6-Methoxy-chinolinsäure $C_8H_7O_5N=NC_8H_7(O\cdot CH_8)(CO_2H)_8$. B. Durch Oxydation von 6-Amino-2-methoxy-chinolin mit Kalium-permanganat in wäßr. Lösung bei 40° (Feer, Koenigs, B. 18, 2398). Nadeln. F: 140° (Zers.). Sehr leicht löslich in Eisessig, Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Ligroin und Chloroform. Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 120° 6-Oxy-chinolinsäure. Die wäßr. Lösung liefert mit Ferrosulfat eine gelbe Färbung, die auf Zusatz von Mineralsäuren verschwindet. $AgC_8H_8O_5N + C_8H_7O_5N$. Nadeln (aus Wasser).
- 2. 6-Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.5), 6-Oxy-isocinchomeronsäure bezw. 6-Oxo-1.6-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(2.5), Pyridon-(6)-dicarbonsäure-(2.5), Pyridon-(6)-dicarbonsiure-(2.5), Pyridon-(6)-dic

5. 387: H., LIEB.: S., C.

3. 4 - Oxy - pyridin - dicarbonsaure - (2.6), 4 - Oxy - dipicolinsaure bezw. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsaure-(2.6), Pyridon-(4)-dicarbonsaure-(2.6) C.H.O.N. Formel I bezw. II, Chelidamsäure (Ammonchelidonsäure). B. Aus Chelidonsäure (Bd. XVIII, S. 490) J. CO₂H durch Behandeln mit Ammoniak in der Wärme (LIETZENMAYER, Dissertation [Erlangen 1878], S. 43; LERCH, M. 5, 383; vgl. Haitinger, Lieben, M. 6, 285, 289). Durch Schmelzen von 4-Chlor-pyridin-dicarbonsäure-(2.6) mit Kaliumhydroxyd (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 403). — Prismen mit 1H₂O (aus Wasser). Gibt das Krystallwasser bei 130—140° ab (Le.). Die wasserfreie Verbindung nimmt beim Aufbewahren an der Luft 1 Mol Krystallwasser auf (H., Lieb.). Färbt sich von ca. 235° an dunkel; F: 245° (Zers.) (Lietz.), 248° (H. Meyer, M. 24, 204). Zersetzt sich bei ca. 230—250° (H., Lieb.), 255—260° (bei raschem Erhitzen) (S., C.). 1 Tl. löst sich in 637 Tln. kaltem Wasser (Le.); sehr schwer löslich in Alkohol und Ather (LE.; LIETZ.). Löslich in Mineralsäuren (LIETZ.; LE.; H., LIEB.); fällt beim Verdünnen Auger (LE.; LIETZ.). Losiich in Mineraisauren (LIETZ.; LE.; H., LIEB.); fällt beim Verdünnen der Lösungen unverändert wieder aus (LE.). Löslich in Alkalilaugen (LIETZ.; H., LIEB.). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 400. — Zersetzt sich beim Erhitzen für sich auf 230—250° (LE., M. 5, 402; H., LIEB.; S., C.; vgl. auch Lietz.) oder mit Wasser auf 196° (H., LIEB.) unter Bildung von 4-Oxy-pyridin. Wird von Kaliumpermanganat in alkal. Lösung unter Bildung von Ammoniau und Oxalsäure oxydiert (LE.). Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub Pyridin (H., LIEB.). Beim Einleiten von Chlor in die alkal. Lösung arbält man 25 Diebles der verställt diensbergen (2.6) (T. 2000). in die alkal. Lösung erhält man 3.5-Dichlor-4-oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.6) (Le., M. 5, 399); analog verläuft die Reaktion mit Brom in wäßr. Lösung (Le., M. 5, 397; H., Lieb.) oder mit Jod in alkal. Lösung (LE., M. 5, 401). Bleibt beim Kochen mit Kalilauge (LE., M. 5, 388; Lietz.) sowie beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 2000 (H., Lieb.) unverändert. Reagiert auch bei längerer Einw. von Methyljodid in sodaalkalischer Lösung nicht; bei längerem Erwärmen des trocknen Natriumsalzes mit überschüssigem Äthyljodid auf ca. 25° erhält man den Diäthylester (s. u.) (M., M. 24, 204). — Färbung mit Eisensalzen: Le., M.

Ag₂C₇H₃O₅N. Gallertartiger Niederschlag (aus Wasser); schwer löslich in siedendem Wasser (Lietzenmayer, Dissertation [Erlangen 1878], S. 50; Lerch, M. 5, 393; Sedgwick, Collie, Soc. 67, 403). — CaC₇H₂O₅N + 2H₂O. Nadeln (Le., M. 5, 395). — Ca₂(C₇H₂O₅N)₂ + 8H₂O (bei 100°). Gelbliche Prismen (Le., M. 5, 396). Geht bei längerem Kochen mit Wasser in das vorangehende Salz über. Sehr schwer löslich in Wasser. — NH₄CaC₇H₂O₅N + 2H₂O (bei 100°). Krystalle (Le.). — (NH₄)₂Ca₅(C₇H₂O₅N)₄ + 8H₂O. Gelbliche Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (Le.). Spaltet bei längerem Kochen mit Wasser Ammoniak ab und geht in das Salz CaC₇H₃O₅N + 2H₂O (s. o.) über. — PbC₇H₃O₅N. Krystalle (Le., M. 5, 391). Fast unlöslich in Wasser und Essigsäure. Löst sich in Alkalicarbonat-Lösung unter Bildung des Kaliumbleisalzes (s. u.). Zersetzt sich, ebenso wie die beiden folgenden Salze, beim Erhitzen über 250° unter Bildung von 4-Oxy-pyridin. — Pb₃(C₇H₂O₅N)₂. Nadeln (aus Wasser) (Le.). Leicht löslich in Kalilauge. — NH₄PbC₇H₂O₅N (bei 100°). Nadeln (Le.). Verwittert an der Luft. Leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. Geht bei der Einw. von Säure oder beim Kochen mit Wasser in das Salz PbC₇H₂O₅N (s. o.) über. — KPbC₇H₂O₅N + 3H₂O. Krystalle (Le., M. 5, 393). Schwer löslich in kaltem Wasser. Geht beim längeren Kochen mit Wasser in das Salz PbC₇H₂O₅N (s. o.) über. — BaPb₂(C₇H₂O₅N)₂ + 3H₂O. Nadeln (Le.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — C₇H₅O₅N + HCl + H₂O. Krystalle (Haitinger, Lieben, M. 6, 286). Wird durch Wasser hydrolysiert.

Dimethylester $C_0H_0O_5N=NC_5H_0(OH)(CO_3\cdot CH_3)_9$. B. Durch Einw. von Diazomethan auf Chelidamsäure (H. MEYER, M. 26, 1324). — Nadeln. F: 125°. Schwer löslich in Äther.

Diäthylester $C_{11}H_{13}O_5N=NC_5H_8(OH)(CO_2\cdot C_5H_5)_9$. B. Durch Erwärmen von Chelidamsäure mit Alkohol und Schwefelsäure (Lerch, M. 5, 388). Aus dem Natriumsalz der Chelidamsäure durch längeres Erwärmen mit überschüssigem Äthyljodid auf 25° (H. Meyer, M. 24, 204). Durch Umsetzen von Chelidamsäure mit Thionylchlorid und Einw. von Alkohol auf das entstandene Dichlorid (M.). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Alkohol oder Wasser). F: 80—81° (L.; M.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (L.). — Einw. von siedendem Wasser: L.

3.5 - Dichlor - 4 - oxy- pyridin- dicarbonsäure- (2.6), 3.5 - Dichlor-4-oxy- dipicolinsäure, Dichlorchelidamsäure $C_7H_3O_5NCl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Chelidamsäure in Kalilauge (Leech, M. 5, 399). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser).

Verwittert an der Luft. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Kohlendioxyd. Leicht löslich in warmem Wasser, etwas schwerer in Alkohol. — Gibt mit Eisenchlorid eine purpurrote Färbung. — $Ag_3C_7O_5NCl_2$. Nadeln. — $Pb_3(C_7O_5NCl_2)_2$. Krystalle.

- 3.5 Dibrom-4- oxy- pyridin- dicarbonsäure- (2.6), 3.5 Dibrom-4-oxy- dipicolinsäure, Dibromchelidamsäure $C_7H_2O_5NBr_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Brom auf Chelidamsäure in Wasser (Lerch, M. 5, 397; Haftinger, Lieben, M. 6, 291). Krystalle mit 2H₂O (aus Wasser) (Le.; H., Lie.). Verwittert an der Luft (Le.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol; unverändert löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure und heißer konzentrierter Salzsäure (Le.). Liefert beim Erhitzen 3.5-Dibrom-4-oxy-pyridin (H., Lie.; vgl. Le.). Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung (Le.; H., Lie.); aus konz. Lösungen scheidet sich ein Eisensalz in Form roter Nadeln ab (Le.). Ag₂C₇HO₅NBr₂. Nadeln. Fast unlöslich in Wasser (Le.).
- 3.5-Dijod-4-oxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.6), 3.5-Dijod-4-oxy-dipicolinsäure, Dijodchelidamsäure C₇H₂O₅NI₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chelidamsäure und Jod in überschüssiger Kalilauge (Leech, M. 5, 401). Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ather. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Jod. Gibt mit Eisenchlorid eine purpurrote Färbung. Eisensalz. Rote Nadeln.
- 4. 4 Oxy pyridin dicarbon săure (3.5), 4 Oxy dinicotinsăure
 bezw. 4 Oxo 1.4 dihydro pyridindicarbonsăure (3.5), Pyridon (4)dicarbonsăure (3.5) C,H₃O₅N, Formel I
 bezw. II. B. Der Diāthylester (s. u.) entsteht in geringer Menge beim Kochen von 1 Mol
 Acetondicarbonsăurediāthylester mit 2 Mol Orthoameisensăureester und 4 Mol Acetanhydrid
 und Behandeln des Reaktionsprodukts mit alkoh. Ammoniak; man verseift ihn durch
 Erhitzen mit starker Salzsäure im Rohr auf 165° oder durch Kochen mit Kalilauge (ERRERA,
 B. 31, 1690). Krystalle. F: ca. 315° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. Liefert beim
 Erhitzen mit starker Salzsäure im Rohr auf ca. 210—215° 4-Oxy-pyridin.

Diäthylester $C_{11}H_{13}O_5N = NC_5H_2(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 251° (bei raschem Erhitzen) (ERREA, B. 31, 1690). — Unlöslich in Wasser und Benzol, schwer löslich in Alkohol. Leicht löslich in Alkalien und konz. Säuren.

2. Oxy-carbonsauren C₈H₂O₅N.

- 1. 6-Oxy-4-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(2.3), 6-Oxy4-methyl-chinolinsäure, 6-Oxy-lepidinsäure, α'-Oxy-γ-picolin-α.β-dicarbonsäure C₈H₇O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Durch
 Oxydation von 2.7-Dioxy-4-methyl-chinolin mit Kaliumpermanganat in
 verd. Kalilauge bei Zimmertemperatur in geringer Ausbeute (Besthobn, Byvanck, B. 31, 802). Nadeln (aus Wasser). Erweicht von 210° an; F: 252—253° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine rote Färbung.
- 2. 6-Oxy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 6-Oxy-2-methyl-dinicotinsäure, α'-Oxy-α-picolin-β.β'-dicarbon-3dure C₈H₇O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Ammoniumsalz des Monoäthylesters (s. u.) durch Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (Simonsen, Soc. 93, 1030). Durch Erhitzen von 6-Oxy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-amid-(5) (S. 270) oder von 6-Oxy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-athylester-(3)-nitril-(5)(S. 270) mit Salzsäure (D: 1,1) im Rohr auf 120° (Erbera, B. 33, 2970; G. 31 I, 173). Blättchen oder Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Gibt bei 100° ½ Mol Krystallwasser ab, wird bei 115° wasserfrei (S.). F: 303° (E.), 302° (Zers.; bei raschem Erhitzen) (S.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Ather, Benzol, Essigsäure und Essigester (S.). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120°, schneller bei 140—150° in 6-Oxy-2-methyl-pyridin über (E.; S.). Kupfersalz. Tafeln (S.). BaC₈H₅O₅N+2H₂O (bei 115°). Nadeln (S.).
- 6-Oxy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3)

 C₁₀H₁₁O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 6-Methyl-pyron-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit wäßr. Ammoniak (SIMON-SEN, Soc. 93, 1028). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 223°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Petroläther und Essigester, leicht in heißem Alkohol. Unlöslich in kalter Soda-Lösung, löslich in verd. Kalilauge. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. NH₄C₁₀H₁₀O₅N. Gelbliche Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 263—265° (Zers.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. AgC₁₀H₁₀O₅N. Nieder-

- 6-Oxy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3)-nitril-(5), 6-Oxy-2-methyl-5-cyan-nicotinsäure-äthylester, α' -Oxy- β' -cyan- α -picolin- β -carbonsäure-äthylester $C_{10}H_{10}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von Natrium-cyanacetamid mit α -Äthoxymethylen-acetessigsäure-äthylester in alkoh. Lösung (Errera, B. 33, 2969, 3469; G. 31 I, 170).— Holling CO₂·C₂H₅ Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 208°. Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder beim Kochen mit verd. Alkalilaugen die vorangehende Verbindung. $KC_{10}H_{9}O_{3}N_{2}$. Blättchen (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser.

3. Oxy-carbonsäuren CoHoOsN.

- 1. 6-Oxy-2-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-essigsäure-(4),
 α'-Oxy-α-picolin-β-carbonsäure-γ-essigsäure C₉H₉O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Durch wiederholtes Abdampfen von Citracumalsäure (Bd. XVIII, S. 511) mit Ammoniak (Nieme, v. Pechmann, A. 261, 203).

 Nadeln (aus Wasser). F: 200—201° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in verd. Säuren. Geht bei der trocknen Destillation in 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin über. Ag₂C₉H₇O₅N. Niederschlag.
- 2. 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5), 4-Oxy-2.6-dimethyl-dinicotinsäure, γ-Oxy-α.α'-lutidin-β.β'-dicarbonsäure C. H.O. N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Diäthylester (s. u.) durch Erhitzen mit überschüssiger, konzentrierter alkoholischer Kalilauge (Conrad, Guth-zeit, B. 20, 155). Bei der Reduktion von 1-Oxy-2.6-dimethyl-pyridon-(4). HO.C. CO. H. dicarbonsäure (3.5) (S. 347) mit Zinn und Salzsäure (Palazzo, R. A. L. [5] CH3 CH3 14 II, 161; G. 36 I, 601). Prismen (aus Wasser). F: 267° (Zers.) (C., G.; P.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther (C., G.). Geht beim Erhitzen auf 270—290° in 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin über (C., G.). Bei der Destillation mit Zinkstaub erhält man 2.6-Dimethyl-pyridin (C., Epstein, B. 20, 162). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 140° 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure (3.5) (C., E.). Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine gelbe Färbung (P.; C., G.). CuC. H.O. N. +1/2 H.O. (bei 100°). Hellblauer Niederschlag (C., G.). CaC. H.O. Krystalle (aus Wasser) (C., G.).

Diäthylester C₁₃H₁₇O₅N = NC₅(OH)(CH₃)₂(CO₅·C₂H₅)₂. B. Durch mehrtägige Einw. von wäßrig-alkoholischem Ammoniak auf 2.6-Dimethyl-pyron-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Conrad, Guthzeit, B. 19, 24; 20, 154). — Krystalle (aus Alkohol). F: 221° (C., G.). Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, leicht in Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol; 1 Tl. löst sich in 100 Tln. Alkohol bei 20°; leicht löslich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure (C., G.). Löslich in verd. Kalilauge (Ssabanejew, Ж. 41, 789; C. 1909 II, 1751). — Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 140—150° 1-Acetyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (S. 347) (C., G., B. 20, 155). — Kaliumsalz. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Äther (Ss.). — 2C₁₃H₁₇O₅N + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 190° (C., G.). Leicht löslich in heißem Wasser.

4. 4.6.7 - Trioxy - 2 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - carbon säure - (5), 4.6.7 - Trioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinaldin - carbon säure - (5) $C_{11}H_{12}O_5N$, Formel I.

4.7 - Dioxy - 6 - methoxy - 2 - methyl - 1.2.3.4 * tetrahydro - chinolin-carbonsäure - (5) $C_{12}H_{18}O_5N$, Formel II. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 4-Nitro-3-acetonyl

mekonin (Bd. XVIII, S. 171) mit Zinn und Salzsäure (Book, B. 86, 2212). — $C_{12}H_{15}O_5N + HCl$. Nadeln. F: 213°. Leicht löslich in Wasser. — $2C_{12}H_{15}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln. F: 204°.

c) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_5 N$.

1. 4.6.7-Trioxy-3.4-dihydro-chinolin-carbonsaure-(5) C10H9O5N, Formel I.

2-Chlor-4-oxy-6.7-dimethoxy3.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(5)

C₁₂H₁₂O₅NCl, Formel II. B. Das BariumSalz entsteht beim Kochen des zugehörigen
Lactons (Syst. No. 4300) mit Barytwasser
(Liebermann, Kleemann, B. 19, 2298). — Das Bariumsalz gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure in Eisessig auf 120° das Lacton der 4.6.7-Trioxy-3.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(5) (Syst. No. 4300) und andere Produkte. — Ba(C₁₂H₁₁O₅NCl)₂. Krystalle. Schwer löslich in Alkohol.

2. 4.6.7 - Trioxy - 2 - methyl - 3.4 - dihydro - chinolin - carbonsäure - (5), 4.6.7 - Trioxy - 3.4 - dihydro - chinaldin - carbonsäure - (5) $C_{11}H_{11}O_8N$, Formel III.

4.7-Dioxy-6-methoxy-2-methyl3.4 - dihydro - chinolin - carbon säure-(5) C₁₂H₁₃O₅N, Formel IV. B. Bei III. Hoder Reduktion von 4-Nitro-3-acetonylmekonin (Bd. XVIII, S. 171) mit Zinn
und rauchender Salzsäure (Book, B. 35, 1500). — Krystalle (aus Wasser). F: 212°. Löslich
in Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin. Löslich in kalter Soda-Lösung, Alkalilaugen, Ammoniak und verd. Salzsäure. — Ba(C₁₃H₁₂O₅N)₃ + H₂O. Niederschlag. Gibt das
Krystallwasser bei 160—170° ab (B., B. 36, 2210). — 2C₁₂H₁₃O₅N + HCl + AuCl₃. Goldgelbe
Blättchen (B., B. 36, 2210).

d) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_5 N$.

1. 1.4.6 (oder 1.4.7) - Trioxy-isochinolin-carbonsäure-(3), 4.6 (oder 4.7) - Dioxy-isocarbostyril-carbonsäure-(3) $C_{10}H_7O_5N$, Formel V oder VI, bezw. desmotrope Formen.

1.4-Dioxy-6 (oder 7)-methoxy-isochinolin-carbonsäure-(3)-methylester, 4-Oxy-6 (oder 7)-methoxy-isocarbostyril-carbonsäure-(3)-methylester $C_{12}H_{11}O_5N$, Formel VII oder VIII. B. Durch Erhitzen von [4-Äthoxy-phthalyl]-glycinäthylester (Bd. XXI, S. 608)

mit Natriummethylat-Lösung im geschlossenen Gefäß auf 100° (Kusel, B. 87, 1975). — Nadeln (aus Methanol). F: ca. 248° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49), schneller mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) 1.4.6 (oder 1.4.7)-Trioxy-isochinolin.

1.4 - Dioxy - 6(oder 7) - \ddot{a} thoxy - isochinolin - carbons \ddot{a} ure - (3) - \ddot{a} thylester, 4-Oxy-6(oder 7) - \ddot{a} thoxy - isocarbostyril - carbons \ddot{a} ure - (3) - \ddot{a} thylester $C_{14}H_{18}O_{5}N$, Formel IX oder X. B. Durch Erhitzen von [4- \ddot{a} thoxy-phthalyl]-glycin \ddot{a} thylester mit Natrium \ddot{a} thylat-

Lösung im Rohr auf 100° (Kusel, B. 37, 1974). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Zersetzt sich bei ca. 233°. Leicht löslich in Aceton und Eiseseig, unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol und Chloroform. Unlöslich in Ammoniak. — Gibt beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49), schneller mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) 1.4.6(oder 1.4.7)-Trioxy-isochinolin.

2. 4.5.7-Trioxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3 oder 6), 4.5.7-Trioxy-chinaldin-carbonsäure-I. Ho oh Ho oh carbonsäure-I. Ho CO_2H II. Ho oh Ho oh (3 oder 6) C_1 , CO_2H III. Ho oh oh Ho oh carbonsäure-

Äthylester C₁₂H₁₂O₅N = NC₉H₂(OH)₂(CH₂)·CO₂·C₂H₅. B. Aus β-Imino-buttersäure-äthylester durch Erhitzen mit Malonsäurediäthylester auf 130—170°, am besten unter vermindertem Druck (KNOEVENAGEL, FRIES, B. 31, 774) oder, neben anderen Produkten, beim Erhitzen mit ¹/2 Mol Benzalmalonsäure-diäthylester auf 130—170° (K., FRIES, B. 31, 765) oder mit ¹/3 Mol Cuminalmalonsäure-diäthylester unter vermindertem Druck über 160° (K., BRUNS-wig, B. 35, 2178). In geringer Menge beim Erhitzen von 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6-tetra-hydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 20°/₀iger Salzsäure auf 100° (K., B.). —Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 268—269° (K., B.). Unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol, kaltem Wasser und kaltem Aceton, sehr schwer löslich in kaltem Chlorbform, kaltem Alkohol und heißem Wasser, leicht in heißem Eisessig; löslich in kalter konz. Salzsäure, unlöslich in kalter Alkalilauge, Soda-Lösung und Ammoniak (K., F., B. 31, 775). — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder mit 10°/₀iger wäßriger Kalilauge auf dem Wasserbad 4.5.7-Trioxy-chinaldin (K., F., B. 31, 775).

e) Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-15}O₅N.

1. $6-0 \times y-2$ -methyi-4-phenyl-4.5-dihydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5) $\frac{HO_3C \cdot CH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_3H}{HO \cdot C} = \frac{C \cdot CH_5}{N} - \frac{C \cdot CH_5}{C \cdot CH_5}$ ist desmotrop mit 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), S. 349.

2. Oxy-carbonsäuren $C_{15}H_{16}O_6N$.

1. 2.6 - Dimethyl-4 - [2 - oxy - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbon-sdure-(3.5) $C_{18}H_{18}O_8N = \frac{HO_2C \cdot C \cdot CH(C_8H_4 \cdot OH) \cdot C \cdot CO_2H}{CH_2 \cdot C - NH - C \cdot CH_2}$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dinitril}, & \textbf{2.6-Dimethyl-4-[2-oxy-phenyl]-3.5-dicyan-1.4-dihydro-pyridin} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{18}\textbf{ON}_3 = & & \textbf{NC\cdot C\cdot CH(C_0H_4\cdot OH)\cdot C\cdot CN} \\ \textbf{CH}_3 \cdot \overset{\text{``C}}{\textbf{C}} & \textbf{NH} & & \overset{\text{``C}}{\textbf{C}} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_3 \cdot \overset{\text{``C}}{\textbf{C}} & \textbf{NH} & & \overset{\text{``C}}{\textbf{C}} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{D}_{12} \cdot \textbf{C} & & \textbf{D}_{13} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{13} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{14} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} & & \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C}_{15} \cdot \textbf{C$

 $2. \quad 2.6 - Dimethyl - 4 - [4 - oxy - phenyl] - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbon - säure-(3.5) \quad C_{1s}H_{15}O_{5}N = \frac{HO_{3}C \cdot C \cdot CH(C_{6}H_{4} \cdot OH) \cdot C \cdot CO_{5}H}{CH_{2} \cdot C - NH - C \cdot CH_{5}}.$

2.6-Dimethyl-4-[4-methoxy-phenyl]-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.6)-dinitril, 2.6-Dimethyl-4-[4-methoxy-phenyl]-3.5-dicyan-1.4-dihydro-pyridin $C_{16}H_{15}ON_3 = \frac{NC \cdot C \cdot CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot C \cdot CN}{CH_3 \cdot C \cdot CH_3}$. B. Durch Kochen von Anisal-bis-[imino-buttersäure-nitril] (Bd. X, S. 1039) mit Acetanhydrid (Mohr, J. pr. [2] 56, 132). — Nadeln (aus Alkohol). F: 215—216° (unter Braunfärbung; bei raschem Erhitzen). Schwer löslich in Ather, Benzol und Ligroin.

f) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_5 N$.

1. 6-0xy-2-methyi-4-phenyi-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), 6-0xy-2-methyi-4-phenyi-dinicotinsaure $C_{14}H_{11}O_{5}N$, s. $HO_{5}C$ $CO_{2}H$ nebenstehende Formel.

6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(8.5)-äthylester-(8)-nitril-(5), 6-Oxy-2-methyl-4-phenyl-5-cyan-nicotin-säure-äthylester $C_{16}H_{14}O_{3}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 1 Mol Benzaldehyd auf 1 Mol Acetessigsäureäthylester, 1 Mol Cyanessigsäure-methylester oder -äthylester und 3 Mol Ammoniak (GUARESCHI, C. 1907 I, 333). — F: 226—227°.

2. 2.6 - Dimethyl - 4 - [3 - oxy - phenyl] - pyridin - dicarbon-săure - (3.5), 2.6 - Dimethyl - 4 - [3 - oxy - phenyl] - dinicotin-săure $C_{15}H_{12}O_5N$, s. nebenstehende Formel.

Diäthylester $C_{19}H_{21}O_5N=NC_5(CH_2)_2(C_0H_4\cdot OH)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Diazotieren von 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester in schwefelsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung (Lepetit, G. 17, 465). — Krystalle (aus Benzol). F: 174°. Löslich in Alkalien und Ammonisk. — Bildet mit Säuren Salze, die von Wasser nicht hydrolysiert werden. — Hydrochlorid. Prismen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Nitrat. Nadeln. — Pikrat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich.

g) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-23} O_5 N$.

3-0xy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure $C_{17}H_{11}O_5N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

3-Åthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure \(^1\)C₁₈H₁₈O₅N, s. nebenstehende
Formel (R = C₂H₄). B. Aus dem Lacton der 6(oder 3)-Äthoxy-2-[α-oxyāthyl]-5(oder 4)-[chinolyl-(4)]-benzoesäure (Syst. No. 4300) durch Einw.
von Brom in verd. Natronlauge, anfangs bei Zimmertemperatur, später
in der Wärme (Koenigs, J. pr. [2] 61, 29). — Krystalle (aus verd. Alkohol oder verd.
Methanol). F: ca. 236° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, Benzol und Chloroform, schwer
in Methanol und Alkohol. Löslich in siedenden Mineralsäuren. — Das Silbersalz liefert beim
Erhitzen auf 280—290° geringe Mengen 4-[2-Äthoxy-phenyl]-chinolin. Wird durch Chromschwefelsäure zu Chinolin-carbonsäure-(4) oxydiert. Geht beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure in Homapocinchensäure (S. 244) über. Beim Erwärmen mit Acetylchlorid
auf dem Wasserbad erhält man 3-Äthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure-anhydrid (Syst. No.
4300). — Na₂C₁₈H₁₃O₅N. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — K₂C₁₈H₁₂O₅N.
Nadeln (aus Alkohol). — Ag₃C₁₉H₁₃O₅N. Niederschlag. Sehr schwer löslich. — Hydrochlorid. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Wird durch siedendes Wasser hydrolysiert.

h) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-25} O_5 N$.

4-0xy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5),
4-0xy-2.6-diphenyl-dinicotinsäure C₁₀H₁₂O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Diäthylester (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅ C₀
koch (C₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kalilauge (Peterrone (S. 274) durch Kochen mit
c₀H₅
konzentrierer alkoholischer Kali

4- Methoxy - 2.6 - diphenyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) $C_{20}H_{15}O_5N=NC_5(C_6H_5)_2(O\cdot CH_2)(CO_6H)_2$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf 4-Oxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester in alkal. Lösung und Verseifung des neben 1-Methyl-4-oxo-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester erhaltenen bei 125° bis 130° schmelzenden Produkts mit 7°/oiger Kalilauge bei Zimmertemperatur (Ретвенко-Кентесненко, Schöttle, B. 42, 2024; 43 [1910], 203; Ж. 42 [1910], 311). — Tafeln mit 1,5 $C_2H_4O_2$ (aus Essigsäure). F: 240° (Zers.). Unlöslich in Wasser. — $Ag_2C_{20}H_{12}O_5N$. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

2) S. die Fußnote auf S. 244.
BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXII.

4-Оху-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{23}H_{31}O_{5}N=NC_{5}(C_{6}H_{5})_{3}(OH)(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$. B. Durch Oxydation von 2.6-Diphenyl-piperidon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester mit Chromsäure in Essigsäure auf dem Wasserbad (Ретвенко-Квітсюненко, Ретвоw, B. 41, 1693). Aus 2.6-Diphenyl-pyron-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester durch Behandeln mit alkoh. Ammoniak (P.-K., B. 42, 3683; Schtwan, Ж. 41, 479; C. 1909 II, 832). — Krystalle (aus Alkohol). F: 195° (P.-K., P.; Scht.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (P.-K., P.). Leicht löslich in verd. Kalilauge (P.-K., Schöttle, B. 42, 2020). — Bleibt bei 1 /₃-stdg. Kochen mit mäßig konzentrierter alkoholischer Kalilauge unverändert, wird durch siedende konzentrierte alkoholische Kalilauge zur Dicarbonsäure (S. 273) verseift; bei längerem Kochen mit verdünnter wäßriger Kalilauge erhält man eine bei 225—227° (Zers.) schmelzende, in Wasser schwer lösliche Verbindung (P.-K., P.). Gibt beim Behandeln mit Methyljodid in alkal. Lösung hauptsächlich 1-Methyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und geringere Mengen eines Produkts, das bei längerer Einw. von 70 /oiger Kalilauge bei Zimmertemperatur 4-Methoxy-2.6-diphenyl-pyridindicarbonsäure-(3.5) liefert (P.-K., Soh., B. 42, 2024; 43 [1910], 203; Ж. 42 [1910], 311). — $KC_{23}H_{20}O_{5}N$. Niederschlag (aus Chloroform + Ligroin). F: 300° (P.-K., Soh., B. 42, 2021).

4-Methoxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{24}H_{23}O_5N=NC_5(C_6H_5)_2(O\cdot CH_9)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der 4-Methoxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (Petrenko-Kritschenko, Schöttle, B. 43 [1910], 205; \Re . 42 [1910], 313). — Krystalle (aus Alkohol). F: 229—230°. Unlöslich in Ammoniak.

i) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-27} O_5 N$.

Oxy-carbonsauren $C_{so}H_{1s}O_{s}N$.

1. $2 - [2.4.5 - Trioxy - phenyl] - 5.6 - benzo - chinolin-carbonsäure - (4), 2-[2.4.5-Trioxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure <math>C_{10}H_{13}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel.

OH OH OH

2-[2.4.5-Trimethoxy-phenyl]-5.6-benso-chinolin-carbon-säure-(4), 2-[2.4.5-Trimethoxy-phenyl]-5.6-benso-cinchonin-säure, ,,Asaryl- β -naphthocinchoninsäure" $C_{22}H_{19}O_5N=$ OH $NC_{19}H_{19}(CO_2H)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von 2.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in absol. Alkohol (Fabinyi, Széri, B. 39, 1217). — Gelbe Nadeln. F: 258°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

2. $2-[3.4.5-Trioxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[3.4.5-Trioxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure <math>C_{50}H_{13}O_5N$, s. nebenstehende Formel.

2 - [3.4.5 - Trimethoxy - phenyl] - 5.6 - benzo-chinolin-carbon-

OH OH OH

säure - (4), 2-[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchonin-säure $C_{22}H_{19}O_5N=NC_{12}H_{7}(CO_5H)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen OH von 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in absol. Alkohol (MAUTHNER, B. 41, 2533). — Gelbe Nadeln. F: 262—263°. Unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Xylol, leichter in kaltem Nitrobenzol.

4. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren C_n H_{2n-7} O₆ N.

1. 3.4-Dioxy-pyrrol-dicarbonsaure-(2.5) bezw. 3.4-Dioxo-pyrrolidin-dicarbonsaure-(2.5) $C_6H_8O_6N = \frac{HO \cdot C - C \cdot OH}{HO_1C \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$ bezw.

HO'C·HÇ·NH·ÇH·CO'H

1-Phenyl-3.4-dioxy-pyrrol-dicarbonsäure-(2.5)-dimethylester bezw. 1-Phenyl-8.4-dioxo-pyrrolidin-dicarbonsäure-(2.5)-dimethylester $C_{14}H_{13}O_6N=$ HO·C____C·OH CH₃·O₂C· $\overset{\circ}{\text{C}}$ ·N(C₆H₅)· $\overset{\circ}{\text{C}}$ ·CO₂· $\overset{\circ}{\text{CH}}$ bezw. CH₃·O₂C·H $\overset{\circ}{\text{C}}$ ·N(C₆H₅)·CH·CO₂·CH₃ Zur Konstitution vgl. Johnson, Bengis, Am. Soc. 33 [1911], 745. — B. Aus Anilin-N.N-diessigsaure-dimethylester, Oxalsaure-dimethylester und Natriummethylat-Lösung (DE MOUILPIED, Soc. 87, 437, 450; J., B., Am. Soc. 33 [1911], 753). — Prismen (aus Alkohol). F: 188—1896 (J., B.), 195° (DE M.). 1-Phenyl-3.4-dioxy-pyrrol-dicarbonsaure-(2.5)-diathylester bezw. 1-Phenyl-8.4-dioxo-pyrrolidin-dicarbonsäure (2.5)-diäthylester $C_{16}H_{17}O_6N =$ OC-2.4.6-Tribrom-anilin (DE M.). — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine grünlichblaue Färbung (DE M.). 1 - Phenyl - 3 - oxy - 4 - anilinoformyloxy - pyrrol - dicarbons aure-(2.5)-di thylester $C_{23}H_{22}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot C - C \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. $C_{23}H_{32}O_7N_2 = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Phenylisocyanat beim Erwärmen (DE MOUILPIED, Soc. 87, 448). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 1690. 1 - o - Tolyl - 3.4 - dioxy - pyrrol - dicarbonsaure-(2.5)-diathylester bezw. 1-o-Tolyl-3.4-dioxo-pyrrolidin-dicarbonsäure-diäthylester C₁₇H₁₉O₆N = $-\mathbf{C} \cdot \mathbf{OH}$ bezw. C₂H₅·O₂C·HC·N(C₆H₄·CH₃)·CH·CO₂·C₂H₅ $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot \ddot{C} \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2) \cdot \ddot{C} \cdot CO_2 \cdot C_2H_K$ Zur Konstitution vgl. Johnson, Bengis, Am. Soc. 33 [1911], 745. — B. Aus o-Toluidin-N.N - diessigsäure - diäthylester, Oxalsäure - diäthylester und Natriumäthylat - Lösung (DE MOUILPIED, Soc. 87, 450). — Krystalle. F: 146° (DE M.).

2. 2.6-Dioxy-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(4.4) $C_7H_7O_6N=1$ $HC\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH$

HO·C---NH---C·OH

 $\begin{array}{c} \textbf{Diäthylester} \ \ C_{11}H_{15}O_6N = \frac{HC\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH}{HO\cdot C----NH-----C\cdot OH} \ \ \text{ist desmotrop mit 2.6-Dioxopiperidin-dicarbons aure-(4.4)-diathylester, S. 354.} \end{array}$

b) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-9} O_6 N$.

1. Oxy-carbonsäuren C7H5O8N.

1. 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsāure-(3.4), 2.6-Dioxy-cin-chomeronsāure $C_7H_5O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. CO_2H

Monoäthylester $C_9H_9O_6N=NC_5H(OH)_2(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 2.6-Dioxy-pyridin-tricarbonsäure-(3.4.5)-triäthylester (S. 282) mit 2 Mol Natronlauge (Errera, Perciabosco, B. 34, 3714). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 215°. Sehr sehwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol.

Diäthylester $C_{11}H_{13}O_6N = NC_5H(OH)_8(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch mehrtägige Einw. von Ammoniak auf den durch Anlagerung von Malonester an Acetylendicarbonsäure-diäthylester entstehenden Propylentetracarbonsäure-tetraäthylester (Ruhemann, Stapleton, Soc. 77, 243, 250). Aus α -Cyan-aconitsäure-triäthylester durch Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 640). Beim Kochen von $\alpha.\beta.\gamma$ -Tricarbäthoxyglutaconisoimid (Bd. XVIII, S. 513) mit Salzsäure (D: 1,06) (Errera, Perciabosco, B. 34, 3713). — Blättchen (aus Alkohol). F: 157° (E., P.; Ro., Th.), 161—162° (Ru., St.; Ru.,

- B. 34, 4165). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (E., P.), unlöslich in Wasser (Ro., Th.). Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen (Ro., Th.). Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure (Ru., Sr.) oder mit verd. Natronlauge (Ro., Th.) Citrazinsäure (S. 254). Gibt mit Eisenchlorid in Wasser oder Alkohol eine rotviolette Färbung (Ru., Sr.). Bei der Einw. von Natriumnitrit in heißem Wasser tritt eine blaue Färbung auf (E., P.).
- 2. 2.6 Dioxy pyridin dicarbon sdure-(3.5), 2.6 Dioxy-dinicotins dure C.H.O.N. Formel I, bezw. desmotrope Formen.

 I. $\frac{\text{HO}_2\text{C}}{\text{N}} \cdot \frac{\text{OO}_2\text{H}}{\text{OH}}$ II. $\frac{\text{HO}_2\text{C}}{\text{N}} \cdot \frac{\text{OO}_2\text{H}}{\text{OO}_2\text{H}_4}$
- 2-Oxy-6-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(8.5), 2-Oxy-6-äthoxy-dinicotinsäure C₂H₂O₂N, Formel H. B. Beim Kochen von 6-Oxy-2-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3) (s. u.) mit 10°/ciger Kalilauge (Guthzent, Dressel, A. 262, 116; vgl. B. 22, 1429). Nadeln (aus Accton), Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 181—182° (Zers.). Bei 20° lösen 100 Tle. Äther 0,13 Tle., 100 Tle. Accton 1,85 Tle.; fast unlöslich in Ligroin, Benzol und Chloroform. Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure erst auf 130—140°, dann auf 180° Glutaconsäure. Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 240—250° und nachfolgenden Behandeln mit Wasser 2.6-Dichlorpyridin-dicarbonsäure-(3.5). Fällungsreaktionen: G., D., A. 262, 118. Ag₂C₃H₇O₆N. Sehr unbeständig.
- 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsäure (3.5) monoäthylester, 2.6 Dioxy dinicotinsäure monoäthylester C₀H₀O₈N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 2 Mol Natronlauge (Errera, G. 27 II, 403; 28 I, 272; B. 31, 1244; vgl. Guthzert, B. 32, 780). Krystallinisch. Geht beim Kochen mit Wasser in 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester über (E.; G.). NaC₀H₂O₆N + 2 H₂O. Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser (E.).
- 6-Oxy-2-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester (3), HO₂O₃O₂H₃
 6-Oxy-2-äthoxy-dinioctinsäure-äthylester-(3) C₁₁H₁₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von verd. Ammoniak auf 6-Äthoxy-pyron-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-diåtbylester (GUTHZEIT, DEBSSEL, A. 262, 106; vgl. G., D., B. 22, 1427).—Nadeln (aus Äther + Aceton). F: 159—160° (Zers.) (G., D.). Bei 20° lösen 100 Tle. Äther 2,3 Tle., 100 Tle. Eisessig 4,4 Tle., 100 Tle. Aceton 10,5 Tle. (G., D.). Unlöslich in kalter konzentrierter Salzsäure (RUHEMANN, Soc. 73, 352). Gibt beim Erhitzen auf 160° bis 180° 2-Oxy-6-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diåthylester und andere Produkte (G., D.). Beim Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 2.6-Dioxy-pyridin (R.). Die wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes gibt mit wenig Eisenchlorid eine rote Färbung (G., D., B. 22, 1428). Fällungsreaktionen: G., D., B. 22, 1428. AgC₁₁H₁₂O₄N (G., D., A. 262, 107).
- 2-Āthoxy-6-acetoxy-pyridin-dicarbonsāure-(3.5)-āthylester-(3), 2-Āthoxy-6-acetoxy-dinicotinsāure-āthylester-(3) $C_{12}H_{18}O_7N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-2-āthoxy-pyridin-dicarbonsāure-(3.5)-āthylester-(3) und Essigsāureanhydrid bei 130° (Gutherit, Dressel, A. 262, 108). Krystalle (aus Benzol). F: 99—100°. Schwer löslich in Ligroin, leicht löslich in Benzol. Wird durch Erwärmen mit Wasser, Alkohol oder Eisessig rasch verseift.
- 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsäure (8.5) diäthylester, C_{2H5}·O₂C. CO₃·C₂H5
 2.6 Dioxy dinicotinsäure diäthylester C₁₁H₁₂O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Erhitzen
 von α.γ-Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester mit Formamid auf 100° (Ruhemann, Sedgwick, B. 28, 825). Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf γ-Carboxy-α-cyan-glutaconsäure-triäthylester (Errera, B. 31, 1244). Aus α.γ-Dicyan-glutaconsäure-diäthylester beim Kochen mit verd. Salzsäure (R., Browning, Soc. 73, 284) oder (als Ammoniumsalz) beim Kochen mit Alkohol (Erb., B. 31, 1242). Guth-zeit, B. 32, 779; Dimboth, B. 35, 2882). Aus α.γ-Dicarbāthoxy-glutaconisoimid (Bd. XVIII, S. 506) beim Erhitzen auf den Sohmelzpunkt, beim Kochen mit Alkohol oder beim Erhitzen mit Zinkstaub und Eisessig (G., B. 26, 2801; G., Eyssen, J. pr. [2] 80, 40; vgl. Err., B. 34, 3703). Nadeln (aus Alkohol oder aus verd. Salzsäure). F: 199° (G., B. 26, 2801; Err., B. 31, 1242), 202° (R., B., Soc. 73, 284). Sehr schwer löslich in Wasser (R., S.); 1 Tl. löst sich bei 22° in 26 Tln. Eisessig, 42 Tln. Äther, 50 Tln. absol. Alkohol, 73 Tln. Aceton oder 185 Tln. Benzol (G.). Löslich in kalter konzentrierter Salzsäure (R., B.). Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 2.6-Dioxy-pyridin (R., Soc. 73, 351). Beim Kochen mit 2 Mol Natronlauge entsteht der Monoāthylester (a. c.) (E., B. 81, 1244; G. 27 II, 404; 28 I., 272). Gibt beim Chlorieren in salzsaurer Lösung 4.5-Dichlor-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-athylester (R., B., Soc. 73, 286). Liefert mit Phosphorpentachlorid bei 240—250° 2.6-Dichlor-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester (G., B. 26, 2798). Gibt mit Brom in konz.

Salzsaure ein unbeständiges, gelbes Additionsprodukt (R., S.). — Gibt mit Eisenchlorid

in verd. Alkohol eine rotviolette Färbung (G., B. 26, 2801).

NH₄C₁₁H₁₂O₆N. Nadeln oder Blättchen. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Erbera, B. 31, 1242; Guthzeit, B. 32, 780; Dimroth, B. 35, 2882). Löst sich in Wasser von 20° zu ca. 0,1°/0 (G.); fast unlöslich in Alkohol (Ruhemann, Sedgwick, B. 28, 825). Läßt sich aus 50° /0 iger Essigsäure fast unverändert umkrystallisieren (G.). — NaC₁₁H₁₂O₆N + 2H₂O. Krystalle (aus Wasser). Wird bei 130° wasserfrei (Erb., B. 31, 1243); das bei 110° bis 120° getrocknete Salz enthält 1 /2 H₂O (G., B. 26, 2800). Bei 20° enthälten 100 g wäßr. Lösung 0,09 g (G.). — Cu(C₁₁H₁₂O₆N)₂. Hellgelb (G., B. 32, 782). — AgC₁₁H₁₂O₆N (G., B. 26, 2803; 32, 781). — Phenylhydrazinsalz C₆H₈N₂ + C₁₁H₁₃O₆N. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 198° (R., Browning, Soc. 73, 285). Schwer löslich in heißem Alkohol.

- 2-Oxy-6-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester C₁₃H₁₇O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Silbersalz des 6-Oxy-2-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylesters-(3) (S. 276) und Äthyljodid in siedendem Alkohol (Guthzeit, Dressel, A. 262, 109). Beim Erhitzen von 6-Oxy-2-äthoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3) über den Schmelzpunkt (G., D., A. 262, 111). Aus dem Silbersalz des 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters und Äthyljodid in siedendem Ather (G., B. 26, 2804). Nadeln (aus Alkohol). F: 80—81° (G., D.). Kp₁₈: 200—210° (G., D.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol; löslich in Alkalien (G., D.).
- 2.6-Diacetoxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester, C₂H₅·O₂C·C₂H₅
 2.6-Diacetoxy-dinicotinsäure-diäthylester C₁₈H₁₇O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Acetanhydrid bei 120—130° (Guthzeit, B. 26, 2798). Krystalle (aus Benzol). F: 69—70°.
- 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-monoamid, 2.6-Dioxy- $_{\rm HO_2C}$ dinicotinsäure-monoamid $_{\rm C_7H_6O_5N_8}$, s. nebenstehende Formel. B. Ho. N. OH mit überschüssiger Kalilauge (Erbera, B. 33, 2976). Nadeln (aus Wasser). F: 213° (Zers.). Sohwer löslich in Alkohol und Wasser.
- 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsäure (8.5) äthylester-amid, C₂H₅·O₂C·O·NH₂
 2.6 Dioxy-dinicotinsäure-äthylester-amid C₂H₁₀O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von
 2.5°/oigem alkoholischem Ammoniak auf α.γ-Dicarbāthoxy-glutaconisoimid (Bd. XVIII,
 8. 506) (Guthzeit, Eyssen, J. pr. [2] 80, 45). Nadeln (aus Aceton). Zersetzt sich bei
 259°. Löslich in Alkohol und Aceton, leicht löslich in Eisessig unter Zersetzung, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalilaugen. Gibt mit Eisenchlorid in siedender alkoholischer Lösung eine rote Färbung.
- 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(8.5)-diamid, 2.6-Dioxy-dinicotinsäure-diamid $C_7H_7O_4N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf $\alpha.\gamma$ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Ruhemann, Morrell, Soc. 59, 746). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 300°, ohne zu schmelzen. Löslich in Alkalien und Ammoniak.
- 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsäure (8.5) dianilid, 2.6 Dioxy dinicotinsäure dianilid $C_{19}H_{15}O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsäure (3.5) diāthylester und siedendem Anilin (Guthzeit, Eyssen, J. pr. [2] 80, 49). Gelbes Krystallpulver (aus Eisessig). Zersetzt sich gegen 298°. Na $C_{19}H_{14}O_4N_3$. Farblos.
- 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-amid-nitril, 2.6-Dioxy-Banda Colombia Colombia
- 2.6 Dioxy pyridin dicarbonsăure-(3.5)-dinitril, 2.6 Dioxy-3.5 dioyan-pyridin $C_7H_2O_2N_2 = NC_5H(OH)_2(CN)_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei Einw. von Chloroform auf Cyanacetamid in Natriumäthylat-Lösung und Behandlung der entstandenen Natriumverbindung mit verd. Salzsäure (Errera, G. 27 II, 412; B. 83, 2973). $NH_4C_7H_2O_2N_2 + H_2O$. Gelbe Blättehen oder Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 280°. Schwer

löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. Läßt sich aus Salzsäure (D: 1,1) unverändert umkrystallisieren. Gibt beim Auflösen in warmer konzentrierter Schwefelsäure und Fällen mit Wasser das Ammoniumsalz des 2.5-Dioxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-amid-nitrils.

2. Oxy-carbonsäuren CaH7OaN.

1. 2.6 - Dioxy - 5 - methyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.4). CO₂H 2.6-Dioxy-5-methyl-cinchomeronsäure, $\alpha.\alpha'$ -Dioxy- β -picolin- CH₃ CO₂H $\gamma.\beta'$ -dicarbonsäure C₈H₇O₆N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope HO. N

Diäthylester $C_{12}H_{15}O_6N=NC_6(CH_2)(OH)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus $\alpha(\text{oder }\gamma)$ -Methyly(oder α)-cyan-aconitsäure-triäthylester (Bd. II, S. 879) durch Einw. von konz. Schwefelsäure (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 645). — Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Unlöslich in Wasser und konz. Salzsäure, leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. — Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge 2.6-Dioxy-3-methyl-pyridin-carbonsäure-(4). — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rötlichviolette Färbung.

- 2. 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), 2.6-Dioxy-4-methyl-dinicotinsaure, a.a'-Dioxy- γ -picolin- β - β '-dicarbonsaure $C_8H_7O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6 Dioxy 4 methyl pyridin dicarbonsäure (3.5) dinitril, α.α' Dioxy-β.β' dicyan γ picolin (β Methyl α.γ dicyan glutaconsäure imid) C₈H₅O₂N₃ = NC₅(CH₂)(OH)₂(CN)₂. B. Aus Cyanessigester, Acetaldehyd und Ammoniak (Quenda, C. 1897 I, 903). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Cyanessigester und Ammoniak auf α-Athyliden-acetessigsäure-äthylester (Qu.). Bei der Zersetzung neutraler oder schwach alkalischer Lösungen von β-Methyl-β-äthyl-α.α'-dicyan-glutarsäure-imid (S. 355) (Grande, C. 1897 I, 903; Guareschi, Gr., C. 1898 II, 544; Gu., C. 1901 I, 578); entsteht auf analoge Weise auch aus anderen β-Methyl-β-alkyl-α.α'-dicyan-glutarsäure-imiden (Gu., C. 1897 I, 927; 1901 I, 578, 579, 580; Gu., Gr., C. 1899 II, 439; Minozzi, G. 30 I, 268, 275; vgl. a. Pasquali, C. 1897 I, 903). Blättchen mit 2½ H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 244°, wasserfrei bei 250—252° (Qu.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Qu.). Über Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von β-Methyl-α.γ-dicyan-glutaconsäure-imid vgl. Torresse, C. 1907 I, 875. Liefert beim Erwärmen mit 60% jeger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin (Gu., C. 1901 I, 822; vgl. Grisson, Simonsen, Soc. 1929, 1075). Gibt mit Eisenchlorid eine violettblaue Färbung (Qu., C. 1897 I, 903). NH₄C₈H₄O₄N₃). Nach Quenda (C. 1897 I, 903) enthält das Ammoniumsalz 2 Mol Krystallwasser. Cu(C₆H₄O₂N₃). + 9 H₂O (Gr., C. 1897 I, 903) enthält das Ammoniumsalz 2 Mol Krystallwasser. Cu(C₆H₄O₂N₃). + 4 H₂O (Qu.).

3. Oxy-carbonsauren C₉H₉O₆N.

- 1. 2-[a.β-Dioxy-β-carboxy-āthyl]-pyridin-carbonsäure-(3), 2-[a.β-Dioxy-β-carboxy-āthyl]-nicotinsāure, α.β-Dioxy-β-[3-carboxy-pyridyl-(2)]-propionsāure, β-[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-glycerin-săure C₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 6-Oxy-chinolin mit Chlorkalk-Lösung in der Kälte (Rosen-them, Tafel, B. 26, 1505). Krystallinisch. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther oder Benzol. Bei längerem Kochen mit Wasser, beim Kochen mit 10% iger Schwefelsäure oder beim Erwärmen des Calciumsalzes mit Salzsäure erhält man das zugehörige Lacton (Syst. No. 4331). Gibt mit verdünnter wäßriger Eisenchlorid-Lösung eine citronengelbe Färbung. Ag₂C₀H₇O₆N. Krystallinisch. Löslich in warmem Wasser unter teilweiser Zersetzung.
- 2. 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin carbonsdure (3) essig I. Ho_2C·CH_2·CO_2H HO·CN OH C_N-pricelin- β carbonsdure β essigsdure C_9H_9O_1N, Formel I, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-nitril]-essigsäure-(5), [2.6-Dioxy-4-methyl-5-cyan-pyridyl-(3)]-essigsäure C₂H₂O₄N₂, Formel II, bezw. desmotrope Formen. B. Aus Acetbernsteinsäureester, Cyanessigester und wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Guareschi, C. 1905 II, 684). Nadeln (aus Wasser). F: 202°. Löslich in Wasser. Gibt mit Kaliumnitrit-Lösung eine blaue, mit Bromwasser eine fuchsinrote

Färbung, mit Eisenchlorid einen dunkelvioletten Niederschlag. — $NH_4C_9H_7O_4N_2$. Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 280° . Schwer löslich in kaltem Wasser. — $(NH_4)_2C_9H_6O_4N_2$. Löslich in kaltem Wasser. — $AgC_9H_7O_4N_2+H_9O$. Blättchen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser mit saurer Reaktion. — $Ag_2C_9H_6O_4N_2$. — $BaC_9H_6O_4N_2+2H_9O$. Blättchen. Schwer löslich in siedendem Wasser.

- 3. 2.6 Dioxy 4 āthyl pyridin dicarbonsāure (3.5), 2.6 Dioxy 4 āthyl dinicotinsāure $C_0H_0O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6 Dioxy 4 äthyl pyridin dicarbonsäure (3.5) dinitril, 2.6 - Dioxy - 4 - äthyl - 3.5 - dicyan - pyridin (β -Äthyl- α . γ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_9H_7O_2N_3 = NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot C_9H_5$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Aufbewahren einer mit Ammoniak neutralisierten Lösung von β . β -Diäthyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-imid (8. 357) (Peano, C. 1901 I, 582). — Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von 2.6-Dioxy-4-äthyl-3.5-dicyan-pyridin: Torres, C. 1907 I, 875. — $NH_4C_9H_6O_2N_3$. Kugelige Aggregate (aus Wasser). Sehr leicht löslich in warmem Wasser (P.).
- 4. 2.6 Dio x y 4 propyl pyridin dicarbon säure (3.5), 2.6 Dio x y 4 propyl dinic otin säure $C_{10}H_{11}O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6-Dioxy-4-propyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-propyl-3.5-dicyan pyridin $(\beta$ -Propyl $\alpha.\gamma$ -dicyan glutaconsäure imid) $C_{10}H_9O_2N_3=NC_6(OH)_2(CN)_2\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus Butyraldehyd, Cyanessigsäuremethylester und Ammoniak (Guareschi, C. 1902 II, 700). Beim Aufbewahren von mit Ammoniak oder Magnesiumhydroxyd neutralisierten wäßrigen Lösungen von β -Äthyl- β -propyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid (8. 358) und von β - β -Dipropyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid (S. 358) (Gu., C. 1901 I, 580). Beim Erwärmen des Ammoniumsalzes mit 60%/oiger Schwefelsäure erhält man 2.6-Dioxy-4-propyl-pyridin (Gu., C. 1902 II, 700; 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1075). Fällungsreaktionen: Gu., C. 1902 II, 700. NH₄C₁₀H₈O₂N₃. Nadeln (aus Wasser). Löslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in Pyridin (Gu., C. 1902 II, 700). Schmeckt sehr bitter. AgC₁₀H₈O₂N₃ + 1½ (?) H₂O. Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser (Gu., C. 1901 I, 580).
- 5. 2.6 Dioxy 4 isobutyl pyridin dicarbons aure (3.5), 2.6 Dioxy 4 isobutyl dinicotins aure $C_{11}H_{13}O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6 Dioxy 4 isobutyl pyridin dicarbonsäure (3.5) dinitril, 2.6 Dioxy 4 isobutyl 3.5 dicyan pyridin (β Isobutyl α . γ dicyan glutaconsäure imid) $C_{11}H_{11}O_2N_3 = NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Einw. von Isovaleraldehyd und Ammoniak auf Cyanessigester oder Cyanacetamid (Guareschi, C. 1903 II, 192). Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von 2.6 Dioxy 4 isobutyl 3.5 dicyan-pyridin: Tobrese, C. 1907 I, 875. $NH_4C_{11}H_{10}O_2N_3$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Åther (G.). $CuC_{11}H_2O_2N_3$. Grüne Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser (G.). $AgC_{11}H_{10}O_2N_3 + H_2O$. Prismen (aus Wasser) (G.). $Co(C_{11}H_{10}O_2N_3)_2 + 7H_2O$. Nadeln. Gibt bei 135° 6 H_2O ab und nimmt dann an der Luft wieder $4H_3O$ auf. Weitere Salze: G.
- 6. 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-pyridin-dicarbons aure-(3.5), $CH_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$ 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-dinicotins $aure C_{12}H_{17}O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.
- 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-3.5-dicyan-pyridin $(\beta n \text{Hexyl} \alpha.\gamma \text{dicyan} \text{glutaconsäure} \text{imid})$ $C_{13}H_{15}O_2N_3 = NC_5(OH)_3(CN)_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Önanthol mit Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, C. 1903 II, 192). Gibt beim Erwärmen mit $60^0/_0$ iger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-pyridin (Gu., C. 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1075). $NH_4C_{13}H_{14}O_2N_3$. Nadeln (aus Wasser). Löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Pyridin (Gu., C. 1903 II, 192). Salz des Nicotins s. bei diesem, Syst. No. 3470.

c) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_6 N$.

1. 2.6 - Dioxy - 4 - phenyl - pyridin - dicarbons äure - (3.5), 2.6 - Dioxy - 4 - phenyl - dinicotins äure $C_{13}H_{2}O_{6}N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6-Dioxy-4-phenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-phenyl-3.5-dicyan - pyridin (β-Phenyl-α.γ-dicyan - glutaconsäure - imid) C₁₂H₇O₂N₃ = NC₅(OH)₂(CN)₂·C₆H₅. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Benzaldehyd mit Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, C. 1899 II, 118). — Nadeln (aus Wasser). F: 234—235° (Gu.). Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer (Gu.). Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von 2.6-Dioxy-4-phenyl-3.5-dicyan-pyridin: Torrese, C. 1907 I, 875. — Gibt beim Erwärmen mit 60°/0 iger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-phenyl-pyridin (Gu., C. 1901 I, 821; 1907 I, 459; vgl. Gibson, Smonsen, Soc. 1929, 1075). — Salze: Gu., C. 1899 II, 118. — NH₄C₁₂H₄O₂N₃ + 2H₂O. Nadeln (aus Wasser). Unlöslich in Salzsäure. — Cu(C₁₃H₆O₃N₃)₂ + 6H₂O. Gelbe Nadeln. Wird bei 100—105° unter Braunfärbung wasserfrei; nimmt an der Luft wieder 6H₂O auf und wird wieder gelb. — Cu(C₁₃H₆O₂N₃)₂ + 4NH₃ + H₂O. Blaue Nadeln. Geht bei 100—125° in ein grünes Salz Cu(C₁₃H₆O₃N₃)₂ + 2NH₃ über. Verbrennt unter starkem Anschwellen. — AgC₁₃H₄O₂N₃. Sehr schwer löslich in Wasser. — Ba(C₁₃H₆O₂N₃)₂ + 4 oder 4¹/₂H₂O. Nadeln und Prismen. — Fe(C₁₂H₆O₃N₃)₃ + 9(?) H₂O. Rotbraune Nadeln. Geht beim Kochen mit Wasser in ein Salz Fe(OH)(C₁₂H₆O₃N₃)₃ (ziegelrote Nadeln) über.

2.6-Dioxy-4-[8-nitro-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-[8-nitro-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin (β -[8-Nitro-phenyl]- α . γ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{12}H_4O_4N_4=NC_5(OH)_2(CN)_2\cdot C_4H_4\cdot NO_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus 3-Nitro-benzaldehyd, Cyanessigester und Ammoniak (Issoglio, C. 1904 I, 877). — Färbt sich von 200° an braun, zersetzt sich bei 260° (I.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Essigester und Eisessig, schwer in Äther (I.). Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von 2.6-Dioxy-4-[3-nitro-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin: Torrese, C. 1907 I, 875. — NH₄C₁₃H₅O₄N₄. Gelbliche Prismen. Schmilzt unter Ammoniak-Entwicklung oberhalb 300° (I.). Schwer löslich in kaltern, Beißem Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton. — CuC₁₃H₅O₄N₄ + 2NH₃ + 3H₃O. Bläulich, unbeständig. Geht bei 90—100° in ein grünes Salz CuC₁₃H₅O₄N₄ + 1½ NH₃ + 1½ H₃O über, aus dem es in Ammoniak-Atmosphäre wieder zurückgebildet wird (I.). — AgC₁₃H₅O₄N₄ + 4H₃O. Hellgelb. Sehr schwer löslich in Wasser (I.). Gibt beim Erhitzen ein aus roten Nadeln bestehendes Sublimat. — Ba(C₁₃H₅O₄N₄)₂ + 7H₃O. Gelbliche Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (I.).

2.6-Dioxy-4-[4-nitro-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-[4-nitro-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin (β -(4-Nitro-phenyl]- α -y-dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{12}H_4O_4N_4=NC_5(OH)_2(CN)_2\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Das Ammoniumselz entsteht aus 4-Nitro-benzaldehyd, Cyanessigester und Ammoniak (Issochro, C. 1904 I, 878). — Krystalle. Färbt sich von 250° an braun, zersetzt sich bei 270—275° (I.). Löslich in Alkohol und warmem Wasser, unlöslich in Äther (I.). Inversion von Rohrzucker in Gegenwart von 2.6-Dioxy-4-[4-nitro-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin: Torresz, C. 1907 I, 875. — NH₄C₁₃H₅O₄N₄ + 1'₁₂H₂O. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 250° (I.). Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther. — Ba($C_{12}H_5O_4N_4$)₂ + 6H₂O. Krystalle (I.).

2. 2.6 - Dioxy - 4 - m - tolyl - pyridin - dicarbonsaure - (3.5), 2.6 - Dioxy - 4 - m - tolyl - dinicotinsaure $C_{14}H_{11}O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6-Dioxy-4-m-tolyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-m-tolyl-3.5-dicyan-pyridin $(\beta - m - Tolyl - \alpha.\gamma - dicyan$ -glutaconsäure-imid) $C_{14}H_0O_8N_2 = NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus m-Tolyylaldehyd, Cyanessigester und Ammoniak (Guareschi, C. 1902 II, 699). — Das Ammoniumsalz liefert beim Erwärmen mit 60% giger Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-m-tolyl-pyridin (Gu., C. 1903 II, 699; 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1075). — $NH_4C_{14}H_5O_2N_3$. Nadeln (aus Wasser). Schmiltt oberhalb 290° (Gu.). Unlöslich in Äther, löslich in Pyridin. — $Cu(C_{14}H_8O_2N_2)_3 + 6H_2O$ (Gu.). — $AgC_{14}H_8O_2N_2$. Mikrokrystallinischer Niederschlag (Gu.).

3. 2.6 - Dioxy - 4 - β - phenāthyi - pyridin - dicarbon - $\frac{CH_1 \cdot CH_2 \cdot C_0H_3}{C_{15}H_{12}O_6N}$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. $\frac{HO_2C}{N}$ OH

2.6 - Dioxy - 4 - β - phenäthyl - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.6 - Dioxy-4- β -phenäthyl-3.5-dicyan-pyridin (β -[β -Phenäthyl]- α . γ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{15}H_{11}O_2N_3=NC_5(OH)_5(CN)_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_5H_5$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Zimtaldehyd mit Cyanessigester oder Cyanacetamid und Ammoniak (Piccinni, C. 1908 II, 714). — $NH_4C_{15}H_{10}O_2N_3$. Krystallinisch (aus 90°/oigem Alkohol). F: 215—220° (Zers.). Löslich in ca. 2800 Tln. Wasser von 15°, fast unlöslich in Äther und Chloroform

4. 2.6 - Dioxy - 4 - [4 - isopropyl - phenyl] - pyridin - dicarbonsaure - (3.5), 2.6 - Dioxy - 4 - [4 - isopropyl - phenyl] - dinicotinsaure $C_{16}H_{16}O_6N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6-Dioxy-4-[4-isopropyl-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-[4-isopropyl-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin $(\beta$ -[4-Isopropyl-phenyl]- α . γ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{10}H_{13}O_2N_3=NC_5(OH)_2(CN)_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2)_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Cuminaldehyd mit Cyanessigsäuremethylester und Ammoniak (Guareschi, C. 1902 II, 699). — Das Ammoniumsalz liefert beim Erhitzen mit 60% gier Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4-[4-isopropyl-phenyl]-pyridin (Gu., C. 1902 II, 699; 1907 I, 459; vgl. Gibson, Simonsen, Soc. 1929, 1075). — NH $_4C_{16}H_{12}O_2N_3$. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 290% (Gu.). Löslich in Alkohol und Pyridin, unlöslich in Ather. — Cu($C_{16}H_{12}O_2N_3$) $_2$ +8 H_2O (?). Grünlichgelbe Nadeln (Gu.). — Ag $C_{16}H_{12}O_2N_3$. Gelblicher Niederschlag (Gu.). — Salz des d-Coniins $C_8H_{12}N + C_{16}H_{13}O_2N_3$. Nadeln oder Prismen. F: 251—252% (Gu.). — Salz des Nicotins s. bei diesem, Syst. No. 3470.

5. Oxy-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_7 N$.

1. 2.6 - Dio xy - 4 - [4 - oxy - phenyl] - pyridin - dicarbon - săure - (3.5), 2.6 - Dio xy - 4 - [4 - oxy - phenyl] - dinicotins ăure $C_{13}H_0O_7N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6-Dioxy-4-[4-methoxy-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 2.6-Dioxy-4-[4-methoxy-phenyl]-3.5-dicyan-pyridin (β -[4-Methoxy-phenyl]- α . γ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{14}H_{9}O_{8}N_{3}=NC_{5}(OH)_{8}(CN)_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Einw. von Ammoniak auf Anisaldehyd und Cyanessigester (Guaresohi, C. 1899 II, 119). — Krystalle. Enthält 2 Mol Krystallwasser. Löslich in Wasser. — $NH_{4}C_{14}H_{8}O_{3}N_{3}+H_{2}O$. Nadeln. — $Cu(C_{14}H_{8}O_{3}N_{3})_{2}+4NH_{3}+H_{2}O$. Blaue Nadeln. — $AgC_{14}H_{8}O_{3}N_{3}$. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in siedendem Wasser.

2. Oxy-carbonsaure C14H11O2N, Formel I bezw. II bezw. III.

Anhydroverbindung C₁₆H₁₂O₆N, Formel IV. Zur Konstitution vgl. die bei Corydalin (Bd. XXI, S. 217) zitierte Literatur. — B. Beim Kochen von Corydinsäure (S. 282) mit konz.

Jodwasserstoffsäure (Dobbie, Marsden, Soc. 71, 662; Haars, Ar. 243, 186). — Gelbe Blättchen mit 2 H₂O (aus Wasser). F: 281° (D., M.); färbt sich von 200° an dunkel, schmilzt

282

unter Zersetzung bei 278° (H.). Fast unlöslich in kaltem Wasser und in organischen Lösungsmitteln (D., M.). Die alkal. Lösungen sind nach D., M. tiefrot, nach H. rotbraun. Neutralisiert bei der Titration gegen Phenolphthalein 2 Mol Kalilauge (H.). — PbC₁₈H₁₁O₈N. Scharlachrot. Schwer löslich in Wasser (D., M.).

Anhydroverbindung des Dimethyläthers, Corydinsäure (Corydsäure) $C_{18}H_{17}O_6N$, Formel Vauf S. 281. Zur Konstitution vgl. die bei Corydalin (Bd. XXI, S. 217) zitierte Literatur.

— B. Bei der Oxydation von Corydalin mit verd. Salpetersäure (Dobbie, Marsden, Soc. 71, 661; HAARS, Ar. 243, 181). — Die aus alkal. Lösung durch Mineralsäure abgeschiedene Säure krystallisiert in gelben Blättchen vom Schmelzpunkt 218°(Zers.) (D., M.; H.), die nach H. 1H₂O, nach D., M. ¹/₂H₂O (nach dem Trocknen bei 100°) enthalten; aus Wasser erhält man gelbe Nadeln mit 2 H₂O vom Schmelzpunkt 218° oder durchsichtige Rhomboeder mit 1 H₂O vom Schmelzpunkt 224° (H.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, fast unlöslich in Äther; die Lösungen sind gelb (D., M.); ziemlich schwer löslich in heißem Torm, tast unlöstich in Ather; die Lösungen sind gelb (D., M.); ziemlich schwer löstich in heißem Wasser (H.). Absorptionsspektrum in wäßr. Lösung: D., Lauder, Soc. 83, 620. Neutralisiert bei der Titration gegen Phenolphthalein 1 Mol Kalilauge (D., M.; H.). — Gibt bei der Oxydation mit 2 Tln. Kaliumpermanganat in kaltem Wasser eine Verbindung C₁₆H₁₇O₄N (s. u.) (D., Lau., Soc. 81, 156), mit 4 Tln. Kaliumpermanganat in siedendem Wasser Metahemipinsäure, Corydilinsäure (S. 283) und 3-Methyl-pyridin-tricarbonsäure-(2.4.5) (?) (S. 186) (D., M.; D., Lau., Soc. 81, 151; H., Ar. 243, 188, 192; vgl. Lawson, Perkin, Robinson, Soc. 125 [1924], 632, 638). Reduktion mit Zink und verd. Schwefelsäure: H., Ar. 243, 187. Liefert beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure die Anhydroverbindung C16H12O6N (S. 281) (D., M.; H., Ar. 243, 186). Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge das Jodid des Corydinsaure-dimethylesters (s. u.) (H., Ar. 243, 184).

Verbindung C₁₆H₁₇O₅N. B. Durch Oxydation von Corydinsäure mit 2 Tln. Kalium-permanganat in kaltem Wasser (Dobbie, Lauder, Soc. 81, 156). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 212—215°. Ist eine zweibasische Säure.

Dimethyläther - dimethylester, "Corydin säure - dimethylester" C₂₀H₂₂O₇N, Formel I, bezw. desmotrope Formen (s. S. 281). B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Corydinsäure mit Methyljodid und

methylalkoholischer Kalilauge (HAARS, Ar. 243,
184). — C₃₀H₃₂O₆N·Cl+4H₃O. Rotgelbe Blättchen.

Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₃₀H₃₂O₆N·I+4H₃O. Rotgelbe Krystalle.
F: 100°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Ather. — C₃₀H₃₂O₆N·Cl+AuCl₃.

Gelbe Krystalle (aus angesäuertem Alkohol). F: 145°. — 2C₃₀H₃₁O₆N·Cl+PtCl₄+2H₃O. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.

6. Oxy-carbonsäuren mit 8 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-11} O_8 N$.

COaH 2.6-Dioxy-pyridin-tricarbonsaure-(3.4.5), Dioxy-β-car-· CO₂H bocinchomeronsäure CaHaOaN, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Triäthylester $C_{14}H_{17}O_8N=NC_8(OH)_8(CO_2\cdot C_2H_8)_8$. B. Beim Kochen von $\alpha.\beta.\gamma$ -Tricarbäthoxy-glutaconisoimid (Bd. XVIII, S. 513) mit absol. Alkohol (Errera, Perciabosco, B. 84, 3706). — Nadeln (aus Benzol + Petrolather). F: 137°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Petroläther. - Gibt beim Kochen mit 2 Mol Natronlauge 2.6-Dioxy-pyridin-dicarbonsaure-(3.4)-monoathylester (8.275).

b) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-17} O_8 N$.

2.6 - Dioxy-4 - [3.4 - dioxy-phonyl] - pyridin - dicarbon-C4H3(OH)2 saure-(3.5), 2.6-Dioxy-4-[3.4-dioxy-phenyi]-dinicotin- Hogo-· CO2H saure C13H2O2N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

2.6 - Dioxy - 4 - [8.4 - dioxy - phenyl] - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.6 - Dioxy - 4 - [8.4 - dioxy - phenyl] - 3.5 - dicyan - pyridin $(\beta - [3.4 - Dioxy - phenyl] - \alpha.\gamma$ -dicyan-glutaconsäure-imid) $C_{13}H_7O_4N_3 = NC_8(OH)_2(CN)_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Protocatechualdehyd mit Cyanessigester und Ammoniak (Piccinini, C. 1904 II, 903). — Krystalle. Färbt sich bei 250° braun. — NH $_4C_{13}H_6O_4N_3 + H_2O$. Existiert in 2 Modifikationen: α -Form. Nadeln. 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 24° in 424 Tln. Wasser. β -Form. Bildet das Hauptprodukt der Reaktion zwischen Protocatechualdehyd, Cyanessigester und Ammoniak. Prismen. Gibt das Krystallwasser schwerer ab als die α -Form. 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 15,5° in 589 Tln. Wasser. Geht beim Kochen mit Wasser in die α -Form über. — Ba $(C_{13}H_6O_4N_3)_2 + 4H_2O$. Nadeln (aus Wasser).

2.6 - Dioxy - 4 - [4 - oxy - 3 - methoxy - phenyl] - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.6 - Dioxy - 4 - [4 - oxy - 3 - methoxy - phenyl] - 3.5 - dicyan-pyridin (β -[4-Oxy-3-methoxy - phenyl] - α - γ - dicyan - glutaconsäure - imid) $C_{14}H_8O_4N_3 = NC_5(OH)_8(CN)_2$ $C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Vanillin mit Cyanessigester oder Cyanacetamid und Ammoniak (Piccinini, C. 1904 II, 902). — $NH_4C_{14}H_8O_4N_3 + 2^{1}/_2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Gibt im Vakuum und über Schwefelsäure $1^{1}/_2H_3O$ ab. Gibt bei 115— 120° Ammoniak ab, färbt sich bei 250° braun. Löst sich bei 14° in 860, bei 65° in 185 Tln. Wasser. Gibt in wäßr. Suspension mit Bromwasser eine rote, auf Zusatz von Ammoniak in Grün und dann wieder in Rot übergehende Färbung.

2.6 - Dioxy - 4 - [3.4 - dimethoxy - phenyl] - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 2.6 - Dioxy - 4 - [3.4 - dimethoxy - phenyl] - 3.5 - dicyan - pyridin $(\beta - [3.4 - Dimethoxy - phenyl] - \alpha.\gamma$ - dicyan - glutaconsäure - imid) $C_{15}H_{11}O_4N_3 = NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot C_8H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Umsetzung von Veratrumaldehyd mit Cyanessigester und Ammoniak (Piccinini, C. 1904 II, 903). — NH₄C₁₅H₁₀O₄N₃ + 2¹/₂H₂O. Prismen (aus 70°/oigem Alkohol). Färbt sich bei 280—290° braun. Leicht löslich in verd. Alkohol, fast unlöslich in Äther und Aceton.

c) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_8 N$.

3-Methyl-2-[4.5-dioxy-2-carboxy-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(4.5), 5-Methyl-6-[4.5-dioxy-2-carboxy-phenyl]-cinchomeronsäure $C_{15}H_{11}O_8N$, s. nebenstehende Formel.

3-Methyl-2-[4.5-dimethoxy-2-carboxy-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(4.5), Corydilinsäure (Corydilsäure) $C_{17}H_{15}O_8N = NC_5H(CH_3)(CO_2H)_2 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. die bei Corydalin (Bd. XXI, S. 217) zitierte Literatur. — B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Corydinsäure (S. 282) mit 4 Tln. Kaliumpermanganat in siedendem Wasser (Dobbie, Marsden, Soc. 71, 663; D., Lauder, Soc. 81, 155; Haars, Ar. 243, 189). — Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser). F: 228° (D., M.; H.). Schwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Ather, Benzol und Chloroform (D., M.). — Gibt bei weiterer Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Metahemipinsäure und 3-Methyl-pyridin tricarbonsäure-(2.4.5) (D., Lau.; vgl. Lawson, Perkin, Robinson, Soc. 125 [1924], 632, 638). — Ag₃C₁₇H₁₂O₈N (D., M.). — Hydrochlorid. Sehr unbeständige, grünlichgelbe Krystalle (D., Lau.).

Hydroxymethylat des Corydilinsäure-trimethylesters $C_{21}H_{25}O_{9}N=(HO)(CH_{3})NC_{5}H(CH_{3})(CO_{2}\cdot CH_{3})_{2}\cdot C_{6}H_{2}(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Corydilinsäure mit überschüssigem Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr auf 80—90° (HAARS, Ar. 243, 191). — Jodid $C_{21}H_{24}O_{8}N\cdot I$. Citronengelbe Säulen. F: 142° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in warmem Wasser. — Nitrat $C_{21}H_{24}O_{8}N\cdot NO_{3}+2H_{8}O$. Gelbliche Säulen. F: 102°.

7. Oxy-carbonsäuren mit 9 Sauerstoffatomen.

Tetraäthylester C_1 , $H_{21}O_0N = NC_3(OH)(CO_2 \cdot C_2H_2)_4$. B. Bei $^1/_4$ -stdg. Kochen von Pyron-(4)-tetracarbonsäure-(2.3.5.6)-tetraäthylester (Bd. XVIII, S. 514) mit wäßr. Ammoniak (Peratoner, Strazzeri, G. 21 I, 304). — Nadeln (aus Alkohol). F: 229°. Löslich in siedendem Wasser sowie in kalten konzentrierten Mineralsäuren.

8. Oxy-carbonsäuren mit 10 Sauerstoffatomen.

1 - Anilino - 2.6 - dioxy - piperidin - tetracarbonsăure - (2.8.5.6) - tetrathylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC - CH(R) - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ und Homologe $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot (HO)C \cdot N(NH \cdot C_4H_5) \cdot C(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (R = H, CH₂, C₂H₅, [CH₂]₅ · CH₃). Verbindungen, denen diese Formeln zugeschrieben werden, s. Bd. XV, S. 388.

1 · Ureido · 2.6 · dioxy · piperidin · tetracarbonsäure · (2.8.5.6) · tetraäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC - CH(R) - CH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ und Homologe $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot (HO)C \cdot N(NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C(OH) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ (R = H, CH₂, C₂H₅, [CH₂]₅ · CH₃). Verbindungen, denen diese Formeln zugeschrieben werden, s. Bd. III, S. 866, 867, 868.

G. Oxo-carbonsauren.

1. Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsauren C, H_{2n-3}O₈N.

1. Oxo-carbonsauren C₄H₇O₅N.

1. 5-Oxo-pyrrolidin-carbonsăure-(2), Pyrrolidon-(5)-carbonsăure-(2), Laciam der a - Amino - gluiarsăure, Laciam der Gluiaminsdure, Pyro-gluiaminsăure $C_2H_7O_2N=\frac{H_2C---CH_2}{OC\cdot NH\cdot CH\cdot CO_2H}$

a) Rechtsdrehende Pyrrolidon-(5)-carbonsdure-(2), Lactam der linksdrehenden a-Amino-glutarsdure, Lactam der l-Glutaminsdure $C_1H_7O_2N=H_2C$ — CH_2 $OC\cdot NH\cdot CH\cdot CO_2H$. B. Aus rechtsdrehendem Pyroglutamid durch Kochen mit $^1/_2$ Mol

OC·NH·CH·CO₂H
Bariumhydroxyd in Wasser (Menozzi, Appiani, G. 24 I, 382). — F: 162°. [a]^m: +7° (Wasser; c = 3). Gleicht in den übrigen Eigenschaften der linksdrehenden Form. — Geht beim Erhitzen auf 180° in die inaktive Form über. Das Ammoniumsalz gibt beim Erhitzen auf 180° bis 190° inaktives Pyroglutamid.

Amid, rechtsdrehendes Pyroglutamid $C_5H_8O_5N_5=NC_4H_4(:0)\cdot CO\cdot NH_4$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von l-Glutaminsäure und Behandeln des (nicht näher beschriebenen) l-Glutaminsäure-monoäthylesters mit alkoh. Ammoniak (Menozzi, Applani, G. 24 I, 380). — Nadeln mit 1 H_4O (aus Alkohol). F: 165° (wasserfrei). [α] $_5^m$: $+41,3^o$ (Wasser; c=3). — Liefert beim Erhitzen für sich auf 180—190° oder mit alkoh. Ammoniak auf 140—150° inaktives Pyroglutamid. Gibt beim Erhitzen mit 1 Mol Bariumhydroxyd in Wasser l-Glutaminsäure, mit $^1/_2$ Mol Bariumhydroxyd in Wasser das Lactam der l-Glutaminsäure (s. o.).

b) Linksdrehende Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2), Lactam der rechtsdrehenden a-Amino-glutarsäure, Lactam der d-Glutaminsäure C₈H₇O₉N = H₂C——CH₂
OC·NH·CH·CO₂H

B. Aus d-Glutaminsäure beim Erhitzen auf 150—160° (Menozzi, Appiani, G. 22 II, 106; 24 I, 373; vgl. E. Fischer, Dörpinghaus, H. 36, 476). Aus dem Ammoniumsalz der d-Glutaminsäure beim Erhitzen auf 150°, neben linksdrehendem Pyroglutamid (M., A., G. 24 I, 376, 377). Aus linksdrehendem Pyroglutamid durch Kochen mit ½ Mol Bariumhydroxyd in Wasser (M., A., G. 24 I, 376). —Krystalle (aus Wasser). Rhombisch bisphenoidisch (Artini, G. 22 II, 107; 24 I, 374; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 412). F: 162° (M., A., G. 24 I, 374). Löslich in 2,1 Tin. Wasser von 13° (M., A.). [a]₁ⁿ: —7,2° (Wasser; c = 13)

(M., A., G. 24 I, 375). — Geht beim Erhitzen auf 180° in die inaktive Form über (M., A.). Liefert beim Kochen mit Barytwasser d-Glutaminsäure (M., A.). Das Ammoniumsalz gibt beim Erhitzen auf 180—190° inaktives Pyroglutamid (M., A., G. 24 I, 385).

Amid, linksdrehendes Pyroglutamid $C_bH_bO_2N_2 = NC_4H_6(:O) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus d-Glutaminsäure-monoäthylester bei der Einw. von alkoh. Ammoniak bei Zimmertemperatur (Menozzi, Appiani, R. A. L. [4] 7 I, 36). Aus dem Ammoniumsalz der d-Glutaminsäure beim Erhitzen auf 150°, neben linksdrehender Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (M., A., G. 24 I, 377). — Prismen mit 1 H_2O (aus Wasser). Rhombisch (Artini, R. A. L. [4] 7 I, 38). F: ca. 165° (wasserfrei); leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, leichter in warmem Alkohol; $[\alpha]_D^{ib}: -40^\circ$ (Wasser; o=9) (M., A., R. A. L. [4] 7 I, 37, 38). — Geht beim Erhitzen für sich auf 200° oder mit alkoh. Ammoniak auf 140—150° in inaktives Pyroglutamid über (M., A., G. 24 I, 376; R. A. L. [4] 7 I, 38). Liefert beim Kochen mit 1 /₂ Mol Bariumhydroxyd in wäßr. Lösung linksdrehende Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (M., A., G. 24 I, 377). Beim Kochen mit überschüssiger Alkalilauge oder Erhitzen mit Salzsäure erhält man d-Glutaminsäure (M., A., G. 24 I, 376; R. A. L. [4] 7 I, 37). — $C_5H_8O_2N_2 + HCl$. Nadeln (M., A., G. 24 I, 376).

a-Amino-glutarsäure, Lactam der dl-Glutaminsäure C₅H₇O₃N = H₂C—CH₂
OC·NH·CH·CO₂H
B. Aus dl-Glutaminsäure beim Erhitzen auf 150° (Menozzi, Appiani, OC·NH·CH·CO₂H
G. 24 I, 384; R. A. L. [5] 3 I, 39). Aus d-Glutaminsäure durch Erhitzen auf 180—190° (Haitinger, M. 3, 228; Anderlini, G. 19, 100) oder durch Erhitzen mit Barytwasser unter Druck auf 160—170°, neben dl-Glutaminsäure (Hauptprodukt) (E. Fischer, Kropp, Stahlschmidt, A. 365, 183). Durch Erhitzen des Ammoniumsalzes der d-, l- oder dl-Glutaminsäure auf 180—190°, neben dem Amid (M., A., G. 24 I, 387). Aus rechtsdrehender oder linksdrehender Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) durch Erhitzen auf 180° (M., A., G. 24 I, 387). Aus inakt. Pyroglutamid durch Erwärmen mit ½ Mol Bariumhydroxyd in Wasser (M., A., G. 24 I,

c) Inaktive Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2), Lactam der inaktiven

387). In geringer Menge bei der Spaltung von Eieralbumin mit Barytwasser (Schützenberger, A. ch. [5] 16, 382). — Prismen (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Negri, G. 19, 101; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 412). F: 182—183° (A.). Löslich in 19 Tln. Wasser von 13,5° (M., A., G. 22 II, 107). — Bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes erhält man Pyrrol (HAITINGER, M. 3, 228). Beim Erhitzen mit Salzsäure (M., A., G. 24 I, 383) oder beim Erwärmen mit Barytwasser entsteht dl-Glutaminsäure (M., A., G. 24 I, 387). — AgC₅H₆O₃N. Krystalle (aus Wasser). F: 176—180° (A.). Schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in verd. Alkohol.

Amid, inaktives Pyroglutamid $C_5H_8O_2N_2 = NC_4H_6(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von d., l. oder dl-glutaminsaurem Ammonium auf 185-1900 (HABERMANN, A. 179, 251; Menozzi, Appiani, G. 24 I, 385; R. A. L. [4] 7 I, 35). Aus aktivem oder inaktivem Glutaminsäure-monoäthylester durch Erhitzen mit alkoh, Ammoniak im Rohr auf 140-150° (H., A. 179, 255; M., A., G. 24 I, 385; R. A. L. [4] 7 I, 35). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der inakt. Pyrrolidon-(5)-carbonsäure (2) und Behandeln des (nicht näher beschriebenen) Äthylesters mit alkoh. Ammoniak in der Kälte (M., A., G. 24 I, 385). Aus dem Ammoniumsalz der rechtsdrehenden, linksdrehenden oder inaktiven Pyrrolidon-(5)carbonsaure-(2) durch Erhitzen auf 180-1900 (M., A., G. 24 I, 385). Aus rechtsdrehendem oder linksdrehendem Pyroglutamid durch Erhitzen für sich auf ca. 200° oder mit alkoh. Ammoniak auf 140-150° (M., A., G. 24 I, 385; R. A. L. [4] 7 I, 38). Durch Vermischen äquimolekularer Mengen von rechtsdrehendem und linksdrehendem Pyroglutamid (M., A., G. 24 I, 382). — Nadeln. Monoklin (prismatisch?) (ARTINI, R. A. L. [4] 7 I, 36; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 411; DITSCHEINER, A. 179, 252). F: 214° (M., A., G. 24 I, 385). Eine bei 18° gesättigte wäßrige Lösung enthält ca. 9°/₀ Amid (H.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (H.). — Liefert bei der Einw. von ¹/₂ Mol Bariumhydroxyd in Wasser inaktive Pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2), bei der Einw. von 1 Mol Bariumhydroxyd in Wasser inaktive Glutaminsaure (M., A., G. 24 I, 383, 387). Beim Erhitzen mit Salzsaure entsteht inaktive Glutaminsäure (M., A., G. 24 I, 383; R. A. L. [4] 7 I, 39). — AgC₅H₇O₅N₂. Körnige Krystalle (H.). — C₅H₈O₅N₂ + HCl. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (H.). Leicht löslich in Wasser.

1-Phenyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(3), "Pseudoitaconanilsäure" $C_{11}H_{11}O_3N = H_2C$ — $CH \cdot CO_3H$. B. Beim Kochen von Itaconsäure mit ca. 1 Mol Anilin in Wasser $OC \cdot N(C_4H_5) \cdot CH_2$ (MICHAEL, PALMER, Am. 9, 199; ANSCHÜTZ, REUTER, A. 254, 139, 141, 143; vgl. Gottlier,

A. 77, 284; TINGLE, BATES, Am. Soc. 81, 1239). Durch Erhitzen von Itabrombrenzweinsäurediäthylester mit 2 Mol Anilin in Alkohol im Rohr auf 100° und Kochen des rohen Äthylesters mit überschüssiger konz. Kalilauge unter Zusatz von etwas Alkohol (A., R., A. 254, 144). — Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 189° (teilweise Zers.) (G.; M., P.), 190° (A., R.). Unlöslich in verd. Salzsäure (M., P.). — Liefert beim Erhitzen auf 260° Itaconsäure, Citraconsäure, 1 · Phenyl · pyrrolidon · (5) · carbonsäure · (3) · anilid (s. u.) und Citraconanil (Bd. XXI, S. 407) (G., A. 77, 287). Wird durch Erhitzen mit konz. Kalilauge im Rohr auf 100° oder durch Kochen mit Salzsäure nicht verändert (A., R.). — Cu(C₁₁H₁₀O₂N)₂ (bei 160°) Blaugrün (G.). — AgC₁₁H₁₀O₃N (bei 100°). Nadeln (aus Wasser) (G.). — Ba(C₁₁H₁₀O₃N)₂ (bei 170°). Sehr leicht löslich in Wasser (G.).

Chlorid $C_{11}H_{10}O_2NCl = \frac{H_2C}{OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2}$. B. Aus Pseudoitaconanilsäure durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Chloroform auf 50° (Anschütz, Reuter, A. 254, 147). — Krystallinisch. Wird durch Wasser sehr leicht verseift.

1-p-Tolyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(3) $C_{12}H_{12}O_3N = \frac{H_2C}{OC \cdot N(C_2H_4 \cdot CH_3) \cdot CH_2}$.

B. Durch Kochen von Itaconsäure mit p-Toluidin und Wasser (SCHARFENBERG, A. 254, 150). — Nadeln (aus Wasser). F: 184—185°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

- 1- α -Naphthyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(3) $C_{15}H_{13}O_3N=H_{12}C_{\dots}CH\cdot CO_2H$ OC· $N(C_{10}H_7)\cdot CH_2$ B. Durch Kochen von Itaconsäure mit α -Naphthylamin und Wasser (Scharfenberg, A. 254, 151). Krystallpulver (aus Wasser). F: 205—206°. Sehr wenig löslich in Äther und Chloroform, löslich in heißem Alkohol.
- 1 Anilino pyrrolidon (5) carbonsäure (3) $C_{11}H_{12}O_3N_2 = H_2C$ $CH \cdot CO_2H$ $OC \cdot N(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2$ Wasser (Scharfenberg, A. 254, 150). Gelbe Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 193—194°. Schwer löslich in Äther und Chloroform.
- 3. Derivat der Pyrrolidon-(3)-carbons dure-(2) oder der Pyrrolidon-(4)-carbons dure-(3) $C_5H_7O_3N = \frac{H_2C-CO}{H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CO_3H} \frac{OC-CH\cdot CO_2H}{H_2C\cdot NH\cdot CH_2}$.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot NC_4H_5(:0)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. o. bei der Säure. — Tafeln (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Alkohol). F: 69—70° (de Moulleted, Soc. 87, 443). — Gibt mit Phenylhydrazin eine bei 160—161° schmelzende Verbindung. Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine dunkelviolette Färbung.

2. Oxo-carbonsauren CaHeOaN.

1. 6-Oxo-piperidin-carbonsäure-(2), 6-Oxo-pipecolinsäure. Piperidon-(6)-carbonsäure-(2), Lactam der α -Amino-adipinsäure $C_0H_0O_2N=H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$.

B. Aus α -Amino-adipinsäure durch Erhitzen auf den Schmelzpunkt

(DIECEMANN, B. 38, 1657). — Prismen (aus Wasser). F; 177-178°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform, leichter in Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig und Wasser. - Wird durch Kochen mit Barytwasser oder konz. Salzsäure zu α-Amino-adipinsäure aufgespalten.

2. [5-0xo-pyrrolidyl-(2)]-essigsäure, Pyrrolidon-(5)-essigsäure-(2), 2. [5-Oxo-pyrrolidyl-(2)]-essigsaure, Pyrroliuon-(0)-essiysuuC-(2), Lactam der β -Amino-adipinsaure $C_0H_0O_3N = H_2C-CH_2$ $OC\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_3H$ Pyrrolidon-(5)-essigsaure-(2)-amid $C_0H_{10}O_3N_2 = H_2C-CH_2$ $OC\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$ $OC\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$

Beim Behandeln des Lactons der β -Oxy-adipinsäure (Bd. XVIII, S. 371) mit methylalkoholischer Salzsäure und nachfolgenden Erhitzen des entstandenen Methylesters mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (LEUCHS, MÖBIS, B. 42, 1234). Entsteht analog aus β -Brom-adipinsaure (L., M.). — Nadeln oder Prismen (aus Essigester). F: 149—150° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

- 1 Methyl pyrrolidon (5) essigsäure (2), Ekgoninsäure $C_7H_{11}O_2N =$ H.C----CH, OC·N(CH.)·CH·CH.·CO.H
- a) Linksdrehende Ekgoninsäure, l-Ekgoninsäure C.H., O.N = H.C-----CH. $OC \cdot N(CH_3) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_4H$. B. Aus l-Ekgonin und d-Pseudoekgonin (S. 205) durch Oxydation mit siedender Chromschwefelsäure, neben d-Tropinsäure (Liebermann, B. 23, 2519; 24, 607, 612; vgl. Willstätter, Bode, B. 34, 520). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 117—118° (L., B. 23, 2521). [α]_p: $-43,2^{\circ}$ (Wasser; c = 12) (L., B. 24, 612). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (L., B. 23, 2521), ziemlich schwer löslich in siedendem Essigester, sehr schwer in Benzol (W., B.). — Liefert bei der Oxydation mit siedender Chromschwefelsäure N-Methyl-succinimid (Bd. XXI, S. 373) (W., C. 1903 I, 841). — Salze: L., B. 23, 2522. — AgC₇H₁₀O₃N. — Ca(C₇H₁₀O₃N)₂ (bei 110°). — Ba(C₇H₁₀O₃N)₂ (bei 120°).

Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von l-Ekgoninsäure (Willstätter, Bode, B. 34, 523). — Öl. Kp₁₃: 159° (W., Hollander, A. 326, 90). Leicht löslich in Wasser (W., B.).

Äthylester $C_9H_{18}O_3N = \frac{H_2C_{-}CH_2}{OC \cdot N(CH_3) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}$. B. Beim Einleiten von

Chlorwasserstoff in eine alkoh. Lösung von l-Ekgoninsäure (Liebermann, B. 24, 611). — Öl. b) Inaktive Ekgoninsäure, dl-Ekgoninsäure $C_1H_{11}O_2N =$

OC·N(CH₂)·CH·CH₂·CO₂H. B. Aus Tropin (Bd. XXI, S. 16) durch Oxydation mit Chromschwefelsaure, neben inaktiver Tropinsaure (Liebermann, B. 24, 613; Willstätter, Bode, B. 34, 520). Aus β-Brom-adipinsaure durch Erhitzen mit Methylamin in Benzol im Rohr auf 170—175° (W., HOLLANDER, B. 34, 1819; A. 326, 83). — Nadeln (aus Aceton, Essigester oder Alkohol + Ather). F: 93—94° (W., H.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in kaltem Benzol, unlöslich in Äther (W., H.). Elektrische Leitfähigkeit der wäßr. Lösung bei 25°: W., H., A. 326, 85. Elektrolytische Dissoziations-konstante k bei 25°: 9×10⁻⁶ (W., H.). — Wird beim Kochen mit Barytwasser oder Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120° nicht aufgespalten (W., H.). — Cu(C₇H₁₀O₂N)₂ + 2¹/₂H₂O. Grüne Nadeln oder Tafeln (aus wäßr. Aceton). Monoklin (W., H.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform und Aceton. — AgC₇H₁₀O₈N. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 240° (Zers.) (W., H.). Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol. — Ba(C₇H₁₀O₈N)₂ (L., B. 24, 614). — C₇H₁₁O₃N+HCl. Prismen (aus Alkohol + Äther). Erweicht bei 80°; F: 133° (W., H.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von dl-Ekgoninsäure (Willstätter, Hollander, A. 826, 89). — Öl. Kp₁₉: 165—170°. Mischbar mit Wasser.

- 3. 5-Oxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2),2-Methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_6H_9O_3N=\frac{H_2C-CH_3}{OC\cdot NH\cdot C(CH_a)\cdot CO_aH}$.
- 2 Methyl pyrrolidon (5) carbonsäure (2) amid $C_0H_{10}O_2N_2 = H_2C_{-----}CH_2$ $OC\cdot NH\cdot C(CH_2)\cdot CO\cdot NH_2$ B. Aus 2-Methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril durch Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (Kühling, B. 23, 708). Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther.
- $\begin{array}{l} \textbf{2-Methyl-pyrrolidon-(5)-carbons\"{a}ure-(2)-nitril,} \ \ \textbf{2-Methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5)} \\ \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{8}\textbf{ON}_{2} = \begin{matrix} \textbf{H}_{2}\textbf{C} & \textbf{CH}_{3} \\ \textbf{OC}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CN} \end{matrix} . \quad \textbf{B.} \quad \textbf{Durch Erhitzen \"{a}quimolekularer Mengen Lavulin-s\"{a}ure-\"{a}thylester,} \quad \textbf{Blaus\"{a}ure und Ammoniak in alkoh. L\"{o}sung (K\"{u}hling,} \quad \textbf{B.} \quad \textbf{22,} \quad \textbf{2369}). \\ \textbf{Krystalle (aus Alkohol).} \quad \textbf{F:} \quad \textbf{141°.} \quad \textbf{Leicht l\"{o}slich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol, unl\"{o}slich in Ather.} \quad \textbf{Spaltet beim Erhitzen mit verd. Alkalilauge Blaus\"{a}ure ab.} \quad \textbf{Liefert beider Einw. von Schwefelwasserstoff in sehr verd\"{u}nntem, w\"{a}\r{u}srigem Ammoniak 2-Methylpyrrolidon-(5)-thiocarbons\"{a}ure-(2)-amid (S. 292). \quad \textbf{Beim Erw\"{a}rmen mit Hydroxylamin in w\"{a}\r{u}s.} \quad \textbf{L\"{o}sung auf } 100^{\circ} \text{ erh\"{a}lt man das Amidoxim (s. u.).} \\ \end{aligned}$
- 2 Methyl pyrrolidon (5) carbonsäure (2) amidoxim $C_6H_{11}O_2N_3 = H_2C$ CH_2 H_2C CH_2 $CC \cdot NH \cdot C(CH_2) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ $CC \cdot NH \cdot C(CH_2) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ $CC \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ $CC \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ pyrrolidon (5) carbonsäure (2) nitril durch Erwärmen mit Hydroxylamin in wäßr. Lösung auf 100° (Kühling, B. 22, 2370). Krystallpulver (aus Alkohol). F: 156°. $Cu(C_0H_{10}O_2N_3)_3$. Stahlblaue Blättchen.
- 1-Äthyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_8H_{15}O_8N=C_2H_5\cdot NC_4H_4$ (: O) (CH₂)·CO₂H. B. Durch Kochen des Amids (s. u.) mit Kalilauge (Kühling, B. 23, 710). Nadeln (aus Benzol). F: 123°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther.

Amid $C_8H_{14}O_2N_2 = C_9H_5 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_9) \cdot CO \cdot NH_9$. B. Aus dem Nitril (s. u.) durch Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (KÜHLING, B. 23, 710). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 183°. Löslich in Wasser, unlöslich in Äther.

Nitril, 1-Äthyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_9H_{12}ON_2=C_9H_5\cdot NC_4H_4(:0)$ (CH₂)·CN. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Lävulinsäure-äthylester, Blausäure und Äthylamin in alkoh. Lösung (KÜHLING, B. 23, 709). — Sirup. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich beim Destillieren. Spaltet beim Erhitzen mit Alkalien Blausäure ab.

Amidoxim $C_5H_{15}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_2) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $C_2H_5 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_2) \cdot C(:NH_2) \cdot N \cdot OH$. B. Aus 1-Äthyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbonsaure-(2)-amid durch Kochen mit Hydroxylamin in wäßr. Lösung (KÜHLING, B. 23, 712). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: ca. 160° (Zers.). Zersetzt sich bei längerem Erhitzen schon teilweise bei 100°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

- 1-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{13}O_2N = C_0H_5 \cdot NC_4H_4$ (: O) (CH₂)·CO₂H. B. Beim Kochen von Lävulinsäure-äthylester mit wasserfreier Blausäure und Anilin, Behandeln des entstandenen Nitrils mit alkoh. Salzsäure und nachfolgenden Kochen mit Alkalilauge (Kühling, B. 22, 2367). Prismen (aus Wasser). F: 183°. Leicht kälich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther. $AgC_{12}H_{12}O_2N$. Schuppen. Schwer löslich in Wasser. $Ba(C_{12}H_{12}O_3N)_2$. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser.
- 1-[4-Chlor-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{12}O_3NCl = C_4H_4Cl\cdot NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CO_4H$. B. Aus dem Amid (8.289) durch Kooben mit verd. Salzsäure (Weber, B. 40, 4046). Nadeln (aus Wasser). F: 179°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, heißem Wasser und Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin. $Ba(C_{12}H_{11}O_3NCl)_2 + H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Wasser.
- 1-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{19}H_{12}O_{9}NBr = C_{6}H_{4}Br\cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{2})\cdot CO_{3}H$. B. Aus dem Amid (8, 289) durch Kochen mit verd. Salssäure (Weber, B. 40, 4047). Nadeln (aus Wasser). F: 189°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, Eisessig und Chloroform, schwer in Benzol, Äther und Ligroin. $AgC_{19}H_{11}O_{9}NBr$. Prismen. $Ba(C_{19}H_{11}O_{9}NBr)_{3}+H_{2}O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 1-[4-Jod-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{12}O_2NI = C_0H_4I$ · $NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CO_2H$. B. Aus dem Amid (8. 289) durch Kochen mit verd. Salzsäure (WEBER, B. 40, 4049). Nadeln (aus Wasser). F: 211—212°. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich

- in Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Ather, fast unlöslich in Benzol und Ligroin. AgC₁₂H₁₁O₂NI. Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 1-[4-Chlor-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-methylester $C_{13}H_{14}O_3NCl=C_3H_4Cl\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CO_3\cdot CH_3$. Aus 1-[4-Chlor-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure (Weber, B. 40, 4047). Erstarrt nach längerem Aufbewahren.
- 1-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-methylester $C_{13}H_{14}O_3NBr=C_5H_4Br\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 1-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure (Weber, B. 40, 4048). Prismen. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin.
- 1 [4 Jod phenyl] 2 methyl pyrrolidon (5) carbonsäure (2) methylester $C_{13}H_{14}O_3NI = C_6H_4I\cdot NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CO_3\cdot CH_3$. Braunes, dickflüssiges Öl (WEBER, B. 40, 4049).
- 1-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid $C_{12}H_{14}O_2N_2=C_6H_5$ · NC_4H_4 (:0)(CH_2)·CO· NH_2 . B. Aus 1-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril (s. bei der Säure, S. 288) durch Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (KÜHLING, B. 22, 2366). Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Löslich in Alkohol, Benzol und Essigester, ziemlich schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.
- 1-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-anilid $C_{18}H_{18}O_2N_2 = C_6H_6$ · NC_4H_4 (:0)(CH₃)·CO·NH·C₆H₅. B. Aus γ -Methyl-butyrolacton- γ -carbonsäure (Bd. XVIII, S. 371) durch Kochen mit Anilin und salzsaurem Anilin (R. Meyer, Kissin, B. 42, 2837). Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206°. Unlöslich in Alkalilauge.
- 1-[4-Chlor-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid $C_{13}H_{12}O_{2}N_{2}Cl=C_{6}H_{4}Cl\cdot NC_{6}H_{4}(:O)(CH_{3})\cdot CO\cdot NH_{2}$. B. Man erhitzt Lävulinsäure-äthylester mit 4-Chloranilin und Blausäure in absol. Alkohol unter Druck auf 100° und behandelt das Reaktionsprodukt (F: 40—42°) mit kalter rauchender Salzsäure (Weber, B. 40, 4046). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 207°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform, schwer in Benzol, Ligroin und Äther.
- 1-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid $C_{13}H_{13}O_2N_3Br = C_6H_4Br\cdot NC_4H_4(:0)(CH_3)\cdot CO\cdot NH_4$. B. Man erhitzt Lävulinsäure-äthylester, 4-Brom-anilin und wasserfreie Blausäure in absol. Alkohol unter Druck auf 100° und behandelt das Reaktionsprodukt (Nadeln; F: 49—51°; leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser und Ligroin) mit kalter rauchender Salzsäure (Weber, B. 40, 4047). Säulenförmige Prismen. F: 208°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform, fast unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther.
- 1-[4-Jod-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid $C_{12}H_{12}O_2N_2I=C_0H_4I\cdot NC_2H_4(:0)(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man erhitzt Lävulinsäure-äthylester, 4-Jod-anilin und wasserfreie Blausäure in absol. Alkohol unter Druck auf 100° und behandelt das Reaktionsprodukt mit kalter konzentrierter Salzsäure (Weber, B. 40, 4049). Prismen (aus Aceton). F: 222°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther.
- 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon (5) carbonsäure (2) $C_{13}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4$: (O)(CH₂)·CO₂H. B. Aus dem Amid (s. u.) durch Kochen mit verd. Salzsäure (Kühling, Falk, B. 38, 1223). Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 209,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und heißem Wasser.
- Amid $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO \cdot NH_3$. B. Aus dem Nitril (s. u.) durch Einw. von kalter rauchender Salzsäure (Kühling, Falk, B. 38, 1223). Säulen (aus Wasser). F: 215,5°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol und Ligroin, schwer löslich in Äther.
- Nitril, 1 o Tolyl 2 methyl 2 oyan pyrrolidon (5) $C_{13}H_{14}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4 \cdot (:0)(CH_2) \cdot CN$. B. Durch Erhitzen von Lävulinsäure-äthylester mit o-Toluidin und Blausäure in absol. Alkohol unter Druck auf 100° (Kühling, Falk, B. 88, 1223). Gelbes Öl.
- 1-m-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{12}H_{15}O_3N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NC_6H_4(:O)(CH_6)\cdot CO_9H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KUHLING, FALK, B. 36, 1222). Nadeln (aus Wasser). F: 136°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin. $AgC_{12}H_{14}O_2N$. Tafeln.
- Methylester $C_{1a}H_{1\gamma}O_{g}N=CH_{s}\cdot C_{e}H_{4}\cdot NC_{d}H_{a}(:O)(CH_{s})\cdot CO_{s}\cdot CH_{s}$. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Äther (Kühling, Falk, B. 88, 1222).

Amid $C_{13}H_{16}O_{2}N_{3} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{2}) \cdot CO \cdot NH_{3}$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid (KÜHLING, FALK, B. 38, 1222). — Prismen. F: 198⁶. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Chloroform, Eisessig und heißem Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin.

Nitril, 1-m-Tolyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{12}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-nitril (Kühling, Falk, B. 38, 1222). — Dunkelbraunes Öl.

1-p-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{19}H_{18}O_{2}N=CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{3})\cdot CO_{2}H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 38, 1220). — Tafeln (aus Wasser). F: 204°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin. — $AgC_{13}H_{14}O_{3}N$. Tafeln. — $Ba(C_{13}H_{14}O_{3}N)_{2}+4H_{2}O$. Krystalle.

Methylester $C_{14}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4 (:O)(CH_3) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus 1-p-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2) bei der Einw. von methylalkoholischer Salzsaure (Kühling, Falk, B. 38, 1221). — Öl. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Amid C₁₃H₁₆O₂N₂ = CH₂·C₆H₄·NC₄H₄(:O)(CH₂)·CO·NH₂. B. Analog dem 1·o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid (KÜHLING, FALE, B. 88, 1220). — Blätter (aus Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, etwas schwerer in heißem Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin.

Anilid $C_{19}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4$ (: O)(CH₃)·CO·NH·C₆H₅. B. Aus 1-p-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) durch Erwärmen mit Thionylchlorid und Kochen des Reaktionsprodukts mit Anilin in Benzol (Kühling, Falk, B. 38, 1221). — Tafeln (aus Ligroin).

p-Toluidid $C_{20}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Durch Kochen von γ -Methyl-butyrolacton- γ -carbonsaure (Bd. XVIII, S. 371) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin (R. Meyer, Kissin, B. 42, 2838). — Nadeln (aus Alkohol). F: 198° bis 199°.

Nitril, 1-p-Tolyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{19}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril (Kühling, Falk, B. 38, 1219). — Öl.

Amidoxim $C_{13}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot C(NH_2):N \cdot OH$. B. Aus dem entsprechenden Nitril und Hydroxylamin in verd. Alkohol (Kühling, Falk, B. 38, 1221). — Nadeln (aus Benzol). F: 163,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, schwer in Wasser und kaltem Benzol.

1-Benzyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril, 1-Benzyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{13}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Lävulinsäure-äthylester mit Benzylamin und wasserfreier Blausäure in absol. Alkohol unter Druck auf 100° (KÜHLING, FRANK, B. 42, 3954). — Krystalle (aus Ligroin oder aus Benzol + Ligroin). F: 76—77°. Schwer löslich in Wasser, Ligroin und Äther, leicht in Alkohol, Aceton, Benzol, Eisessig und Chloroform. — Gibt in Benzol mit einer äther. Lösung von Methylmagnesiumjodid 1-Benzyl-2-methyl-2-acetyl-pyrrolidon-(5) (Bd. XXI, S. 392).

1-[2.3-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{17}O_3N = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 38, 1227). — Nadeln (aus Wasser). F: 186°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol, schwer in Wasser, Äther und Benzol.

Methylester $C_{15}H_{19}O_3N=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Nicht vollständig erstarrendes Öl (KÜHLING, FALK, B. 38, 1228).

Amid $C_{14}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid (KÜHLING, FALK, B. 38, 1227). — Tafeln (aus Alkohol). F: 203°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther, Benzol und Wasser.

Nitril, 1-[2.3-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{14}H_{18}ON_3 = (CH_2)_2C_4H_3 \cdot NC_4H_4(:O) \cdot (CH_3) \cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbon-säure-(2)-nitril (KÜHLING, FALK, B. 38, 1227). — Öl.

Amidoxim $C_{14}H_{19}O_{9}N_{3} = (CH_{3})_{2}C_{6}H_{3} \cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{3}) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $(CH_{2})_{2}C_{6}H_{1} \cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{2}) \cdot C(NH_{2}) : N \cdot OH$. Krystalle. F: 122° (Kühling, Falk, B. 38, 1228).

1-[8.4-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{17}O_{2}N = (CH_{2})_{2}C_{4}H_{1}\cdot NC_{4}H_{4}(:0)(CH_{2})\cdot CO_{2}H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5).

carbonsaure-(2) (KUHLING, FALE, B. 38, 1226). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und warmem Alkohol, schwer in Wasser, Äther und Benzol. — $Ba(C_{14}H_{16}O_3N)_3 + 2H_2O$.

Methylester $C_{16}H_{18}O_2N = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Teilweise erstarrendes, heligelbes Öl (KÜHLING, FALK, B. 38, 1227).

Amid $C_{14}H_{18}O_2N_3 = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot CO \cdot NH_3$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-amid (Kühling, Falk, B. 38, 1226). — Täfelchen (aus Alkohol). F: 206—207°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Äther, Benzol und Ligroin.

Nitril, 1-[8.4-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{14}H_{16}ON_2 = (CH_2)_2C_6H_3\cdot NC_4H_4(:0)(CH_2)\cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbon-saure-(2)-nitril (KÜHLING, FALK, B. 38, 1226). — Öl.

Amidoxim $C_{14}H_{19}O_2N_3=(CH_2)_2C_6H_2\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot OH$ bezw. $(CH_2)_2C_4H_4(:O)(CH_4)\cdot C(NH_2)\cdot N\cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 110° (Kühling, Falk, B. 38, 1227).

1-[3.4-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{17}O_3N=(CH_3)_2C_4H_2\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 38, 1225). — Prismen (aus Wasser). F: 169°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Benzol und Ligroin. — $Cu(C_{14}H_{16}O_3N)_2+1/4$, H₂O. Grüne Tafeln.

Methylester $C_{15}H_{19}O_3N = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. Taieln (aus Aceton + Ligroin). F: 97,5° (KÜHLING, FALK, B. 38, 1226). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich.

Amid $C_{14}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pytrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-amid (Kühling, Falk, B. 38, 1225). — Nadeln (aus Wasser). F: 196°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Äther, Benzol und Ligroin.

Nitril, 1-[3.4-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_2)_2C_4H_3\cdot NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbon-saure-(2)-nitril (KUHLING, FALK, B. 38, 1225). — Hellgelbes Öl.

1-[2.5-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{17}O_3N = (CH_3)_2C_9H_2\cdot NC_4H_4(:0)(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 38, 1226). — Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 226°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

Amid $C_{14}H_{18}O_2N_3 = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carboneāure-(2)-amid (KÜHLING, FALK, B. 38, 1226). — Tafeln (aus Wasser). F: 211°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, schwerer in Aceton, Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin.

Nitril, 1-[2.5-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{14}H_{16}ON_3 = (CH_2)_2C_6H_2 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_2) \cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbon-saure-(2)-nitril (KÜHLING, FALK, B. 38, 1226). — Hellgelbes Öl.

1- α -Naphthyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{15}O_3N=C_{10}H_7$ · $NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CO_3H$. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 38, 1225). — Nadeln (aus Wasser). F: 255°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwerer in heißem Wasser und Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

Mothylester $C_{17}H_{17}O_2N = C_{10}H_7 \cdot NC_4H_4(:0)(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Krystalle. F: 91° (Kühling, Falk, B. 38, 1225).

Amid $C_{16}H_{16}O_{2}N_{3} = C_{10}H_{7}\cdot NC_{4}H_{4}(:0)(CH_{3})\cdot CO\cdot NH_{2}$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-amid (Kühling, Falk, B. 38, 1224). — Nadeln. F: 247,5—248°. Leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, schwer in Wasser, fast unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin.

Nitril, $1-\alpha$ -Naphthyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{16}H_{14}ON_3=C_{10}H_7$ · $NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-nitril (Kühling, Falk, B. 38, 1224). — Dunkelbraunes Ol.

1- β -Naphthyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{15}O_2N=C_{10}H_7$ ·NC₄H₄(:0)(CH₂)·CO₂H. B. Analog der 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) (KÜHLING, FALK, B. 88, 1224). — Blättchen. F: 231°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwerer in Alkohol, Chloroform und heißem Wasser, schwer in Äther, Benzol und Ligroin. — Ba(C₁₆H₁₄O₂N)₂. Krystalle. — Zn(C₁₆H₁₄O₂N)₂ + 2½ H₂O. Prismen.

- Methylester $C_{17}H_{17}O_{2}N = C_{16}H_{7}\cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{2})\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 104—105° (KÜHLING, FALK, B. 38, 1224).
- Amid $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_7 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-amid (KÜHLING, FALK, B. 38, 1223). Krystalle. F: 223°. Leicht löglich in Alkohol und Eisessig, schwerer in heißem Wasser und Chloroform, fast unlöelich in Äther, Ligroin und Benzol.
- Nitril, $1-\beta$ -Naphthyl-2-methyl-2-cyan-pyrrolidon-(5) $C_{18}H_{14}ON_2 = C_{18}H_7$ · $NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CN$. B. Analog dem 1-o-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-nitril (Kühling, Falk, B. 38, 1223). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 78,5°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin.
- Amidoxim $C_{16}H_{17}O_9N_8 = C_{10}H_7 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$ bezw. $C_{10}H_7 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_3) \cdot C(NH_3) \cdot N \cdot OH$. Blättchen (aus Benzol). F: 176° (KÜHLING, FALK, B. 38, 1224).
- 1-[4-Carboxy-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{13}H_{12}O_{5}N =$ HO₂C·C₆H₄·NC₄H₄(:0)(CH₂)·CO₂H. B. Aus 1-[4-Carbāthoxy-phenyl]·2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-amid durch Kochen mit verd. Salzsaure (Weber, B. 40, 4051). — Prismen mit 1 H₂O. F: 228-229°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Benzol, Ather, Ligroin und Chloroform.
- 1-[4-Carbomethoxy-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-amid $C_{14}H_{16}O_4N_2=CH_2\cdot O_2C\cdot C_6H_4\cdot NC_4H_4(:O)(CH_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man kondensiert 4-Aminobenzoesäure-methylester mit Lävulinsäure-äthylester und Blausäure in absol. Alkohol unter Druck bei 100° und behandelt das Kondensationsprodukt mit kalter rauchender Salzaäure (Weber, B. 40, 4051). — Krystalle (aus Benzol). F: 171—172°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heißem Benzol, schwer in heißem Wasser, kaum löslich in Äther und Ligroin.
- 1 [4 Carbäthoxy phenyl] 2 methyl pyrrolidon (5) carbonsäure (2) amid $C_{18}H_{19}O_4N_8 = C_8H_5\cdot O_8C\cdot C_6H_4\cdot NC_4H_4(:O)(CH_9)\cdot CO\cdot NH_8$. B. Aus γ -[4-Carbāthoxy-anilino] γ -cyan-valeriansāure-āthylester (Bd. XIV, S. 435) bei der Einw. von kalter rauchender Salzsäure (Weber, B. 40, 4051). Krystalle. F: 149°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Benzol und heißem Wasser, kaum löslich in Ligroin und Äther.
- 2 Methyl pyrrolidon (5) thiocarbonsäure (2) amid $C_0H_{10}ON_0S =$ H_•C——CH_• OC·NH·C(CH₂)·CS·NH₂. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die mit etwas Ammoniak versetzte wäßrige Lösung von 2-Methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril (KÜHLING, B. 22, 2370). — Prismen (aus Wasser). F: 220° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.
- 1- Athyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbons $C_8H_{14}ON_8S =$ C₂H₅·NC₄H₄(:0)(CH₂)·CS·NH₂. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die mit etwas Ammoniak versetzte alkoh. Lösung von 1-Athyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-nitril (KÜHLING, B. 23, 711). — Prismen (aus Wasser). F: ca. 176º (Zers.). Unlos-
- Ammoniak versetzte wäßr. Lösung von 1-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2)-nitril (KUHLING, B. 22, 2368). — Nadeln (aus Wasser). F: 1930 (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- 1-p-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbonsäure-(2)-amid $C_{19}H_{16}ON_{9}S=CH_{1}\cdot C_{9}H_{4}\cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{2})\cdot CS\cdot NH_{2}$. Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff auf 1-p-Tolyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2)-nitril in waßrigem oder waßrig-alkoholischem Ammoniak (Kühling, Falk, B. 38, 1221). — Krystalle (aus Wasser). F: 207—208° (Zersetzung).
- 1-[2.8-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbonsaure-(2)-amid $C_{14}H_{18}ON_2S = (CH_1)_2C_4H_1 \cdot NC_4H_4(:O)(CH_2) \cdot CS \cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 217° (KÜHLING, FALE, B. 38, 1228).
- 1-[3.4-Dimethyl-phenyl]-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbonsäure-(2)-amid $C_{14}H_{16}ON_{3}S=(CH_{3})_{2}C_{6}H_{3}\cdot NC_{4}H_{4}(:O)(CH_{3})\cdot CS\cdot NH_{3}$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220° (KÜHLING, FALK, B. 38, 1227).

1- β -Naphthyl-2-methyl-pyrrolidon-(5)-thiocarbonsäure-(2)-amid $C_{16}H_{16}ON_2S=C_{16}H_7\cdot NC_4H_4(:O)(CH_3)\cdot CS\cdot NH_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 151° (KÜHLING, FALK, B. 38, 1224).

- 3. 6-0x0-4-methyl-piperidin-carbonsäure-(2), α' -0x0- γ -pipecolin- α -carbonsäure, 4-Methyl-piperidon-(6)-carbonsäure-(2) $C_7H_{11}O_2N=H_2C\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2$ OC-NH-CH· CO_2H B. Durch Einengen einer wäßrigen oder salzsauren Lösung von α' -Amino- β -methyl-adipinsäure (Dieckmann, B. 38, 1659). Prismen mit 1 H_2O . F: 124°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther und Chloroform. Wird durch Kochen mit Alkalien oder konz. Salzsäure zu α' -Amino- β -methyl-adipinsäure aufgespalten. $AgC_7H_{10}O_2N+H_2O$. Nädelchen (aus Wasser).
- 4. Oxo-carbonsauren CaH12O2N.
- 1. 4-Oxo-2.6-dimethyl-piperidin-carbonsaure-(2), γ -Oxo- α . α' -lupetidin- α -carbonsaure, 2.6-Dimethyl-piperidon-(4)-carbonsaure-(2) $C_3H_{12}O_3N = H_1C \cdot CO \cdot CH_1$ CH. \cdot HC \cdot NH \cdot C(CH.) \cdot CO.H

Oxim der 1-Oxy-2.6-dimethyl-piperidon-(4)-carbonsäure-(2) $C_0H_{14}O_4N_2=H_2C\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2$ $CH_2\cdot HC-N(OH)-C(CH_3)\cdot CO_2H$ B. Aus dem Anhydrid der Acetondibrenztraubensäure (Bd. III, S. 830) bei der Einw. von Hydroxylamin in Wasser (Doebner, B. 31, 684). — Nadeln. F: 209° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Löslich in Alkalicarbonat-Lösungen und Mineralsäuren.

- 2. 5-0x0-2.4.4-trimethyl-pyrrolidin-carbonsaure-(2), 2.4.4-Trimethyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2), Mesitylsaure $C_8H_{18}O_2N=(CH_2)\cdot C$
- OC·NH·C(CH₂)·CO₂H. B. Durch Kochen von mit Chlorwasserstoff gesättigtem Aceton och NH·C(CH₂)·CO₂H. B. Durch Kochen von mit Chlorwasserstoff gesättigtem Mesityloxyd (Bd. I, S. 736) mit Kaliumcyanid und Alkohol (Whidel, Hoppe, M. 13, 605). Aus dem aus Mesityloxyd und Blausäure erhaltenen Additionsprodukt durch Kochen mit Kalilauge (Knoevenagel, B. 37, 4070). Aus dem Dinitril der α'-Oxy-α.α.α'-trimethyl-glutarsäure durch Erwärmen mit Salzsäure (Lapworth, Soc. 85, 1224). Wasserfreie Prismen (aus Aceton); Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). Monoklin (Hockaue, M. 13, 607; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 542). F: 174° (P., B. 14, 1074), 171° bis 172° (W., H.; K.), 171° (S.). Destillierbar (P., B. 14, 1074). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in kaltem Wasser (S.). Leicht löslich in konz. Säuren (P., B. 14, 1074). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in saurer Lösung Dimethylmalonsäuremonoamid und α.α-Dimethyl-bernsteinsäure-imid (Bd. XXI, S. 387) (P., B. 14, 1075; 15, 580). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 150° erhält man Mesitonaure (Bd. III, S. 702) (P., B. 15, 584). AgC₂H₁₃O₃N. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser (S.).
- Äthylester $C_{10}H_{17}O_3N = \frac{(CH_3)_2C_{----}CH_3}{OC \cdot NH \cdot C(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_3H_4}$. B. Durch Erhitzen des Kaliumsalzes der Mesitylsäure mit Äthylbromid (PINNER, B. 14, 1074). Aus Mesitylsäure bei der Kinw, von alkoh. Salzsäure (Weidel, Hoppe, M. 13, 608). Prismen (aus Äther). Monoklin (Hockauf, M. 18, 608; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 543). F: 90° (P.), 87° (W., H.). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser (P.). Leicht löslich in verd. Säuren (P.). Liefert beim Erhitzen mit Benzoylchlorid eine Verbindung $C_{17}H_{21}O_4N$, die bei ca. 74° schmilzt (P., B. 14, 1077).
- Amid $C_8H_{14}O_8N_8 = \frac{(CH_8)_8C CH_8}{OC \cdot NH \cdot C(CH_8) \cdot CO \cdot NH_8}$. B. Durch Kochen von mit Chlorwasserstoff gesättigtem Aceton mit Kaliumcyanid und Alkohol (PINNER, B. 15, 577). Aus Mesitylsäureäthylester durch Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° (P., B. 15, 578). Krystalle. F: 222°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

- 3. 5-Oxo-2.3.3 (oder 3.3.4)-trimethyl-pyrrolidin-carbonsaure-(2) (?), 2.3.3 (oder 3.3.4)-Trimethyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(2) (?) $C_9H_{13}O_3N=H_2C$ ——C(CH₂)₂ CH₃·HC——C(CH₃)₂ OC·NH·C(CH₃)·CO₂H (?) oder OC·NH·CH·CO₂H (?). B. Aus der Verbindung C_{L4}H₁₇O₄N₃Br (Bd. XVIII, S. 321) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Balbiano, R. A. L. [5] 6 I, 237; G. 29 II, 563, 580). Prismen (aus Essigester). F: 189—190°. Löslich in Alkohol und Äther, sehwer löslich in kaltem Wasser.
- 5. ε -Lactam der ε -Amino- $\beta.\beta.\delta$ (oder $\beta.\delta.\delta$)-trimethyl-pentan- $\alpha.\gamma$ -dicarbonsäure $C_{10}H_{17}O_3N = H_2C$ $\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH \cdot CH_3 \\ CO \\ \hline NH \\ \hline CH_2 \\ \hline \end{array}$ oder $\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH \cdot CH_3 \\ H_2C \\ \hline \end{array}$ $\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_3H) \cdot CH \cdot CH_3 \\ \hline \end{array}$ B. Aus dem Hydrochlorid des Oxims des Isophoron-carbonsäureäthylesters (Bd. X, S. 635) durch Reduktion mit Natrium und siedendem Methanol (Skita, B. 40, 4179). Nadeln (aus Aceton + Essigester). F: 153—154°. Kp₃: 125°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Essigsäure.

b) Oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-5} O_3 N$.

- 1. 5-0xo-2-methyl- Δ^2 -pyrrolin-carbonsäure-(3), 2-Methyl- Δ^2 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3) $C_3H_7O_3N=\frac{H_2C-C\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot C\cdot CH}$.
- 2 Methyl \triangle^3 pyrrolon (5) carbonsäure (3) äthylester $C_2H_{11}O_3N = H_2C C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von [α -Amino-äthyliden]-bernsteinsäure-diäthylester (Bd. III, S. 802) auf 145—150° (EMERY, A. 260, 144; Am. 13, 90). Nadeln (aus Äther oder Wasser). F: 133—134°. Kp₁₂: 195°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Schwefelkohlenstoff.
- 2-Methyl-A²-pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-amid C₆H₈O₂N₃ = H₂C C·CO·NH₂
 OC·NH·C·CH₂

 B. Bei 24-stündiger Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf Acetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 801) bei gewöhnlicher Temperatur (Ruhemann, Hemmy, Soc. 71, 331; vgl.
 aber Guareschi, C. 1897 I, 283; J. 1897, 1599). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei
 ca. 250° (R., H.). Leicht löslich in siedendem Wasser (R., H.). Gibt beim Kochen mit
 Kalilauge Bernsteinsäure (R., H.).
- 1.2 Dimethyl Δ^3 pyrrolon (5) carbonsäure (3) äthylester $C_8H_{13}O_3N = H_2C C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Beim Aufbewahren von Acetbernsteinsäureester mit Methylamin in Alkohol und Destillieren des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck (Emery, A. 260, 146; Am. 13, 92). Nadeln (aus Äther oder Schwefelkohlenstoff). F: 42°. Kp₁₁: 160°. Sehr leicht löslich in Äther und Schwefelkohlenstoff.
- 1-Äthyl-2-methyl- Δ^2 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{15}O_2N=H_2C$ $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (Emery, A. 260, 148; Am. 13, 94). Nadeln. F: 75—76°. Kp_{14} : 165°.
- $\begin{array}{lll} & \textbf{1-Propyl-2-methyl-} \Delta^2\text{-pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester} & C_{11}H_{17}O_3N = \\ & C \cdot CO_3 \cdot C_3H_5 & B. & \text{Analog 'der entsprechenden 1-Methyl-Verbindung } \\ & OC \cdot N(CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot C \cdot CH_3 & B. & \text{Analog 'der entsprechenden 1-Methyl-Verbindung } \\ & (EMERY, A. 260, 148; Am. 13, 95). & & \text{Nadeln. F: 50°. Kp}_{14-18}; 172°. \end{array}$
- 1-Isobutyl-2-methyl- A^2 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(8)-äthylester $C_{12}H_{10}O_3N = H_2C$ $C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ $OC \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot C \cdot CH_3$ (EMERY, A. 260, 150; Am. 18, 96). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 68°. Kp₁₈: 175°.

- 1-Isoamyl-2-methyl- Δ^2 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{12}H_{21}O_3N=H_2C$ $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ B. Analog der entsprechenden 1-Methyl-Verbindung (EMERY, A. 260, 150; Am. 13, 97). Blättchen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 51—52°. Kp₁₆: 188°.

 1-Acetyl-2-methyl- Δ^2 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{12}O_4N=H_2C$ $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ $C\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C\cdot CH_3$ Seure-(3)-äthylester mit Acetanhydrid auf 155—160° (EMERY, A. 260, 145; Am. 13, 92). Krystallpulver (aus Äther). F: 141—142°. Schwer löslich in Äther.
- 2. Oxo-carbonsäuren C7H2O2N.
- 1. 6-Oxo-2-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), α' -Oxo-N. γ . α' . β' -tetrahydro- α -picolin- β -carbonsäure $C_{\gamma}H_{\varphi}O_{z}N = H_{z}C \cdot CH_{z} \cdot C \cdot CO_{z}H \cdot C \cdot CO_{z}H$.

Äthylester $C_9H_{12}O_3N = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{OC \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Aufbewahren von α -Acetylglutarsäure-diäthylester mit alkoh. Ammoniak und Destillieren des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck (EMERY, Am. 13, 352). — Krystalle (aus Chloroform + Äther). F: 156°.

- 2. $5-Oxo-2.4-dimethyl-\Delta^2-pyrrolin-carbonsäure-(3), 2.4-Dimethyl-\Delta^2-pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3) <math>C_7H_9O_2N=\frac{CH_2\cdot HC-C\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot C\cdot CH}$.
- 24 Dimethyl Δ² pyrrolon (5) carbonsäure (3) äthylester C₉H₁₈O₈N = CH₃·HC——C·CO₂·C₂H₅
 OC·NH·C·CH₂

 diāthylester mit alkoh. Ammoniak (EMERY, A. 260, 151; Am. 13, 97). Prismen (aus Essigester). F: 127°. Schwer löslich in Essigester.
- 3. 6 0 x o 2.2 dimethyl 1.2.3.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (4) ${\rm C_8H_{11}O_8N} = \frac{{\rm HC:C(CO_2H)\cdot CH_3}}{{\rm OC-NH-C(CH_3)_3}}.$
- 6-Oxo-1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) C₉H₁₃O₂N = HC:C(CO₃H)·CH₃

 OC—N(CH₃)—C(CH₃)₂

 hydro-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril (S. 296) mit verd. Kaliumpermanganat-Lösung (Piccinini, C. 1907 I, 411, 413). Prismen (aus Wasser). F: 174—174,5°. Sublimiert bei 270° unzersetzt. Zersetzt sich bei 290—300°. Sehr leicht löslich in siedendem Wasser, leicht in Benzol und warmem absolutem Alkohol, löslich in Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther. Gibt beim Behandeln mit Brom in Chloroform 3.3-Dibrom-6-oxo-1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4), in Essigsäure 3.5-Dibrom-6-oxo-1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4). Ist beständig gegen Kalilauge und Mineralsäuren. Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd unter vermindertem Druck Methylamin, Oxalsäure, Acrylsäure (?) und andere Produkte. Die wäßr. Lösung gibt mit Kupfersulfat eine grüne Färbung. Eisensalze bewirken in wäßriger, alkoholischer oder Aceton-Lösung eine blutrote Färbung. —NaC₉H₁₂O₃N + H₂O. Weiße Masse. Ba(C₉H₁₂O₃N)₃. Amorph.
- $\begin{array}{l} \textbf{8.8-Dibrom -6 oxo -1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbons \"aure-(4)} \\ \textbf{C_9H_{11}O_8NBr_3} = \begin{array}{l} \textbf{HC:C(CO_9H) \cdot CBr_8} \\ \textbf{OC-N(CH_3)-C(CH_2)_2} \end{array}. \quad B. \quad \text{Beim Bromieren der vorangehenden Verbindung} \\ \end{array}$

in Chloroform-Lösung (Piccinni, C. 1907 I, 412). — Prismen mit ½ C₆H₆ (aus Benzol). F: 201—202°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Schwefelkohlenstoff. — Spaltet bei mehrstündigem Kochen mit Wasser alles Brom ab. — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine blutrote Färbung.

8.5 - Dibrom - 6 - oxo - 1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) $\begin{array}{l} \text{BrC}: \text{C(CO}_2\text{H)} \cdot \text{CHBr} \\ \text{C_9H}_{11}\text{O}_3\text{NBr}_2 &= \begin{array}{l} \text{BrC}: \text{C(CO}_2\text{H)} \cdot \text{CHBr} \\ \text{OC-N(CH}_3) - \text{C(CH}_3)_2 \end{array} \end{array}$ Beim Bromieren der 6-Oxo-1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) in essigsaurer Lösung (Piccinini, C. 1907 I, 412). — Prismen (aus Benzol). F: 137—139°. Schwer löslich in Wasser. — Zersetzt sich bei raschem Erhitzen sowie bei längerer Einw. von Wasser.

4. 6-0xo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(5)

 $\begin{array}{c} HO_2C\cdot C:C(CH_3)\cdot CH_2\\ OC-NH-C(CH_3)_2\\ \end{array}. \quad B. \quad \text{Man versetzt eine kalte Lösung des Amids (s. u.)}\\ \text{in 95°/oiger Schwefelsäure mit kalter konzentrierter Natriumnitrit-Lösung und erwärmt zum Schluß langsam auf 80-90° (Piccinini, Atti Accad. Torino 43 [1907/08], 556). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 116-117° (korr.) unter Bildung von 6-Oxo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin (Bd. XXI, S. 260). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform. schwer in Benzol. — NaC₉H₁₂O₃N + 2H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Ba(C₉H₁₂O₃N)₂ + 3H₂O. Krystallpulver. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton. \\ \end{array}$

Amid $C_0H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C : C(CH_3) \cdot CH_2$ $OC-NH-C(CH_3)_2 \cdot B. \quad \text{Man löst das Nitril (s. u.) in } 95^0/_{0} \text{iger Schwefelsäure, erhitzt kurze Zeit auf } 150-160^{\circ} \text{ und versetzt nach dem Abkühlen mit Wasser (Piccinini, Atti Accad. Torino 43 [1907/08], 550, 555). — Prismen (aus Wasser). F: 199-200^{\circ} (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Äther und Benzol.$

Nitril, 6-Oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin $C_9H_{12}ON_2 = NC \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. B. Bei Einw. von Cyanessigester auf Diacetonamin (Bd. IV, S. 322);

oc—NH—C(CH₃)₂ entsteht daher auch beim Behandeln von Aceton oder Mesityloxyd mit Ammoniak und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Cyanessigester (Guareschi, Atti Accad. Torino 28, 333; B. 26 Ref., 450). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 194—194,5° (Gu.). Sublimiert in Nadeln (teilweise Zers.). Schwer löslich in Benzol; 1 Tl. löst sich bei 14° in etwa 345 Tln. Wasser (Gu.). — Zerfällt beim Erhitzen auf 320—330° zum größten Teil in Methan und α'-Oxy-β'-cyan-α.γ-lutidin (S. 222) (Gu., Grande, C. 1899 II, 440). Gibt bei der Einw. von Natrium und Amylalkohol 2.2.4-Trimethyl-piperidin, 4.6.6.4'.6'.6'-Hexamethyl-[dipiperidyl-(3.3')], 2.2.4-Trimethyl-piperidin-carbonsäure-(5) und eine in Blättchen krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 283° (Issoglio, C. 1908 II, 1444). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,19) auf 150—160° 6-0xo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydropyridin (Piccinini, Atti Accad. Torino 42 [1906/07], 1013).

 $\begin{array}{l} \textbf{6-Oxo-1.2.2.4-tetramethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(5)} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{2}\textbf{N} = & \begin{array}{l} \textbf{HO}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{C}:\textbf{C}(\textbf{CH}_{2})\cdot\textbf{CH}_{2} \\ \textbf{OC}\cdot\textbf{N}(\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2} \end{array} \\ \textbf{B.} & \textbf{Bei längerem Erhitzen des entsprechenden Nitrils (s. u.) mit Salzsäure (D: 1,19) auf 120—125° (Piccinini, Atti Accad. Torino 43 [1907/08], 553). Aus dem Amid beim Erhitzen mit 45°/oiger Schwefelsäure sowie beim Versetzen der Lösung in konz. Schwefelsäure mit einer kalten Natriumnitrit-Lösung und nachfolgenden Erwärmen auf 80—90° (P.). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt je nach der Art des Erhitzens bei 118—120° bezw. 125—126° unter Bildung von 6-Oxo-1.2.2.4-tetramethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin. Löslich in Alkohol, schwer in Äther, Petroläther und Benzol. — Ba(C_{10}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{3}\textbf{N})_{2}. Löslich in Alkohol. \end{array}$

Amid $C_{10}H_{16}O_3N_2 = CH_3 \cdot NC_5H_2(:O)(CH_3)_3 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen des Nitrils (s. u.) mit $95^0/_0$ iger Schwefelsäure auf $150-160^0$ (Piccinini, Atti Accad. Torino 43, [1907/08], 550, 551). — Prismen (aus Wasser). F: $195-196^0$. Sehr leicht löslich in Wasser Methanol, heißem Alkohol und Chloroform, schwer löslich oder unlöslich in Äther, Aceton und Benzol.

Nitril, 6-Oxo-1.2.2.4-tetramethyl-5-cyan-1.2.8.6-tetrahydro-pyridin $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot NC_3H_2(:O)(CH_3)_3 \cdot CN$. B. Beim Umsetzen von Cyanessigester mit Methylamin in währ.

Aceton (Guareschi, Atti Accad. Torino 28, 341; B. 26 Ref., 451). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 142—143,5° (Gu.). Sehr schwer löslich in Äther (Gu.). — Zerfällt beim Erhitzen auf 320—330° in Methan und 1.2.4-Trimethyl-5-cyan-pyridon-(6) (S. 303) (Gu., Grande, C. 1899 II, 440). Liefert beim Behandeln mit verd. Kaliumpermanganat-Lösung 6-Oxo-1.2.2-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) und eine neutrale Verbindung C₁₀H₁₄O₄N₂ (Piccinini, C. 1907 I, 411).

1-Allyl-6-oxo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril, 1-Allyl-6-oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin $C_{12}H_{16}ON_3 = CH_1:CH_2:NC_3:H_2:O)(CH_2)_3:CN$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Guarrachi, Atti Accad. Torino 28, 347; B. 26 Ref., 451). — Prismen. F: 152—153,5°. Sublimiert oberhalb des Schmelzpunkts. Leicht löslich in kochendem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Ather.

- 1-Bensyl-6-oxo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(5)-nitril, 1-Bensyl-6-oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.8.6-tetrahydro-pyridin $C_{16}H_{18}ON_2=C_8H_8\cdot CH_2\cdot NC_8H_9(:O)(CH_8)_3\cdot CN$. B. Analog der entsprechenden 1-Methyl-Verbindung (Guareschi, Atti Accad. Torino 28, 345; B. 26, Ref. 451). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 168—169°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Ather, löslich in Alkohol. Gibt mit Brom in Chloroform ein Monosubstitutionsprodukt.
- 1.1'-Äthylen-bis-[6-oxo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbon-säure-(5)-nitril], 1.1'-Äthylen-bis-[6-oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin] $C_{20}H_{24}O_2N_4 = [-CH_2 \cdot NC_5H_2(:0)(CH_3)_3 \cdot CN]_2$. B. Analog der entsprechenden 1-Methyl-Verbindung (GUARESCHI, Atti Accad. Torino 28, 839; B. 26 Ref. 943). Nadeln aus Essigsäure). F: 349—350° (Zers.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Ist beständig gegen siedende konzentrierte Kalilauge.
- 5. Lactam der 2¹-Amino-1.1.2-trimethyl-cyclo-butan-[α-isobernsteinsäure]-(4) (,,Pinencarbon-säure-pseudoxim") C₁₁H₁,O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Das Amid (s. u.) entsteht beim Erhitzen von Oximino-pinan-carbonsäure-amid (Bd. X, S. 641) mit konz. Schwefelsäure auf 100°; man verseift es durch Kochen mit konz. Natron-lauge (Thiden, Buerows, Soc. 87, 347). Prismen mit 1 H₂O (aus Alkohol). F: 220° (T., Bu.). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf ca. 120° 2¹-Amino-1.1.2-trimethyl-cyclobutan-[α-isobernsteinsäure]-(4) (Bd. XIV, S. 551) (T., Bu.; T., Blyther, Soc. 89, 1564). Ammoniumsalz. Prismen (T., Bu.). AgC₁₁H₁₂O₃N. Krystalle (T., Bu.).

Methylester $C_{13}H_{10}O_3N = NC_{10}H_{10}(:O)\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der vorangehenden Verbindung und Methyljodid in Ather (Tilden, Burbows, Soc. 87, 348). — F: 132°.

Amid $C_{11}H_{12}O_2N_2 = NC_{10}H_{16}(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. s. o. bei der Säure. — Krystalle mit 1 H₂O. F: 209° (Tilden, Burrows, Soc. 87, 347). Unlöslich in kalter Alkalilauge.

6. Lactam der 3-Amino-p-menthan-dicarbonsäure-(3.8) $C_{12}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2}{CH_3} \cdot \frac{CH_2}{C(CO_3H)} > \frac{CH \cdot C(CH_2)_3}{NH \cdot CO}$. Neben Menthon-carbonsäure-(8) bei längerem NH·CO

Kochen von Pulegon mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (CLARKE, LAPWORTH, Soc. 89, 1879). Entsteht beim Erhitzen von 8-Cyan-menthon-cyanhydrin (Bd. X, S. 463) mit Salzsäure auf 100° (CL., L.). — Mikroskopische Nadeln (aus Eisessig). F: 237—239°. Sehr schwer löslich in Wasser, Petroläther, Benzol und Chloroform, etwas leichter in Alkohol, Aceton und Essigester, leicht in Eisessig. — Ist beständig gegen siedende Salzsäure und Kalilauge. Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 170—180° erhält man eine geringe Menge Menthon-carbonsäure-(8).

c) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-7}O₈N.

- 1. Oxo-carbonsauren C.H.O.N.
- 1. 6-Oxo-1.6-dihydro-pyr(din-carbonsäure-(2), Pyridon-(6)-carbon-säure-(2) $C_6H_5O_2N = {HC: CH \cdot CH \atop OC \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$ ist desmotrop mit 6-Oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 8. 213.
- 2. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(2), Pyridon-(4)-carbon-säure-(2) $C_6H_5O_3N = {\text{HC} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} \atop \text{HC} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}}$ ist desmotrop mit 4-Oxy-pyridin-carbonsäure-(2), 8. 213.
- 1-Äthyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(2) $C_8H_9O_3N = \frac{HC-CO-CH}{HC\cdot N(C_2H_5)\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Aus Komansäure (Bd. XVIII, S. 405) und Äthylamin (Ost, J. pr. [2] 29, 380). Prismen mit $^{1}/_{8}H_9O$. Leicht löslich in Wasser. Zerfällt bei 160° in (nicht näher beschriebenes) 1-Äthyl-pyridon-(4) und Kohlendioxyd.
- 1-Oxy-pyridon-(4)-carbonsäure-(2) $C_6H_5O_4N = \frac{HC-CO-CH}{HC\cdot N(OH)\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Beim Erwärmen von Komansäure mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in Wasser (Osr, J. pr. [2] 29, 378; vgl. Peratoner, R. A. L. [5] 11 I, 331). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei etwa 200° (O.). Wird durch Zinn und Salzsäure zu 4-Oxy-picolinsäure reduziert (O.). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° in 1-Oxy-pyridon-(4) und Kohlendioxyd (O.).
- 1 Methyl 3.5.6 trichlor pyridon (4) carbonsäure (2) $C_7H_4O_3NCl_3 = ClC-CO-Ccl$ $ClC-N(CH_3)\cdot C\cdot CO_2H$ 3.5.5.6.6-Pentachlor-cyclohexantrions-(1.2.4) (ZINCKE, FUCHS, A. 267, 42). Nadeln (aus verd. Salzsäure). Zerfällt beim Schmelzen (bei 220°) sowie beim Kochen mit Wasser, Alkohol oder Eisessig in 1-Methyl-2.3.5-trichlor-pyridon-(4) und Kohlendioxyd.
- 1 Phenyl 3.5.6 trichlor pyridon (4) carbonsäure (2) $C_{12}H_4O_3NCl_3 = ClC CO Ccl$ ClC CO Ccl $ClC \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2H$ B. Durch Einw. von Natronlauge auf 3.5.5.6.6-Pentachlor-cyclo-hexantrion-(1.2.4)-anil-(2) (ZINCKE, Fuchs, A. 267, 26). Nadeln. F: 245° (Zers.). Unlöslich in Benzin, schwer löslich in Äther, Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol und Wasser. Geht beim Schmelzen sowie beim Kochen mit Alkohol oder Eisessig oder beim Erhitzen mit Wasser auf 150° in 1-Phenyl-2.3.5-trichlor-pyridon-(4) über. Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbad 1-Phenyl-3.5-dichlor-4.6-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2) (S. 329). $AgC_{12}H_5O_2NCl_3$. Nadeln. Färbt sich am Licht violett. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. $Ba(C_{12}H_5O_3NCl_3)_2$. Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser, etwas schwerer in kaltem Wasser.

Methylester $C_{18}H_8O_8NCl_3 = \frac{ClC - CO - CCl}{ClC \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3}$. Tafeln (aus Alkohol). F: 205° (Zers.) (Zincke, Fuchs, A. 267, 28).

- 3. 6-Oxo-1.6-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), Pyridon-(6)-carbonsäure-(3) $C_6H_5O_3N = {HC:CH\cdot C\cdot CO_2H \atop OC\cdot NH\cdot CH}$ ist desmotrop mit 6-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3) S. 215.
- 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3) $C_7H_7O_3N = \frac{HC = CH C \cdot CO_2H}{OC \cdot N(CH_2) \cdot CH}$. Zur Konstitution vgl. v. Pechmann, B. 18, 318. B. Aus 6-Oxy-nicotinsäure durch Eindampfen mit 2 Mol Kalilauge und Erhitzen des Produkts mit Methyljodid und Methanol auf 100° bis 110° (v. P., Welsh, B. 17, 2394) oder durch Kochen mit Methyljodid in alkal. Lösung (H. Meyer, M. 26, 1318). Durch Eintragen von Cumalinsäuremethylester (Bd. XVIII, S. 406) in wäßr. Methylamin-Lösung und Kochen mit Natronlauge (v. P., W., B. 17, 2395). Nadeln mit 1 H_2O . F: 237—238° (v. P., W.), 238—239° (M.). Sehr schwer löslich in kaltem

HC=CH-C·CO.H

Wasser, leicht in siedendem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Chloroform und Benzol (v. P., W.). — Spaltet beim Kochen mit Natriumamalgam und Wasser Methylamin ab (v. P., B. 18, 318).

Methylester $C_3H_9O_3N = \frac{HC = CH - C \cdot CO_9 \cdot CH_3}{OC \cdot N(CH_9) \cdot CH}$. B. Bei der Einw. von Diazomethan auf 1-Methyl-pyridon-(6)-carbonsaure-(3) (H. MEYER, M. 26, 1319), auf 6-Oxy-nicotinsaure (M., M. 26, 1320) oder 6-Oxy-nicotinsaure-methylester (M., M. 26, 1321). — Nadeln (aus Wasser). F: 139°. Sehr schwer löslich in Äther, sehr leicht in Alkohol.

1-Phenyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3) $C_{12}H_{\bullet}O_{3}N = \frac{1}{OC \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot CH}$. Zur Konstitution vgl. v. Pechmann, B. 18, 318. — B. Beim Kochen von α -Anilinomethylen-glutaconsäure (Bd. XII, S. 535) mit Natronlauge (v. P., A. 273, 180), ebenso aus α -Anilinomethylen-glutaconsäure- α -methylester (v. P., Welsh, B. 17, 2393; v. P., A. 273, 181) sowie in geringer Menge aus α -Anilinomethylen-glutaconsäure-dimethylester (v. P., A. 273, 178). — Nadeln (aus Wasser). F: 275—280° (v. P., W.). Sublimierbar (v. P., W.). Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (v. P., W.). — Beim Kochen mit Natriumamalgam und Wasser wird Anilin abgespalten (v. P., B. 18, 318).

Methylester $C_{18}H_{11}O_8N = \frac{HC = CH - C \cdot CO_8 \cdot CH_8}{OC \cdot N(C_8H_8) \cdot CH}$. B. Beim Erwärmen von α -Anilinomethylen-glutaconsäure- α -methylester mit Soda-Lösung oder Ammoniak (v. Pechmann, A. 278, 181 Anm.). — Prismen (aus Methanol). F: 103° .

Amid $C_{18}H_{10}O_2N_2 = \frac{HC - CH - C \cdot CO \cdot NH_3}{OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CH}$. B. Aus α -Anilinomethylen-glutacon-säure- α -methylester durch längere Einw. von Ammoniak (v. Pechmann, A. 278, 181 Anm.). — Prismen (aus Methanol). F: 221—226°.

- 1-Phonyl-5-brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester $C_{13}H_{10}O_3NBr = BrC = CH C \cdot CO_3 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. v. Pechmann, B. 18, 318. B. Aus $OC \cdot N(C_0H_3) \cdot CH$ 3-Brom-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester und Anilin in alkoh. Lösung (v. Pechmann, B. 17, 2399). Nadeln (aus Alkohol). F: 183,5°; destilliert unzersetzt; löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalilaugen (v. P., B. 17, 2399). Besitzt einen an faules Obst erinnernden Geruch.
- 1 Amino 5 brom pyridon (6) carbonsäure (3) $C_0H_5O_2N_2Br = BrC = CH C \cdot CO_2H$ $OC \cdot N(NH_2) \cdot CH$ $OC \cdot N(NH_3) \cdot CH$ $OC \cdot N($
- 1 Bensalamino 5 brom pyridon (6) carbonsäure (3) $C_{13}H_9O_3N_2Br = BrC C \cdot CO_9H$ OC · N(N:CH·C₈H₈)·CH
 Bensaldehyd in 50% iger Essigsäure (v. Pechmann, Mills, B. 37, 3840). Krystalle (aus Alkohol). F: 243%. Leicht löslich in Eisessig, mäßig in Alkohol, sonst schwer löslich. Löslich in Soda-Lösung. Spaltet beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Benzaldehyd ab.
- 1 Ureido 5 brom pyridon (6) carbonsäure (3) C₇H_eO₄N₈Br = BrC C+ C·CO₄H . B. Durch Erwärmen des Methylesters (8. 300) mit methyl-OC·N(NH·CO·NH₂)·CH alkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbad (Bülow, Filchner, B. 41, 3285). Nadeln (aus Wasser). F: 252°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, leicht in siedendem Wasser.
- 1 Amino 5 brom pyridon (6) carbonsäure (3) methylester $C_7H_7O_8N_2Br = BrC = CH C \cdot CO_8 \cdot CH_2$. B. Aus 3-Brom-cumalin-carbonsäure (5)-methylester durch $OC \cdot N(NH_2) \cdot CH$ Behandeln mit kalter Hydrazinhydrat-Lösung (v. Pechmann, Mills, B. 37, 3837). Krystalle (aus Benzol). F: 144—145,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser, kaltem Äther, Alkohol und Benzol, leichter löslich in Eisessig und Chloroform, leicht in heißem Wasser. Reduziert

FERTINGSChe Lösung nach längerem Kochen. Gibt bei Behandlung mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure 5-Brom-6-oxy-nicotinsäure-methylester. Reagiert mit 3-Brom-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester in heißem Alkohol unter Bildung von 5.5'-Dibrom-6.6'-dioxo-bis-[1,6-dihydro-pyridyl-(1)]-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester (s. u.).

- 1-Bensalamino-5-brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester $C_{14}H_{11}O_8N_8Br=BrC=C+C-C_9\cdot CH_2$.

 OC·N(N:CH·C₆H₈)·CH

 thylester und Benzaldehyd in siedender alkoholischer Lösung (v. Pechann, Mills, B. 87, 3838).—Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Eisesig, mäßig in Alkohol und Benzol, ziemlich sehwer in Äther und Ligroin, fast unlöslich in Wasser.
- 1-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbāthoxy-pyrryl-(1)]-5-brom-pyridon-(6)-carbon-sāure-(3)-methylester $C_{10}H_{21}O_7N_2Br = HC < C(CO_2 \cdot CH_3) : CH > N \cdot N < C(CH_3) : C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ B. Beim Kochen einer absolut-alkoholischen Lösung von 3-Brom-cumalin-carbonsāure-(5)-methylester und 1-Amino-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsāure-(3.4)-diāthylester in Eisessig (Bülow, Filcher, B. 41, 3283). Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Ligroin.
- 5.5'-Dibrom-6.6'-dioxo-bis-[1.6-dihydro-pyridyl-(1)] dicarbonsäure (8.3') dimethylester $C_{14}H_{10}O_{9}N_{2}Br_{2} = \begin{bmatrix} HC < C(CO_{2} \cdot CH_{9}) : CH > N- \end{bmatrix}_{2}$. B. Aus 1-Amino-5-brompyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester und 3-Brom-cumalin-carbonsäure-(5)-methylester in Alkohol auf dem Wasserbad (v. Pechaann, Mills, B. 37, 3840). Säulen (aus Nitrobenzol). F: 344°. Läßt sich in kleinen Mengen sublimieren. Löslich in geschmolzenem Phenol und heißem Nitrobenzol, sonst sehr schwer löslich. Zerfällt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig unter Bildung von 5-Brom-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-methylester.
- 4. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsaure-(3), Pyridon-(4)-carbonsaure-(3), $C_6H_5O_5N=\frac{HC\cdot CO\cdot C\cdot CO_2H}{HC\cdot NH\cdot CH}$ ist desmotrop mit 4-Oxy-pyridin-carbonsaure-(3), 8. 214.
- $\begin{array}{lll} & \textbf{Pyridon (4) carbons \"{a}ure (8) essigs \~{a}ure (1)} & C_0H_1O_2N = \\ & \textbf{HC} & \textbf{CO} & \textbf{C} \cdot \textbf{CO}_2H \\ & \textbf{HC} \cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2H) \cdot \textbf{CH} \\ & \textbf{oxy-pyridinium} \cdot \textbf{Vgl. hierzu das Anhydrid des 1-Carboxymethyl-4-oxy-3-carboxy-pyridinium} \\ & \textbf{S. 214.} \end{array}$
- 5. 2-Oxo-1.2-dihydro-pyridin-carbonedure-(3), Pyridon-(2)-carbon-sdure-(3) C₆H₅O₅N = HC·CH:C·CO₂H ist desmotrop mit 2-Oxy-pyridin-carbonsaure-(3), 8. 214.
- $\begin{array}{lll} & \textbf{Pyridon (3) carbons \"aure (3) cesigs \"aure (1)} & C_0H_7O_8N = \\ & \textbf{HC} & \textbf{CM} & \textbf{CO}_0H \\ & \textbf{HC} \cdot \textbf{N(CH_2 \cdot CO_3H) \cdot CO} & \textbf{Vgl. hierzu das Anhydrid des } 1 Carboxymethyl 2 oxy 3 carboxy-pyridinium hydroxyds, S. 214. \end{array}$
- 6. 2-0x0-1.2-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4), Pyridon-(2)-carbonsäure-(4) $C_0H_0O_0N = \frac{HC \cdot C(CO_0H) : CH}{HC NH CO}$.
- 6-Chlor-pyridon-(2)-carbonsäure-(4) $C_0H_4O_3NCl = \frac{HC \cdot C(CO_2H) : CH}{ClC NH CO}$ ist desmotrop mit 6-Chlor-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4), 8. 216.

7. Oxo-α-pyrrylessigsäure, α-Pyrroylameisensäure, α-Pyrrylglyoxyl
säure C₈H₈O₂N = HC CH

HC·NH·C·CO·CO₂H. B. Aus 2-Acetyl-pyrrol durch Oxydation mit

Kaliumpermanganat in verd. Kaliuage (Ciamician, Dennstedt, B. 16, 2350; G. 18, 457).

Gelbliche Nadeln mit 1 H₂O (aus Benzol). F: 74—76° (Zers.) (C., D.). Die wasserfreie Säure ist intensiv gelb; sie fängt bei 111—113° an sich zu zersetzen (C., D.). In wasserfreiem Zustand schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (C., D.). Elstrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Angell, G. 22 II, 7. Löst sich in warmer Salzsäure mit intensiv carminroter Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Alkali gelbgrün (C., D.). — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung (C., D.). — AgC₆H₄O₂N. Nadeln (C., D.).

HC——CH

Methylester C₇H₇O₃N = HC·NH·C·CO·CO₃·CH₃. B. Durch Erhitzen des Silbersalzes der α-Pyrrylglyoxylsäure mit Methyljodid auf 100° (Ciamician, Dennstedt, B. 17, 2949; G. 15, 15). — Tafeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (La Valle, B. 17, 2950; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 525). F: 70—72°. Kp: 285° (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Petroläther.

N-Methyl-α-pyrrylglyoxylsäure C₇H₇O₃N = HC ——CH HC·N(CH₃)·C·CO·CO₂H. B. Durch Oxydation von 1-Methyl-2-acetyl-pyrrol mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (DE VARDA, B. 21, 2872; G. 18, 451). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 141—142,5° (Zers.) (DE V.). Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol (DE V.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Angell, G. 22 II, 7. — Spaltet beim Erhitzen Kohlendioxyd ab unter Bildung von 1-Methyl-pyrrol und anderen Produkten (DE V.). Liefert bei Behandlung mit Brom in Eisessig [1-Methyl-3.4-dibrom-pyrryl-(2)]-glyoxylsäure (DE V.). — AgC₇H₆O₃N. Niederschlag (DE V.).

[1-Methyl-3.4-dibrom-pyrryl-(2)]-glyoxylsäure C₇H₅O₈NBr₂ = BrC ——CBr HC N(CH₃)·C·CO·CO₂H. B. Aus N-Methyl-α-pyrrylglyoxylsäure und Brom in Eisessig (DE VARDA, B. 21, 2873; G. 18, 455). — Schwefelgelbe Prismen (aus Benzol). F: 160° (Zers.) (DE V., B. 21, 2874; G. 18, 455). Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol (DE V., G. 18, 455). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Angell, G. 22 II, 8. — Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad Dibrommaleinsäuremethylimid (DE V., B. 21, 2874; G. 18, 547).

2. 5^1 -0xo-5- \ddot{a} thyl-pyrrol-carbonsäure - (2), 5-Acetyl-pyrrol-carbon-säure - (2) $C_7H_7O_8N = \frac{HC - CH}{CH_3 \cdot CO \cdot \ddot{C} \cdot NH \cdot \ddot{C} \cdot CO_2H}$. B. Aus dem Methylester (s. u.) durch

Kochen mit Kalilauge (Ciamician, Silber, B. 17, 1157; G. 14, 171). — Blättchen (aus Toluol). F: 186°; sublimierbar; löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton, schwer löslich in siedendem Toluol, unlöslich in Petroläther (C., S., B. 17, 1157; G. 14, 171). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Angeli, G. 22 II, 9. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,05×10⁻⁴ (Ang.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung [5-Carboxy-pyrryl-(2)]-glyoxylsäure (C., S., B. 19, 1961; G. 16, 379). Wird das Kaliumsalz mit Kaliumcarbonat auf 280—300° erhitzt, so entsteht 2-Acetyl-pyrrol (C., S., B. 19, 1963; G. 16, 382). Beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid entsteht, "Diacetylpyrokoll" (Syst. No. 3632) (Anderlini, G. 19, 354). — Gibt mit Eisenschlorid in wäßr. Lösung einen gelbbraunen Niederschlag (C., S., B. 17, 1157; G. 14, 171). — AgC₇H₆O₃N. Pulver. Schwer löslich in Wasser (C., S., B. 17, 1157; G. 14, 171). — Ca(C₇H₆O₃N)₂+7 H₂O. Prismen (aus Wasser) (C., S., B. 17, 1157; G. 14, 171). Triklin (La Valle, B. 17, 1158; G. 14, 172).

Methylester C₈H₉O₃N = ... B. Beim Erhitzen von Pyrrol-α-carbonsäure-methylester mit Acetanhydrid im Rohr auf 250—260° (Clamician, Silber, B. 17, 1156; G. 14, 169). — Nadeln (aus Wasser). F: 113°; löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (C., S., B. 17, 1156; G. 14, 170). — Beim Einleiten von Bromdampf in die warme wäßrige Lösung erhält man 3.4-Dibrom-5-acetyl-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (C., S., B. 20, 2603; G. 17, 272). — AgC₈H₈O₃N. Niederschlag (C., S., B. 17, 1156; G. 14, 170).

8.4 - Dibrom - 5 - acetyl - pyrrol - carbonsäure - (2) - methylester C₈H₇O₈NBr₈ = BrC——CBr

CH₂·CO·C·NH·C·CO₂·CH₃

B. Beim Einleiten von Bromdampf in eine warme wäßrige Lösung von 5-Acetyl-pyrrol-carbonsäure-(2)-methylester (Ciamician, Silber, B. 20, 2603; G. 17, 272). — Einw. von Salpetersäure: C., S.

3. Oxo-carbonsäuren $C_8H_9O_3N$.

1. 6-Oxo-2.4-dimethyl-1.6-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), a'-Oxo-N.a'-dihydro-a.y-lutidin- β -carbonsäure, 2.4-Dimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3) $C_8H_9O_3N = {HC:C(CH_3)\cdot C\cdot CO_2H \atop OC-NH-C\cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), S. 219.

Nitril, 2.4-Dimethyl-3-cyan-pyridon-(6) $C_8H_8ON_2 = NC_5H_2(:0)(CH_2)_2 \cdot CN$ ist desmotrop mit 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-3-nitril, S. 219. Vgl. auch Verbindung $C_8H_8ON_2$, S. 219.

Imid des 2.4 - Dimethyl - pyridon - (6) - carbonsäure - (3) - nitrils $C_8H_9N_3 = HC:C(CH_3)\cdot C\cdot CN$ $HN:C-NH-C\cdot CH_3$ ist desmotrop mit 6-Amino-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, S. 544.

2. 4-Oxo-2.6-dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), y-Oxo-N.y-dihydro- $\alpha.\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure, 2.6-Dimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3) $C_8H_9O_3N = \frac{HC \cdot CO \cdot C \cdot CO_2H}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), S. 221.

Anil der 1.2.6 - Trimethyl - pyridon - (4) - carbonsäure - (3) $C_{15}H_{16}O_2N_3 = HC \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2H$. — Halogenwasserstoffsaure Salze $C_{15}H_{16}O_2N_3 + HHlg$ $CH_3 \cdot C - N(CH_3) - C \cdot CH_3$. — Halogenwasserstoffsaure Salze $C_{15}H_{16}O_2N_3 + HHlg$ bezw. Halogenmethylate der 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) $(Hlg)(CH_3)NC_5H(CH_3)_2(CO_2H) \cdot NH \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Tschitschibabin, R. A. Konowalowa, A. A. Konowalowa, B. 54 [1921], 814. — B. Das Hydrojodid erhält man aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester durch Erwärmen mit Dimethylsulfat, Umsetzen mit Anilin, Kochen des entstandenen, bei 233° schmelzenden Produkts mit Salzsäure und Versetzen der kalten Lösung mit Kaliunjodid (Michaelis, A. 366, 355). — $C_{15}H_{16}O_2N_2 + HI$. Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: 200° (M.). Sohwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (M.). — $2C_{15}H_{16}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 230° (M.).

 $\begin{array}{c} \text{Hydrazon des} \quad \textbf{1.2.6 - Trimethyl - pyridon - (4) - carbons\"{a}ure - (3) - \"{a}thylesters} \\ \text{HC} \cdot \text{C}(:\text{N} \cdot \text{NH}_2) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5} \\ \text{C}_{11}\text{H}_{17}\text{O}_2\text{N}_3 = \\ \hline \text{CH}_3 \cdot \text{C} - \text{N}(\text{CH}_3) - \text{C} \cdot \text{CH}_3} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} - \text{N}(\text{CH}_3) - \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} - \text{N}(\text{CH}_3) - \text{C} \cdot \text{CH}_3} \\ \text{4 · Hydrazino · 2.6 · dimethyl - pyridin - [carbons\"{a}ure - (3) - \ddddot{a}thylester] - jod methylat beim Erwärmen mit ester] - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - jodmethylat beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Michaelester) - j$

Phenylhydrazon des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylesters $HC \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ — Jodwasserstoffsaures Salz bezw. $C_{17}H_{21}O_2N_3 = \frac{HC \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot C - N(CH_3) - C \cdot CH_3}$. — Jodwasserstoffsaures Salz bezw. 4 · [β · Phenyl-hydrazino] - 2.6 · dimethyl-pyridin · [carbonsäure-(3)-äthylester] - jodmethylat $C_{17}H_{22}O_2N_3I$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4 · Chlor · 2.6 · dimethyl-pyridin · [carbonsäure-(3)-äthylester] - jodmethylat mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (MICHAE-CH_3) · CH_3 · CH_

1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3) C₁₄H₁₅O₃N = HC—CO—C·CO₂H

CH₃·C·N(C₆H₅)·C·CH₃

B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) (S. 347) auf 227° (Conrad, Guthzeit, B. 20, 161). Aus β-Anilino-crotonsäure-äthylester (Bd. XII, S. 518) durch Erhitzen mit Methyljodid auf 130—140° (C., Eckhardt, B. 22, 84) oder mit Natriumäthylat auf 80—90° (Knorr, B. 20, 1398). In geringer Menge beim Erhitzen von β-Anilino-crotonsäure-äthylester auf 240° und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit Kalilauge (C., Limpach, B. 20, 947). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 257° (C., G.; C., L.; C., E.), 254—259° (Kn.), rasch erhitzt, bei 266° (C., L.), 265—267° (C., E.), 260—261° (Kn.) unter Zersetzung. — Liefert beim Erhitzen auf 270° 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4) (C., G.; C., L.; C., E.). — Ba(C₁₄H₁₂O₃N)₂ + 4H₂O. Nadeln. Leicht löslich (C., E.).

1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3)-methylester (?) $C_{15}H_{15}O_3N = HC - CO - C \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (?). B. Bei gelindem Erwärmen von Dehydracetsäuremethyläther (Bd. XVII, S. 563) mit Anilin in Methanol (Perkin, B. 18, 683; Soc. 51, 498). — Nadeln. F: 152°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Soda-Lösung.

1.2.6 - Trimethyl - thiopyridon - (4) - carbonsäure - (3) $C_9H_{11}O_2NS = HC - CS - C \cdot CO_2H$ $CH_3 \cdot \overset{!!}{C} \cdot N(CH_3) \cdot \overset{!!}{C} \cdot CH_3$ B. Durch Erhitzen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (MICHAELIS, A. 366, 346). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 241°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Leicht löslich in Alkalilauge. — Beim Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung erhält man das Anhydrid des 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-sulfonsäure-(4)-hydroxymethylats. — $NH_4C_9H_{10}O_2NS$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser.

3. 6-Oxo-2.4-dimethyl-1.6-dihydro-pyridin-carbonsäure-(5), α' -Oxo-N. α' -dihydro- $\alpha.\gamma$ -lutidin- β' -carbonsäure, 2.4-Dimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(5) $C_8H_9O_3N = \frac{HO_2C \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot CH}{OC-NH-C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(5), S. 221.

1.2.4-Trimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(5)-nitril, 1.2.4-Trimethyl-5-cyan-pyridon-(6) $C_0H_{10}ON_2= {NC\cdot C: C(CH_3)\cdot CH \over OC-N(CH_2)-C\cdot CH_3}$. B. Aus Cyanessigester, Acetylaceton und Methylamin (Guareschi, C. 1899 I, 289). Durch Erhitzen von Acetylacetonamin (Bd. I, S. 785) mit (nicht näher beschriebenem) Cyanacetmethylamid (Moir, Soc. 81, 113). Beim Erhitzen von 6-Oxo-1.2.2.4-tetramethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin auf 320—330° (Guareschi, Grande, C. 1899 II, 440). — Prismen (aus Alkohol). F: 203—204° (Gu.; Gu., Gr.). — Pharmakologisches Verhalten: Deriu, C. 1901 I, 582.

1-Äthyl-2.4-dimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(5)-nitril,1-Äthyl-2.4-dimethyl-5-cyan-pyridon-(6) $C_{10}H_{12}ON_2=\frac{NC\cdot C:C(CH_3)\cdot CH}{OC\cdot N(C_2H_5)\cdot C\cdot CH_3}$. B. Aus Cyanessigester, Acetylaceton und Äthylamin (Guareschi, C. 1899 I, 289). — Prismen. F: 174—175°. — Pharmakologisches Verhalten: Deriu, C. 1901 I, 582.

1-Allyl-2.4-dimethyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(5)-nitril, 1-Allyl-2.4-dimethyl-5-cyan-pyridon-(6) $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{NC \cdot C - C(CH_2) - CH}{OC \cdot N(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus Cyanessigester, Acetylaceton und Allylamin (Guareschi, C. 1899 I, 289). — Nadeln (aus Wasser). F: 114°.

4. Oxo-carbonsäuren C.H., O.N.

1. 6 - 0xo - 2.3.4 - trimethyl - 1.6 - dihydro - pyridin - carbonsäure - (5), 2.3.4 - Trimethyl - pyridon - (6) - carbonsäure - (5) $C_9H_{11}O_3N = HO_sC \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CH_3$

oc-nh-c-ch.

- 1.2.3.4 Tetramethyl pyridon (6) carbonsäure (5) nitril, 1.2.3.4 Tetramethyl
 5-cyan-pyridon-(6) $C_{10}H_{12}ON_3 = \begin{array}{c} NC \cdot C : C(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ OC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ OC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \end{array}$ B. Aus Methyl-acetylaceton, Cyanessigester und Methylamin (Guareschi, C. 1899 I, 289). Nadeln (aus Wasser). F: 180°. Besitzt einen sehr bitteren Geschmack (Sabbatani, C. 1899 II, 528). Pharmakologische Wirkung: S.: Deriu, C. 1901 I, 582.
- 2. 5¹-Oxo-2.4-dimethyl-5-dthyl-pyrrol-carbonsdure-(3), 2.4-Dimethyl-5-acetyl-pyrrol-carbonsdure-(3) C₉H₁₁O₈N = CH₂·C·C·O₈H

 6. CH₃·C·C·NH·C·CH₃

 6. Aus dem CH₃·C·C·NH·C·CH₄

 7. Athylester (s. u.) durch Kochen mit Kalilauge (Magnanini, B. 21, 2866; G. 18, 446). Krystalle (aus Alkohol). F: 252—254° (Zers.) (Zanetti, Levi, G. 24 I, 553). Im Vakuum sublimierbar (M.). Fast unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, sehr schwer löslich in Chloroform, Äther und Petroläther, leicht in heißer Essigsäure (M.). Spaltet beim Erhitzen unter Atmosphärendruck Kohlendioxyd ab unter Bildung von 2.4-Dimethyl-5-acetyl-pyrrol (M.; Z., L.). 2.4-Dimethyl-5-acetyl-pyrrol entsteht auch beim Kochen mit Acetanhydrid (Z., L.). Gibt mit Isatin und konz. Schwefelsäure in der Wärme eine grüne Färbung (M.).

Äthylester $C_{11}H_{15}O_3N = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_2}$. B. Man behandelt Acetylaceton mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung, gibt Acetessigester zu und reduziert mit Zinkstaub bei 0° (Zanetti, Levi, G. 24 I, 552). Beim Erhitzen von 3.5-Dimethyl-pyrroldicarbonsäure-(2.4)-äthylester-(4) mit Acetanhydrid im Rohr auf 200—205° (Magnanni, B. 21, 2865; G. 18, 445). — Nadeln (aus Wasser). F: 142—143° (M.; Z., L.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, sohwer in Petroläther.

3. 4-Oxo-3.5-dimethyl-4-āthyl-pyrrol-carbonsāure-(2), 3.5-Dimethyl-4-acetyl-pyrrol-carbonsāure-(2) $C_9H_{11}O_3N = {CH_2 \cdot CO \cdot C - C \cdot CH_2 \over CH_2 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$. B. Aus dem Äthylester (s. u.) durch Kochen mit Kalffauge (Zanetti, Levi, G. 24 I, 548). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 208—210° (Zers.). Sublimiert bei langsamem Erhitzen teilweise unzersetzt. — Spaltet beim Erhitzen Kohlendioxyd ab unter Bildung von 2.4-Dimethyl-3-acetyl-pyrrol. Beim Kochen mit Essigsāureanhydrid entsteht Tetramethyldiacetyl-pyrokoll (Syst. No. 3632).

Äthylester $C_{11}H_{18}O_8N=\frac{CH_8\cdot CO\cdot C-C\cdot CH_8}{CH_8\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Auf Acetessigester in essignaurer Lösung läßt man bei 0^0 allmählich Natriumnitrit einwirken, gibt eine essigsaure Lösung von Acetylaceton und dann Zinkstaub zu und erwärmt (Zanetti, Levi, G. 24 I, 547). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Ziemlich leicht löslich in absol. Alkohol, schwer in kaltem verd. Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.

5. Cantharidinimid $C_{10}H_{13}O_{2}N$.

Dieser früher als Lactam der 6-Amino-bicyclo-[1.1.3]-heptan-carbon-säure-(1)-essigsäure-(6). Formel I, formulierten Verbindung ist nach dem

I.
$$H_2C - CH - CCH_3 - CO$$
 $H_3C - CH - CCH_3 - CO$
 $H_3C - CH - CCH_3 - CO$

Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] durch GADAMER (Ar. 260, 200, 203) die Formel II erteilt worden; s. Syst. No. 4298.

6. 5^1 -Oxo-2.4.6-trimethyl-5-āthyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsāure-(3), 2.4.6-Trimethyl-5-acetyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsāure-(3), 5-Acetyl-1.4-dihydro-kollidin-carbonsāure-(3) $C_{11}H_{15}O_5N=CH_2\cdot CO\cdot C\cdot CH(CH_2)\cdot C\cdot CO_4H$

CH. C-NH-C-CH.

Äthylester $C_{18}H_{18}O_8N=\frac{CH_8\cdot CO\cdot C\cdot CH(CH_8)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_8H_8}{CH_2\cdot C-NH-C\cdot CH_8}$. B. Aus Acetylacetonamin und α -Äthyliden-acetessigsäure-äthylester (BEYER, B. 24, 1669). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 120° (B.). — Liefert beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge oder Kalilauge 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Bd. VII, 8.59), beim Kochen mit 40°/oiger Natronlauge 2.4.6-Trimethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3)-āthylester (KNORVENAGEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1032).

7. Lactam der [3-Amino-p-menthen-(3)-yl-(8)]-malonsaure $C_{18}H_{19}O_{2}N=CH_{8}\cdot HC < CH_{8}\cdot CH_{8}\cdot CH_{19}CO > CH\cdot CO_{2}H$.

Nitril, Lactam der [8-Amino-p-menthen-(8)-yl-(8)]-cyanessigsäure $C_{18}H_{10}ON_8 = NC_9H_{0}(:0)(CH_9)_2 \cdot CN$. B. Aus dem Lacton der Pulegon-cyanessigsäure (Bd. XVIII, S. 416) durch Einw. von konzentriertem alkoholischem Ammoniak (Vorländer, Köthner, A. 345, 183). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (durch Sublimation). Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung.

d) Oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-9} O_3 N$.

1. Oxo-carbonsäuren $C_0H_7O_2N$.

1. β - Oxo - β - [a - pyridyl] - propionsdure, [Pyridin-a-carboyl]-essigsdure, α -Pyridoylessigsdure $C_0H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Athylester $C_{10}H_{11}O_0N=NC_1H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_3$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat auf ein Gemisch von Pyridin-carbonsäure-(2)-äthylester und Essigester (PINNER, B. 34, 4237). — Öl. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 2-Acetyl-pyridin. Bei der Einw. von Jod auf das Kaliumsalz in alkoholisch-ätherischer Lösung entsteht $\alpha.\alpha'$ -Di-[α -pyridoyl]-bernsteinsäure-diäthylester. Das Natriumsalz liefert beim Erwärmen mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung α -[α -Pyridoyl]-propionsäure-äthylester. Bei der Einw. von Phenylhydrazin in äther. Lösung entsteht das Phenylhydrazon (s. u.), in essigsaurer Lösung 1-Phenyl-3-[α -pyridyl]-pyrazolom-(5). — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine kirschrote Färbung. — NaC₁₀H₁₀O₂N. Nadeln (aus Alkohol). F: 234° (Zers.). — KC₁₀H₁₀O₂N. Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). — Cu(C₁₀H₁₀O₂N)₂. Dunkelgrüne Nadeln (aus Alkohol); Krystalle mit 3H₂O (aus Wasser). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aceton.

 β -Imino - β - [α - pyridyl] - propionsäure - äthylester bezw. β -Amino - β - [α - pyridyl] - acrylsäure - äthylester $C_{10}H_{13}O_{2}N_{2}=NC_{0}H_{4}\cdot C(:NH)\cdot CH_{1}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$ bezw. $NC_{5}H_{4}\cdot C(NH_{2}):CH\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Durch Einw. von konz. Ammoniak auf α -Pyridoylessigsäure-äthylester (Pinner, B. 34, 4240). — Gelbliche Nadeln (aus wäßrig-alkoholischem Ammoniak). F: 63°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. — Wird durch Säuren unter Bildung von α -Pyridoylessigsäure-äthylester zersetzt.

β-Phenylhydrazono-β-[α-pyridyl]-propionsäure-äthylester, α-Pyridoylessigsäure-äthylester-phenylhydrazon $C_{16}H_{17}O_{2}N_{3} = NC_{5}H_{4} \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CO_{2}$. $C_{2}H_{3}$. B. Aus α-Pyridoylessigsäure-äthylester und Phenylhydrazin in äther. Lösung (PINNER, B. 34, 4238). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 122°. — Pikrat $C_{16}H_{17}O_{2}N_{3} + C_{6}H_{5}O_{7}N_{2}$. Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 197°.

2. β - Oxo - β - $[\beta$ - pyridyl] - propions dure. [Pyridin- β -carboyl]-essigs dure, β -Pyridoylessigs dure $C_8H_7O_2N$, s. neben-stebende Wormel

Äthylester $C_{10}H_{11}O_2N = NC_2H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_4$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von alkoholireiem Natriumäthylat auf ein Gemisch von Pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester und Essigester (PINNER, B. 34, 4247). — Das Kaliumsalz gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine weinrote Färbung. — $KC_{10}H_{10}O_2N$. Nadeln (aus Aceton). Leicht löslich

in Wasser und Alkohol, schwer in Aceton. — $\text{Cu}(\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_3\text{N})_2$. Grüner Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser und Alkohol. — $2\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_3\text{N} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Goldgelbe Krystalle. Ziemlich leicht löslich.

3. β -Oxo- β -[γ -pyridyl]-propionsäure, [Pyridin- γ -carboyl]- coefficient essigsäure, γ -Pyridoylessigsäure $C_8H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{10}H_{11}O_3N=NC_5H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat auf ein Gemisch von Pyridin-carbonsäure-(4)-äthylester und Essigester (PINNER, B. 34, 4249). — Prismen. F: 54°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine dunkelrote, auf Zusatz von Natriumacetat eine gelbe Färbung. — $NaC_{10}H_{10}O_3N$. Strohgelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $KC_{10}H_{10}O_3N$. Gelbe Nadeln (aus Aceton). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Cu(C_{10}H_{10}O_3N)_2$. Blaugrüner Niederschlag. F: 183—184°. Kaum löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{10}H_{11}O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Blättchen. F: 156°.

β-Phenylhydrazono-β-[γ-pyridyl]-propionsäure-äthylester, γ-Pyridoylessigsäure-äthylester-phenylhydrazon $C_{16}H_{17}O_2N_3 = NC_5H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus γ-Pyridoylessigsäure-äthylester und Phenylhydrazin in alkoh. Lösung (Pinner, B. 34, 4249). — Nadeln. — Geht beim Erhitzen mit etwas Essigsäure in 1-Phenyl-3-[γ-pyridyl]-pyrazolon-(5) über.

- 4. 3^1 -Oxo-3-āthyl-pyridin-carbonsāure-(2), 3-Acetyl-picolin- N-CO₂H sāure $C_8H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel.
- 3-Dichloracetyl-picolinsäure C₈H₅O₃NCl₂ = NC₅H₃(CO·CHCl₂)·CO₂H. B. Beim Chlorieren von 2.3-[Chlor-malonyl]-pyridin (Bd. XXI, S. 431) in Soda-Lösung (ZINCKE, WINZHEIMER, A. 290, 349). Durch Einw. von überschüssiger Soda-Lösung auf 2.3-[Dichlor-malonyl]-pyridin (Z., W.). Prismen (aus Eisessig). F: 151° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Benzol, kaum löslich in Äther und Benzin. Löst sich in wäßriger und alkoholischer Alkalilauge. Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Kohlendioxyd ab. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 170—180° unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Chlorwasserstoff. Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 150° ein Produkt (wahrscheinlich 3-Äthyl-picolinsäure), das bei der Destillation mit Kalk und folgenden Oxydation Nicotinsäure liefert. Gibt beim Behandeln mit Chlor in Soda-Lösung 3-Trichloracetyl-picolinsäure. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° das Lacton der 3-Oxymethyl-picolinsäure. Geht beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure in das Lacton der 3-[β.β-Dichlor-α-oxy-vinyl]-picolinsäure über. Beim Erhitzen mit Kalk entsteht Pyridin.
- x-Chlor-8-dichloracetyl-picolinsäure C₈H₄O₃NCl₃ = NC₅H₂Cl(CO·CHCl₂)·CO₂H. B. Aus x-Chlor-2.3-[dichlor-malonyl]-pyridin (Bd. XXI, S. 431) durch Behandeln mit Soda-Lösung (Zincke, Winzheimer, A. 290, 358). Nadeln (aus Benzol). F: 148°.
- 8-Trichloracetyl-picolinsäure $C_8H_4O_3NCl_3=NC_8H_3(CO\cdot CCl_3)\cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Chlor auf 3-Dichloracetyl-picolinsäure in Soda-Lösung (ZINOKE, WINZHEIMER, A. 290, 352). Aus 7-Chlor-6-oxy-chinolinchinon-(5.8) oder 7.7-Dichlor-5.6.8-trioxo-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin durch Einw. von überschüssiger Chlorkalk-Lösung in der Kälte (Z., W.). Blättchen (aus verd. Salzsäure). F: 174° (Zers.). Wird durch Natronlauge in Chloroform und Chinolinsäure gespalten.
- 5. 2¹-Oxo-2-āthyl-pyridin-carbonsāure-(3), 2-Acetyl-nicotin-sāure C₈H₇O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Lacton der β-[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-glycerinsāure (Syst. No. 4331) durch Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 140° (Rosenheim, Tafel, B. 26, 1510). Nadeln (aus Wasser). F: 127° (unkorr.). Leicht löslich in heißem Wasser, heißem Alkohol, Essigester und Aceton, schwerer in Äther, schwer in Chloroform, Ligroin und Benzol. Wird durch konz. Salpetersäure zu Chinolinsäure oxydiert. Liefert beim Erwärmen mit Hydroxylamin und verd. Salzsäure das Anhydrid des Oxims NC₅H₃ CO O (Syst. No. 4548). Gibt mit salzsaurem Phenylhydrazin in

heißer wäßriger Lösung das Anhydrid des Phenylhydrazons NC_8H_8 $C(CH_8):N$ (Syst. No. 3876). — Kaliumsalz. Krystalie. Sehr leicht löslich in Wasser.

Äthylester $C_{10}H_{11}O_3N = NC_5H_4(CO \cdot CH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von 2-Acetyl-nicotinsäure (Rosenheim, Tafel., B. 26, 1511). — Öl. — $C_{10}H_{11}O_3N + HCl$. Tafeln (aus Alkohol). F: 133—134° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther, sehr schwer in Benzol.

2. Oxo-carbonsauren C.H.O.N.

1. β -Oxo- β -[α -pyridyl]-isobuttersäure, α -[Pyridin- α -carboyl]-propionsäure, α -[α -Pyridoyl]-propionsäure N-Co-CH(CH₃)-CO₂H N-Co-CH(CH₃)-CO₂H

Äthylester $C_{11}H_{13}O_3N = NC_5H_4 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des α -Pyridoylessigsäure-äthylesters und Methyljodid in warmer methylalkoholischer Lösung (Pinner, B. 34, 4242). Aus Pyridin-carbonsäure-(2)-äthylester und Propionsäureäthylester bei Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat (P.). — Liefert beim Erwärmen mit Salzsäure Äthyl- α -pyridyl-keton. — $2C_{11}H_{12}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Amorpher Niederschlag, F: 175°.

2. $\beta - Oxo - \beta - [6 - methyl - pyridyl - (2)] - propions dure,
[6-Methyl-pyridin-carboyl-(2)]-essigs dure,
[6-Methyl-pyridoyl-(2)]-essigs ure C,H,O,N, s. nebenstehende Formel.
Ho,C.CH, CO. N. CH,$

Äthylester $C_{11}H_{12}O_2N = NC_5H_3(CH_2) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_3$. B. Das Natriumsalz entsteht aus 6-Methyl-pyridin-carbonsäure-(2)-äthylester und Essigester in Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat (PINNER, B. 34, 4253). — Öl. Nicht destillierbar. — Liefert beim Erwärmen mit verd. Salzsäure 2-Methyl-6-acetyl-pyridin. — $NaC_{11}H_{12}O_2N$. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — $KC_{11}H_{12}O_2N$. Nadeln (aus Alkohol) + Aceton).

e) Oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

1. Oxo-carbonsāuren C_eH_sO_sN.

1. β-Lactam der 4-Amino-isophthalsdure C₂H₄O₂N, Formel I.
β-Lactam der 4-Acetamino-iso
I. HO₂C·
NH

II. HO₂C·
NOCO-CH₂

β-Lactam der 4-Acetamino-isophthalsäure C_{1e}H₇O₄N, Formel II. Diese Konstitution wurde früher dem β-Lactam der N-Acetyl-anthranilsäure-carbonsäure-(5) (Syst. No. 4330) zugeschrieben.

 β -Lactam der Acetaminoterephthalsäure $C_{10}H_7O_4N$, Formel IV. Diese Konstitution wurde früher dem β -Lactam der N-Acetyl-anthranilsäure-carbonsäure-(4) (Syst. No. 4330) zugeschrieben.

2. 0×0 -carbonsāuren $C_0 H_7 O_3 N$.

1. 3-Oxo-indolin-carbonsäure-(2) (Indoxyl-carbon-säure-(2), Indoxylsäure) C₂H₇O₂N, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-Oxy-indol-carbonsäure-(2), S. 226.

CH-CO₂H

2. 2-Oxo-indolin-carbonsäure-(3), Oxindol-carbon-säure-(3) C₂H₂O₃N, s. nebenstehende Formel.

CH CO₂H

1-Methyl-2-imino-indolin-carbonsäure-(3) $C_{10}H_{10}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{4} < \begin{array}{c} CH(CO_{2}H) \\ N(CH_{2}) \end{array} > C:NH \text{ ist desmotrop mit 1-Methyl-2-amino-indol-carbonsäure-(3), Syst. No. 3436.}$

3. 2-Oxo-indolin-carbonsäure-(6), Oxindol-carbonsäure-(6) C₂H₇O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope HO₂C.

NH CO
Formen. B. Beim Erwärmen von 2-Nitro-4-carboxy-phenylessigsäure
mit Ferrosulfat und Ammoniak oder besser mit Schwefelammonium (FILETI, CAIROLA, G.
22 II, 392; J. pr. [2] 46, 564). — Bräunlichgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 313°.

Schwer löslich oder unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. — Das Bariumsalz liefert beim Destillieren über Zinkstaub Indol. — NH₄C₂H₆O₃N + 2H₃O. Braungelbe Prismen. — Ba(C₂H₆O₃N)₂ + 3,5H₃O. Gelbbraune Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

3. Oxo-carhonsauren C10H2O2N.

1. 2 - Oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - carbon - chinolin - chinolin

des entstandenen Äthylesters (s. u.) mit heißer Natronlauge (REISSERT, B. 29, 665). Die freie Säure entsteht auch durch Reduktion von 2-Nitro-benzylmalonsäure in saurer Lösung, neben Hydrocarbostyril (R.). — Prismen. Schmilzt bei ca. 146° unter Bildung von Hydrocarbostyril. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Wasser, sehr schwer in Chloroform, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Fällungsreaktionen: R.

Äthylester $C_{12}H_{12}O_2N=C_6H_4$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 137—138° (R., B. 29, 665). Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol, heißem Methanol und Alkohol, schwer in Ligroin und Wasser; löslich in warmen konzentrierten Mineralsäuren.

- 2. 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(4), 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-cinchoninsäure, 3.4-Dihydro-carbostyril-carbonsäure-(4), Hydrocarbostyril-carbon-säure-(4) C₁₀H₀O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenylbernsteinsäure mit Ferrosulfat und Ammoniak (Fights, Walter, B. 42, 4313). — Nadeln (aus Wasser). F: 223°.
- 3. 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsdure-(7),
 3.4-Dihydro-carbostyrit-carbonsdure-(7), Hydrocarbostyril-carbonsdure-(7) C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw.

 desmotrope Formen. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-hydrozimtsäure-carbonsäure-(4) mit
 Ferrosulfat und Ammoniak (WIDMAN, B. 22, 2273). Gelbe Blätter. Schmilzt oberhalb
 280°. Äußerst schwer löslich in siedendem Wasser, Methanol und Alkohol, unlöslich in Benzol.

Methylester $C_{11}H_{11}O_{5}N=CH_{2}\cdot O_{2}C\cdot C_{6}H_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}$. B. Aus Hydrocarbostyril-carbonsäure-(7) beim Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure (W., B. 22, 2274). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 191—192°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.

- 4. [3-Oxo-isoindolinyl-(1)]-essigsdure, Phthalimidin-essigsdure-(3) C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. CH(CH₂·CO₂H)
- 2-Methyl-phthalimidin-essigsäure-(3) $C_{11}H_{11}O_8N = C_6H_6$ $CH(CH_8 \cdot CO_8H)$ $N \cdot CH_8$ B. Beim Schütteln von Benzoylessigsäure-o-[carbonsäuremethylamid] (Ergw. Bd. X, S. 419) mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge (Gabriel, Giebe, B. 29, 2524). Durch Reduktion von 2-Methyl-3-carboxymethylen-phthalimidin (S. 312) mit Natriumamalgam (G., G.). Krystalle mit $1H_8O$ (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei $174-175^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und kaltem Wasser, fast unlöslich in Benzol. Liefert beim Destillieren 2.3-Dimethyl-phthalimidin (Bd. XXI, S. 291).
- 4. Oxo-carbonsāuren $C_{11}H_{11}O_3N$.
- 1. 5-Oxo-3-phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2),3-Phenyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) $C_{11}H_{11}O_{1}N = \frac{H_{1}C-C_{1}H_{1}}{OC\cdot NH\cdot CH\cdot CO_{2}H}$
- 1.3 Diphenyl pyrrolidon (5) carbonsäure (2) $C_{17}H_{18}O_2N = H_2C CH \cdot C_0H_3$
 OC·N(C₆H₅)·CH·CO₂H
 B. Durch Erhitzen von 1.3-Diphenyl-pyrrolidon-(5)-dicarbon-säure-(2.2) auf 180° (CONBAD, REINBACH, B. 35, 520). Krystalle (aus Alkohol). F: 147°. AgC₁₇H₁₄O₂N. Nadeln (aus Wasser).
- 2. [2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolyl-(4)]-essigsäure,
 3.4-Dihydro-carbostyril-essigsäure-(4), Hydrocarbostyrilessigsäure-(4) C₁₁H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope
 Formen. B. Beim Behandeln von β-[2-Nitro-phenyl]-glutarsäure mit
 Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure unter Kühlung und Kochen des Reduktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Schroeter, Merrwein, B. 35, 2076). Intensiv bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser). F: 183°.

7-Nitro-hydrocarbostyril-essigsäure-(4) $C_{11}H_{10}O_5N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von β -[2.4-Dinitro-phenyl]-glutarsäure mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure und Kochen des Reduktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Schroeter, Meerwein, B. CH2 CO2H 85, 2077). - Gelbe, intensiv bitter schmeckende Krystalle. F: 185,5°.

CH.

Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 125° (Sch., M., B. 85, 2077). Sehr leicht löslich in Alkalilaugen. — Das Silbersalz ist rotgelb.

5. 2-0xo-3-äthyl-1.2.3,4-tetrahydro-chinolin-car-CH2 C(C2H5) CO2H bonsaure-(3), 3-Athyl-3.4-dlhydro-carbostyril-carbonsaure-(3), 3-Athyl-hydrocarbostyril-carbonsaure-(3) C.H.O.N. s. nebenstehende Formel.

B. Entsteht in schlechter Ausbeute beim Behandeln von Äthyl-[2-nitro-benzyl]-malonsäure-diäthylester mit Zink und Eisessig (LELLMANN, Schleich, B. 20, 440). — Nadeln (aus Alkohol). F: 114°.

f) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-18}O₃N.

1. 3-0xo-indolenin-carbonsaure-(2) C.H.O.N. s. nebenstehende Formel.

W O COaH

8 - Oxo - indolenin - carbonsäure - (2) - oxyd - (1), Isatogensäure $C_{\varphi}H_{\varphi}O_{\varphi}N=C_{\varphi}H_{\varphi} < \stackrel{CO}{\underset{N(:O)}{>}} C \cdot CO_{\varphi}H.$

Athylester $C_{11}H_9O_4N = C_6H_4 < CO > C \cdot CO_9 \cdot C_9H_6$. Zur Konstitution vgl. Scholl, B. 84, 869 Anm.; Prespres, B. 45 [1912], 1821; A. 411 [1916], 87. — B. Beim Schütteln von 2-Nitro-phenylpropiolsaure-athylester mit konz. Schwefelsaure bei Zimmertemperatur (BARYER, B. 14, 1741; BASF, D. R. P. 17656; Frdl. 1, 135). — Gelbe Nadeln. F: 115° (B., B. 14, 1741; BASF). — Liefert bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in wäßr. Lösung oder mit Zink und Salzsäure Indoxylsäureäthylester (S. 228) (B., B. 15, 55, 780; BASF). Beim Kochen mit Ammonium- oder Kaliumdisulfit-Lösung entsteht eine Disulfit-Verbindung, die durch Reduktionsmittel in Indoxylsäureäthylester übergeführt wird (B., B. 15, 55). Isatogensäureäthylester gibt beim Erwärmen mit Ferrochlorid- oder Ferrosulfat-Lösung Indoxanthinsaure-athylester (S. 372) (B., B. 15, 780). Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsaure und Ferrosulfat Indoin (Bd. IX, S. 637) (B., B. 15, 55). Verhalten bei kurzer Einw. von Barytwasser: B., B. 15, 55; bei längerer Einw. von Barytwasser entsteht o.o'-Azobenzoesaure; beim Behandeln mit Soda-Lösung erhält man außerdem Isatin (B., B. 15, 55).

2. 0×0 -carbonsauren $C_{10}H_7O_2N$.

1. 4-Oxo-1.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(2), Chinolon-(4)-carbonsaure-(2) C.H.O.N, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Oxy-chinolin-carbonsaure-(2), S. 230.

C-CO.H

COaH 2. 2-0xo-1.2-dihydro-chinolin-carboneduro-(4), Chinolon-(2)carbonsdure - (4) (Carbostyril - carbonsdure - (4)) $C_{10}H_{7}O_{8}N_{7}$ 8. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Oxy-chinolin-carbonsaure-(4), **6. 232.**

1-Methyl-chinolon-(2)-carbonsaure-(4), 1-Methyl-carbostyril-carbonsaure-(4) C(CO,H):CH ("Methylencinohoxinsāure") $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N = C_{0}H_{\bullet} \underbrace{N(CH_{2})-CO}_{N(CH_{2})-CO}$ B. Durch Einw. von Luft auf ungelöste oder in Äther gelöste "Methylencinchoninsaure" (Syst. No. 4280) (CLAUS, A. 270, 351; vgl. Roser, A. 282, 367; Deoker, Hook, B. 87, 1005). Entsteht neben 1-Methyl-1.2-dihydro-oinchoninsaure beim Behandeln von Cinchoninsaure-chlormethylat mit konz. Natronlauge (R., A. 282, 364, 366). Aus 1-Methyl-4-cyan-chinolon-(2) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder besser beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure auf 130—140° (KAUFMANN, ALBERTINI, B. 42, 3787). — Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Eisessig). F: 249° (CL.), 246° (R.), 242—243° (K., A.). Sublimiert langsam bei 120° (CL.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, löslich in Äther, sehr leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol (R.; K., A.). — Beim Erhitzen des Silbersalzes im Wasserstoff-Strom (R.) oder Kohlendioxyd-Strom (K., A.) entsteht N-Methyl-x-chinolon. — Natriumsalz. Gelbe, krystallwasserhaltige Säulen (aus Wasser). Verwittert an der Luft (CL.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — Kaliumsalz. Krystallwasserhaltige Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Wasser (CL.). — AgC₁₁H₈O₃N. Niederschlag (R.). Unlöslich in Wasser (CL.). — Ba(C₁₁H₈O₃N)₂. Krystalle. Ist in kaltem und heißem Wasser gleich löslich (R.).

Methylester $C_{12}H_{11}O_3N = C_6H_4$ $C(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH$ Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 122° (H. MEYER, M. 28, 59). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

Nitril, 1-Methyl-4-cyan-chinolon-(2), 1-Methyl-4-cyan-carbostyril $C_{11}H_8ON_2 = C(CN) = CH$ C_0H_4 $N(CH_3) \cdot CO$ B. Bei der Einw. von Sauerstoff auf 1-Methyl-4-cyan-1.4(?)-dihydrochinolin (S. 65) in Alkohol in Gegenwart von Platinasbest (KAUFMANN, ALBERTINI, B. 42, 3784). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165—166°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Benzol, schwer löslich in Wasser und Ligroin, kaum löslich in kalten verdünnten Säuren. — Gibt beim Erwärmen mit Säuren sowie beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1-Methyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4).

1-Äthyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4), 1-Äthyl-carbostyril-carbonsäure-(4) ("Äthylidencinchoxinsäure") $C_{12}H_{11}O_3N = C_6H_4 < C(CO_2H):CH \\ N(C_2H_5) \cdot CO$. B. Durch längeres

Kochen von "Äthylidencinchoninsaure" (Syst. No. 4280) in wäßrig-alkoholischer Lösung unter Luftzutritt (Claus, A. 270, 356; vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005). Beim Erhitzen von 1-Äthyl-4-cyan-chinolon-(2) mit starker Schwefelsäure auf 130—140° (Kaufmann, Albertini, B. 42, 3788). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (K., A.), 206° (Cl.). Sublimiert unzersetzt; schwer löslich in Chloroform, fast unlöslich in Äther und Wasser (Cl.). — Das Silbersalz liefert beim Destillieren im Wasserstoffstrom N-Äthyl-α-chinolon (K., A.). — Natriumsalz. Wasserhaltiges, krystallines Pulver. Verwittert an der Luft (Cl.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser (Cl.). — Silbersalz. Krystallpulver (Cl.).

Nitril, 1-Äthyl-4-cyan-chinolon-(2), 1-Äthyl-4-cyan-carbostyril $C_{12}H_{10}ON_2 = C_0H_4 C(CN) = CH$. B. Durch Einw. von Luft auf 1-Äthyl-4-cyan-1.4-dihydro-chinolin in Alkohol bei Gegenwart von Platinasbest (Kaufmann, Albertini, B. 42, 3785). Beim Eintragen einer wäßr. Kaliumcyanid-Lösung in eine siedende methylalkoholische Lösung von Chinolin-jodäthylat unter gleichzeitigem Einleiten von Luft (K., A.). — Nadeln (aus Methanol). F: 152°.

1-Bensyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4), 1-Bensyl-carbostyril-carbonsäure-(4) ("Bensylidencinchoxinsäure") $C_{17}H_{12}O_3N = C_6H_4$ $C(CO_2H)$ CH $N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO$ Durch Einw. von Luft auf eine äther. Lösung von "Bensylidencinchoninsäure" (Syst. No. 4280) (Claus, A. 270, 341; vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). Gelbliche chloroformhaltige Prismen (aus Chloroform); monoklin (Stuhlmann, A. 270, 341; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 772). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, unlöslich in siedendem Wasser (Cl.). — Die Alkalisalze sind in Wasser sehr leicht löslich (Cl.). — AgC₁₇H₁₂O₂N. Nadeln (Cl.). — Calciumsalz. Krystallwasserhaltige Nadeln (aus Wasser) (Cl.). — Bariumsalz. Krystallwasserhaltige Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkehol (Cl.).

Athylester $C_{19}H_{17}O_3N = C_9H_4$ $C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH$ Chinolon-(2)-carbonsaure-(4) mit Alkohol und Chlorwasserstoff (CL., A. 270, 344). — Nadeln (aus Ather). F: 120°.

3. 1-Oxo-1.2-dihydro-isochinolin-carbonsäure-(3), Isochinolon-(1) - carbonsäure-(3) (Isocarbostyril-carbonsäure-(3)) $C_{10}H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Oxy-isochinolin-carbonsäure-(3), S. 237.

- 2-Methyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(3), 2-Methyl-isocarbostyril-carbonsäure-(3) $C_{11}H_9O_3N=C_6H_4$ $CO\cdot N\cdot CH_3$. Bei 2-stdg. Erhitzen von Isocumarin-carbonsäure-(3) mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Methylamin auf 100° (Bamberger, Frew, B. 27, 204). Prismen. F: 238°. Zerfällt oberhalb des Schmelzpunktes in N-Methyl-isocarbostyril und Kohlendioxyd. $AgC_{11}H_8O_3N$. Nadeln (aus Wasser).
- 2-Äthyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(3), 2-Äthyl-isocarbostyril-carbonsäure-(3) $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_4$ C_6H_5 $C_0\cdot N\cdot C_2H_5$ B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Isocumarin-carbonsäure-(3) mit 33% oiger wäßr. Äthylamin-Lösung auf 110% (Bamberger, Frew, B. 27, 203). Gelbliche Prismen. F: 202% Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht N-Äthyl-isocarbostyril. Gibt mit wäßr. Ferrochlorid-Lösung einen braunen Niederschlag. Ag $C_{12}H_{10}O_2N$. Nadeln (aus Wasser).
- 2-Phenyl-isocarbostyril-carbon-CH: $C \cdot CO_2H$ säure-(3) $C_{16}H_{11}O_3N = C_8H_4 \subset CO \cdot N \cdot C_6H_8$. B. Bei 5 Minuten langem Kochen von Isocumarin-carbonsäure-(3) mit überschüssigem Anilin (Bamberger, Frew, B. 27, 202.) Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 265°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Benzol und siedendem Wasser (B., Fr.). Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt N-Phenyl-isocarbostyril (B., Fr.). Gibt bei der Zinkstaub-Destillation Isochinolin (B., Fr.). Verhalten beim Titrieren mit Jod: Ingle, C. 1904 II, 507. $AgC_{16}H_{10}O_3N$. Nadeln (B., Fr.).
- 4. 1 Oxo 1.2 dihydro isochinolin carbonsäure (4), Isochinolon (1) carbonsäure (4) (Isocarbostyril carbonsäure (4)) C₁₀H₇O₃N, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Oxyisochinolin-carbonsäure-(4), S. 238.
- 2-Methyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4), 2-Methyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) $C_{11}H_{\bullet}O_{3}N = C_{6}H_{\bullet}$ $C(CO_{2}H):CH$ Säure-(4) $C_{11}H_{\bullet}O_{3}N = C_{6}H_{\bullet}$ CO_{\bullet} $N\cdot CH_{3}$ (s. u.) mit methylalkoholischer Kalilauge (DIECEMANN, MEISER, B. 41, 3267). Durch Einw. von Methylamin auf Isocumarin-carbonsäure-(4) in der Kälte (D., M.). Nadeln (aus Eisessig). F: 262°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Chloroform, sehr schwer in kaltem Wasser.
- 2-Phenyl-isocarbon-(1)-carbonsäure-(4), 2-Phenyl-isocarbostyril-carbon-säure-(4) $C_{16}H_{11}O_3N = C_6H_4$ CO_5 $N \cdot C_6H_5$ CO_6 $N \cdot C_6H_5$ CO_6 $N \cdot C_6H_5$ CO_6 $N \cdot C_6H_5$ CO_6 CO_6 $N \cdot C_6$ CO_6 CO_6
- Äthylester $C_{18}H_{15}O_3N = C_8H_4$ $CO_2 \cdot C_2H_5$): CH
 homophthalsäure-diäthylester beim Erhitzen auf 220° oder beim Kochen mit Anilin (Dieckmann, Meiser, B. 41, 3267). Aus Oxymethylen-homophthalsäure-diäthylester oder Isocumarin-carbonsäure-(4)-äthylester durch Kochen mit Anilin (D., M.). Krystalle (aus Alkohol). F: 118°. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.
- 5. [Oxo-isoindolinyliden] essigsäure, 3 Carboxy-methylen-phthalimidin (,,Phthalimidylessigsäure")

 C1eH,O2N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GABRIEL,

 B. 18, 2451. B. Beim Lösen von Phthalylessigsäure in Ammoniak und Fällen der Lösung mit Salzsäure (G., Michael, B. 10, 1556). Nadeln (aus Wasser). F: ca. 200° (Zers.); schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol (G., M.). Beim Kochen mit Alkalilauge

entsteht Acetophenon-carbonsäure-(2) (ROSER, B. 17, 2623). — $AgC_{10}H_{6}O_{2}N$. Amorph. Unlöslich in Wasser (R.). — $Ca(C_{10}H_{6}O_{2}N)_{2}+H_{2}O$. Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser (R.). — $Ba(C_{10}H_{6}O_{2}N)_{2}+4H_{2}O$. Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser (R.).

2 - Methyl - 3 - carboxymethylen - phthalimidin $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N =$ $C_0H_0 \longrightarrow CO_2H_1 \longrightarrow N \cdot CH_2$. B. Bei 24-stdg. Aufbewahren einer Lösung von Benzoylessigsäure-o-[carbonsäuremethylamid] (Ergw. Bd. X, S. 419) in konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Gabriel, B. 18, 2453). — Nadeln (aus Alkohol). Beginnt bei 200° sich zu zersetzen und schmilzt bei ca. 2120; löslich in Alkalilaugen und Ammoniak (G.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei kurzem Kochen mit Eisessig 2-Methyl-3-methylen-phthalimidin (Bd. XXI, S. 313) (G.). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam 2-Methyl-phthalimidin-essigsāure-(3) (S. 308) (Gabriel, Giebe, B. 29, 2524). — $AgC_{11}H_8O_3N$. Mikroskopische Nadeln (G.).

2-Äthyl-3-carboxymethylen-phthalimidin $C_{10}H_{11}O_{2}N =$ C₆H₄ C(:CH·CO₂H) N·C₂H₅. B. Man setzt Phthalylessigsaure (Bd. XVIII, S. 431) mit wäßr. Äthylamin-Lösung um, säuert mit Salzsäure unter Kühlung an und läßt die hierbei gewonnene Verbindung C₂₅H₂₄O₅N₂ (s. u.) 24 Stdn. mit konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur stehen (Mertens, B. 19, 2368, 2370). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin und Benzol; löslich in Ammoniak und Alkalilaugen. — AgC₁₂H₁₀O₃N. Krystallinischer Nieder-

Verbindung $C_{23}H_{24}O_5N_2 =$ CoH₄ CO₂ N·C₂H₅ + C₆H₄ CO₂ N·C₂H₅ + H₂O. B. s. o. — Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 129° (Zers.) (M., B. 19, 2368). Leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol und Ligroin. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-Äthyl-3-methylen-phthalimidin (Bd. XXI, S. 313). Reagiert mit Brom. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Gibt beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur 2-Äthyl-3-carboxymethylen-phthalimidin (s. o.).

2 - Propyl - 8 - carboxymethylen - phthalimidin $C_{18}H_{18}O_{2}N =$ $C_{\bullet}H_{\bullet}\underbrace{C_{(:CH\cdot CO_{\bullet}H)}} N\cdot CH_{\bullet}\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}.$

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung $C_{25}H_{28}O_5N_2=C_6H_4$} \overbrace{C(:CH\cdot CO_2H)}^{CO} N\cdot CH_2\cdot C_2H_5 \ + \\ C_0H_4 \overbrace{C(:CH_2)}^{CO} N\cdot CH_2\cdot C_2H_5 + H_2O. \quad \textit{B.} \quad \text{Durch Umsetzen von Phthalylessigsäure mit} \end{array}$ Propylamin unter Kühlung und nachfolgendes Neutralisieren des Reaktionsgemisches mit Salzsaure (Meetens, B. 19, 2371). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 103° (Zers.). — Wird durch Ammoniak, Kalilauge und heißes Wasser zersetzt. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bilden sich gelbe Nadeln.

3. Oxo-carbonsăuren $C_{11}H_2O_3N$.

- 1. 2 Oxo 6 methyl 1.2 dihydro chinolin carbon-CO₂H saure - (4), 6 - Methyl - chinolon - (2) - carbonsaure - (4), 6-Methyl-carbostyril-carbonsaure-(4) $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.
- 1.6 Dimethyl chinolon (2) carbonsäure (4), 1.6 Dimethyl carbonstyril carbonsäure (4) $C_{12}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CH$. B. Beim Erhitzen von 1.6 Dimethyl CO 4-cyan-chinolon-(2) (s. u.) mit starker Schwefelsäure auf 130—140° (KAUFMANN, ALBERTINI, B. 42, 3788). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 287—290°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Eisessig und Essigester.

Nitril, 1.6 - Dimethyl - 4 - cyan - chinolon - (2), 1.6 - Dimethyl - 4 - cyan - carbostyril $C_{12}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \underbrace{\overset{\circ}{C}(CN) = \overset{\circ}{C}H}_{N(CH_3) \cdot \overset{\circ}{C}O}.$ B. Bei der Einw. von Luft auf 1.6-Dimethyl-4-cyan-1.4(?)-dihydro-chinolin (Kaufmann, Albertini, B. 42, 3786). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1970 bis 198°.

2-Oxo-8-methyl-1.2-dihydro-chinolin-carbonsaure-(4),

1.8-Dimethyl-4-cyan-chinolon-(2), 1.8-Dimethyl-4-cyan-carbo-

8-Methyl-chinolon-(2)-carbonsdure-(4), 8-Methyl-carbostyril-carbonsdure-(4) C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. HeOD

C=CH

NH ∕ÇU

ĊH.

styril $C_{18}H_{10}ON_8 = CH_8 \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_3 \cdot CO$. B. Bei der Einw. von Luft auf 1.8-Dimethyl-
4-cyan-1.4(?)-dihydro-chinolin (KAUFMANN, ALBERTINI, B. 42, 3786). — Blättchen (aus Alkohol). F: 180°. Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge eine violette Färbung.
3. $1-0x_0-3-$ methyl-1.2-dihydro-isochinolin-carbon-säure-(4), 3-Methyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4), 3-Methyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) $C_{11}H_{1}O_{1}N$, s. nebenstehende Formel.
Nitril, 8-Methyl-4-cyan-isochinolon-(1) (8-Methyl-4-cyan-isocarbostyril)
$C_{11}H_{\theta}ON_{\theta} = C_{\theta}H_{\theta} CO MH$ ist desmotrop mit 1-0xy-3-methyl-isochinolin-carbon-
saure-(4)-nitril, S. 240.
2.3 - Dimethyl - isochinolon - (1) - carbonsäure - (4) - nitril, 2.3 - Dimethyl - 4 - cyan-isochinolon - (1), 2.3 - Dimethyl - 4 - cyan - isocarbostyril $C_{12}H_{10}ON_2 = C(CN):C\cdot CH_2$
C_0H_4 $CO_N \cdot CH_0$. B. Beim Kochen von 3-Methyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 240) mit
Methyljodid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Gabriel, Neumann, B. 25, 3568). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182—183°. — Liefert beim Kochen mit starker Schwefelsäure 2.3-Dimethylisochinolon-(1).
4. α -Oxo- β -[indolyl-(3)]-propionsdure, [Indolyl-(3)]-brenztraubensdure $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N$, s. nebenstehende NH - CH
α-Bensimino-β-[indolyl-(3)]-propionsäure bezw. α-Bensamino-β-[indolyl-(3)]-acrylsäure $C_{18}H_{14}O_2N_2 = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_8H_8) \cdot CO_2H$ bezw. $HNC_8H_5 \cdot CH : C(NH \cdot CO \cdot C_8H_8) \cdot CO_2H$. Beim Kochen von 2-Phenyl-4-[indolyl-(3)-methylen]-oxazolon-(5) der $C_8H_4 \cdot C \cdot CH : C \cdot N : C \cdot C_8H_5$ (Syst. No. 4555) mit 1%-iger Natronlauge (Ellinger, HN—CH OC—O
Formel HN—CH OC—O (Syst. No. 4555) mit 1% iger Natronlauge (ELLINGER, FLAMAND, B. 40, 3031; H. 55, 17). — Prismen (aus 70% igem Alkohol). Färbt sich bei 228%,
schmilzt bei 232—234°, zersetzt sich bei 235°. Fast unlöslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit Natrium und Alkohol, Verdünnen der erhaltenen Lösung mit Wasser und Aufkochen dl-Tryptophan (Syst. No. 3436). Wird beim Kochen mit Acetanhydrid in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt.
5. a - [3 - Oxo - indolinyliden - (2)] - propionsäure, 2 - [a - Carboxy - dthyliden] - indoxyl, Brenztrauben- säureindogenid C ₁₁ H ₂ O ₂ N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Brenztraubensäure und Indoxyl in Salzsäure (BARYER, B. 16, 2199). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Aceton und Alkohol; löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonaten mit braunroter, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Verhalten bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak: B.
6. [2-Methyl-indolyl-(3)]-glyoxyleäure, 2-Methyl-indol-oxalyleäure-(3)
bezw. [2-Methyl-indoleninyliden-(3)]-glykolsäure C ₁₁ H ₂ O ₂ N, Formel I bezw. II,

"a-Methyl-indoloxalsdure". B. Aus dem Äthylester (S. 313) durch Kochen mit wäßrigalkoholischer Kalilauge (Angell, Marchetti, R. A. L. [5] 16 II, 794). — Wird beim Erhitzen braun und zersetzt sich gegen 190°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Äther und Benzol. — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure eine fuchsinrote Lösung.

Äthylester $C_{12}H_{13}O_3N = C_6H_4 \xrightarrow{C(CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_3)} C \cdot CH_2$ bezw. $C_6H_4 \xrightarrow{C[:C(OH) \cdot CO_2 \cdot C_3H_5]} C \cdot CH_2$. B. Aus α -Methyl-indol beim Behandeln mit Oxalsäurediäthylester und Natrium in Äther (Angell, Marchetti, R. A. L. [5] 16 II, 793). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 126°.

7. β-[Oxo - isoindolinyliden] - propionsäure,
3-β-Carboxy-äthyliden]-phthalimidin ("β-Phthalimidyl-propionsäure") C₁₁H₂O₃N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erwärmen der Anhydroverbindung C₁₁H₃O₄ aus β-[2-Carboxy-benzoyl]-propionsäure (Bd. X, S. 867) mit verd. Ammoniak, Ansäuern mit Salzsäure und Erwärmen auf dem Wasserbad (Roser, B. 18, 3119). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 225°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. — Die Salze sind schwer in reinem Zustand zu erhalten, da ihre Lösungen sich beim Erwärmen unter Bildung eines roten Farbstoffs zersetzen. — AgC₁₁H₂O₃N. Amorph. Unbeständig am Licht. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Ca(C₁₁H₂O₃N)₂ + H₂O. — Ba(C₁₁H₃O₃N)₂. Krystalle. Leichter löslich als das Calciumsalz.

8. α-[Oxo-isoindolinyliden]-propionsäure,
3-[α-Carboxy-āthyliden]-phthalimidin (,,α-Phthalimidin (,)α-Phthalimidin (,)α

4. Oxo-carbonsäuren $C_{12}H_{11}O_3N$.

1. 5-Oxo-2-methyl-4-phenyl-△²-pyrrolin-carbonsäure-(3), 2-Methyl-4-phenyl-△²-pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3) C₁₂H₁₁O₂N = C₆H₅·HC ——C·CO₂H OC·NH·C·CH₃.

B. Die Säure entsteht aus ihrem Amid (s. u.) beim Behandeln mit kalter verdünnter Natronlauge oder beim Kochen mit Salzsäure (Weltner, B. 18, 794). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 148—149°.

Äthylester C₁₆H₁₆O₃N = C₆H₅·HC—C·CO₂·C₂H₅. B. Man läßt α-Phenyl-α'-acetylbernsteinsäure-diäthylester 2 Tage lang mit gesättigtem alkoholischem Ammoniak stehen und erhitzt das Reaktionsprodukt auf 160° (Emery, A. 260, 153; Am. 13, 100; vgl. Weltner, B. 18, 795). Beim Behandeln von α-Phenyl-α'-acetyl-bernsteinsäure-α'-äthylester-α-nitril mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (Ruhemann, Soc. 85, 1457). — Nadeln (aus Essigester oder verd. Alkohol). F: 128—129° (W.; R.), 127—128° (E.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Essigester und Schwefelkohlenstoff (E.). — Wird beim Kochen mit verd. Alkalilaugen zersetzt (R.). Liefert beim Kochen mit Barytwasser α-Phenyl-lävulinsäure (W.). — Löst sich in konz. Salzsäure mit gelber Farbe (W.). Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine gelbrote Färbung (R.).

Amid $C_{12}H_{12}O_3N_2 = \frac{C_6H_8 \cdot HC - - C \cdot CO \cdot NH_2}{OC \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$. B. Entsteht neben dem Äthylester (s. o.) beim Erhitzen von α -Phenyl- α -acetyl-bernsteinsäure-diäthylester mit alkoh. Ammoniak auf 130—140° (Weltner, B. 18, 794). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 264°. Schwer löslich in Alkohol. — Beim Lösen in kalter verdünnter Natronlauge oder beim Kochen mit Salzsäure entsteht 2-Methyl-4-phenyl- Δ 2-pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3).

2. 1 - Oxo - 3 - dthyl - 1.2 - dthydro - isochinolin - carbonsăure - (4), 3 - Âthyl - isochinolon - (1) - carbonsăure - (4),
3-Âthyl-isocarbostyril-carbonsăure-(4) C₁₂H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3 - Äthyl - 4 - cyan - isochinolon - (1) (3 - Äthyl - 4 - cyan - isocarbostyril)

Nitril, 8-Äthyl-4-cyan-isochinolon-(1) (8-Äthyl-4-cyan-isocarbostyril) $C_{12}H_{10}ON_2=C_0H_4 < \begin{matrix} C(CN):C\cdot C_2H_5\\ CO-NH \end{matrix} \text{ ist desmotrop mit } 1-Oxy-3-$athyl-isochinolin-carbon-saure-(4)-nitril, S. 241.$

2-Methyl-3-äthyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4)-nitril, 2-Methyl-3-äthyl-4-cyan-isochinolon-(1), 2-Methyl-3-äthyl-4-cyan-isocarbostyril $C_{13}H_{12}ON_{2}=C_{6}H_{4} < CO - N \cdot CH_{3}$. B. Beim Kochen von 3-Äthyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 241) mit Methyljodid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Damerow, B. 27, 2234). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°.

5. Oxo-carbonsäuren $C_{13}H_{13}O_3N$.

- 1. 6 Oxo 2 methyl 4 phenyl 1.4.5.6 tetrahydro pyridin carbon-. B. Bei kurzem Kochen von 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl- $C_{1}H_{1}O_{2}N =$ oc---NH---C-CH, 1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 8%/eiger Natronlauge (Knoevenagel, Brunswig, B. 35, 2176; vgl. Gohdes, J. pr. [2] 123 [1929], 172, 176). — Krystalle (aus Alkohol). F: 189—190% (Zers.); sehr leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, leicht in heißem Aceton und kaltem Äther, schwer in heißem Ligroin und kaltem Benzol; leicht löslich in Ammoniak, schwerer in verd. Natronlauge (Kn., Br.). Krystalle mit 1 H₀O (aus Wasser oder verd. Methanol). F: 199-2020 (Zers.) (G.). - Liefert beim Erhitzen auf 1900 meist 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6(oder 3.4.5.6)-tetrahydro-pyridin (Bd. XXI, S. 318); zuweilen entsteht jedoch eine Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 130°, die beim Umkrystallisieren aus Chloroform und Essigsäure in eine Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 271-273° (Zers.) übergeht (Kn., Br.; vgl. G., J. pr. [2] 123, 172, 177, 178, 180). Gibt bei 6-stdg. Erhitzen mit 20% iger Salzsäure im Rohr auf 100% geringe Mengen der oben genannten Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 271—273° (Zers.), bei etwas längerem Erhitzen mit 20°/eiger Salzsäure entsteht β-Phenyl-γ-acetyl-buttersaure (Kn., Br.). — AgC₁₃H₁₄O₃N. Weiß. Leicht löslich in Ammoniak (Kn., Br.).
- 2. 1-Oxo-3-isopropyl-1.2-dihydro-isochinolin-carbonsäure-(4). 3-Isopropyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4), 3-Isopropyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) $C_{13}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3-Isopropyl-4-cyan-isochinolon-(1) (3-Isopropyl-4-cyan-isocarbostyril) $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{array}{c} C(CN):C\cdot CH(CH_3)_2\\ CO-NH\\ carbonsaure\cdot(4)\text{-nitril}, S. 242. \end{array} \text{ ist desmotrop mit 1-Oxy-3-isopropyl-isochinolinearbonsaure-(4)-nitril, S. 242.}$

- 2-Methyl-3-isopropyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4)-nitril, 2-Methyl-3-isopropyl-4-cyan-isocarbostyril $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_4 CO_N \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 3-Isopropyl-4-cyan-isocarbostyril (S. 242) mit Methyljodid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Lehmkuhl, B. 30, 891).—Nadeln (aus Alkohol). F: 200—210°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Ligroin.—Beim Erwärmen mit starker Schwefelsäure entsteht 2-Methyl-3-isopropyl-isocarbostyril.
- 6. 6-0xo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), 6-0xo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]- Δ^2 -piperidein-carbonsäure-(3) $C_{16}H_{19}O_3N = \frac{H_2C\cdot CH[C_6H_4\cdot CH(CH_3)_3]\cdot C\cdot CO_2H}{OC-NH-C\cdot CH_3}$ Äthylester $C_{18}H_{22}O_3N = \frac{H_2C\cdot CH[C_6H_4\cdot CH(CH_3)_3]\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{OC-NH-C\cdot CH_3}$. B. Aus 6-0xo-2-methyl-4-14-16-6-tetrahydro-pyridin disarbonsäure-(3-5)-äthylester-(3-5)-byles

Äthylester $C_{18}H_{12}O_8N = \frac{H_2C\cdot CH[C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2]\cdot C\cdot CU_2\cdot C_2H_6}{0C-NH-C\cdot CH_3}$. B. Aus 6-Oxo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsāure-(3.5)-āthylester-(3)-[a-methyl- β -carbāthoxy-vinylamid]-(5) (S. 349) beim Erhitzen mit 20°/ojger Salzsāure im Rohr auf 110—120° oder beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Knoevenagel, Brunswig, B. 35, 2174). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 182—183°. Leicht löslich in heißem Eisessig und kaltem Chloroform, löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehwer löslich in heißem Ligroin, sehr schwer in Äther; unlöslich in kalter konzentrierter Salzsāure, in Ammoniak, Alkalicarbonaten und kalten Alkalilaugen. — Beim Kochen mit 8°/ojger Natronlauge entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 120°. Verharzt beim Erhitzen mit konz. Alkalilauge oder konz. Salzsāure.

7. 4-0x0-9-propyi-2-phenyi-piperolidin-carbonsāure-(3), 9-Propyi-2-phenyi-piperolidon-(4)-carbonsāure-(3), "Tetrahydropropyi-phenylazindoncarbonsāure" $C_{12}H_{22}O_{2}N$ =

H₂C—CH₂—CH—CO
CH·CO₂H. B. Der Äthylester entsteht aus d-Coniin
H₂C·CH(CH₂·C₂H₃)·N·CH(C₄H₅)
CH·CO₂H. B. Der Äthylester entsteht aus d-Coniin
(Bd. XX, S. 110) und Benzalmalonsäurediäthylester bei längerem Aufbewahren; man verseift
ihn mit Kalilauge (Goldstein, B. 29, 816). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 85°. —
Liefert beim Erwärmen auf 95° 9-Propyl-2-phenyl-piperolidon-(4) (Bd. XXI, S. 321). —
Pb(C₁₂H₂₂O₂N)₂+H₂O. Amorpher Niederschlag.

Athylester $C_{20}H_{27}O_2N = NC_8H_{10}(:O)(CH_2\cdot C_2H_3)(C_8H_5)\cdot CO_2\cdot C_8H_5$. B. s. o. — Krystalle (aus Alkohol). F: 150—152° (G., B. 29, 817). Unlöslich in Ligroin, Ather und Wasser; löslich in Salzsäure. — Liefert bei der trocknen Destillation Coniin. Bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht 9-Propyl-2-phenyl-piperolidon-(4) (Bd. XXI, S. 321). — $C_{20}H_{27}O_2N + HCl + AuCl_3$. Gelber Niederschlag. Sehr zersetzlich. — $2C_{20}H_{27}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser.

g) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-15}O₃N.

CO₂H

1. 2-Formyl-chinolin-carbonsaure-(4), 2-Formyl-cinchoninsaure $C_{11}H_7O_8N$, s. nebenstehende Formel.

Oxim, 2-Oximinomethyl-cinehoninsäure $C_{11}H_0O_2N_2 = NC_0H_1(CH: N\cdot OH)\cdot CO_2H$. B. Aus Isatinsäure und Isonitrosoaceton in stark alkalischer Lösung (PETIZINGER, J. pr. [2] 66, 264). — Graugelbe Blättchen. F: 251°. — Gibt mit Acetanhydrid ein Acetylderivat, das bei 195° unter Bildung von 2-Cyan-cinchoninsäure (S. 170) schmilzt.

2. Oxo-carbonsauren $C_{12}H_0O_3N$.

1. 2-[2-Carboxy-benzoyl]-pyrrol, 2-α-Pyrroyl-benzoesdure C₁₂H₂O₆N = HC——CH

""
 bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Oddo, TogHC·NH·C·CO·C₆H₄·CO₂H

NACCHINI, G. 58 [1923], 265; O., MINGOIA, G. 55 [1925], 235; O., G. 55 [1925], 242; FISCHER,
OBTH, Die Chemie des Pyrrols, Bd. I [Leipzig 1934], S. 73. — B. Beim Kochen von 2-Phthalidyliden-pyrrolenin (Syst. No. 4282) mit verd. Kalilauge (CIAMICIAN, DENNSTEDT, B. 17,
2958; G. 15, 26). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 174—184°
(C., D.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser, unlöslich in Benzol (C., D.). —
Geht beim Schmelzen oder bei wiederholtem Eindampfen der wäßr. Lösung, namentlich in
Gegenwart von etwas Ammoniak, in 2-Phthalidyliden-pyrrolenin über (C., D.). Gibt mit
Brom in alkal. Lösung Phthalsäure und 2.3.4.5-Tetrabrom-pyrrol (ANDERLINI, B. 21, 2870;
G. 18, 150). Reagiert nicht mit Hydroxylamin (C., D.). Das Kaliumsalz liefert bei der trocknen
Destillation mit Kaliumearbonat Pyrrol und Benzol (A.). — AgC₁₂H₆O₃N. Krystallpulver
(C., D.).

Methylester $C_{13}H_{11}O_3N=NC_4H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus dem Silbersalz der Säure beim Erhitzen mit Methyljodid (Ciamician, Dennstedt, B. 17, 2959). — Prismen (aus Benzol). Monoklin prismatisch (La Valle; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 532). F: 104—105°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser. — Geht beim Kochen mit Wasser in 2-Phthalidyliden-pyrrolenin über.

2. α-Oxo-β-[chinolyl-(2)]-propionsäure, [Chinolyl-(2)]-brenztraubensäure, Chinaldylglyoxylsäure, Chinaldin-ω-oxalylsäure bezw. α-Oxy-β-[chinolyl-(2)]-acrylsäure, Chinaldylidenglykolsäure C₁₂H₂O₂N, Formel I bezw. II, "Chinaldinoxalsäure". B. Durch Einw. von I. N. CH₂·CO·CO₂H II. N. CH:C(OH)·CO₂H Kaliumäthylat auf Chinaldin und Oxalsäurediäthylester in Alkohol + Äther und Verseifung des entstandenen Äthylesters (8. 317) mit siedender 6% iger Schwefelsäure (Wislioenus, Kleisinger, B. 42, 1141, 1142; vgl. W., B. 80, 1479). — Rote Nadeln (aus Alkohol), gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 167—168° (W., K.). Löslich in Alkalilaugen mit rotgelber Farbe (W.). — Wird beim

Kochen mit Alkalilaugen in Chinaldin und Oxalsäure gespalten (W.). — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine braunrote Färbung (W.). Die siedende wäßrige Lösung färbt Wolle orangegelb (W., K.).

Äthylester, "Chinaldinoxalester" $C_{14}H_{13}O_3N = NC_9H_6 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 130—132° (W., K., B. 42, 1141). — Wird durch verd. Schwefelsäure zu Chinaldinoxalsäure hydrolysiert, durch Alkalilaugen in Chinaldin und Oxalsäure gespalten. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine braune Färbung. Die siedende wäßrige Lösung färbt Wolle gelb. — KC₁₄H₁₂O₂N. Gelb, hygroskopisch. Verändert sich bis 180° nicht. Löslich in Alkohol mit gelber Farbe. Wird durch Wasser teils zu Chinaldinoxalester hydrolysiert, teils in Chinaldin und Kaliumoxalat gespalten. — $C_{14}H_{13}O_3N + H_2SO_4$. Farbloses Krystallpulver. Gibt mit Wasser eine gelbe Lösung.

3. α-Oxo-β-[chinolyl-(4)]-propions dure, [Chinolyl-(4)]-brenztraubensäure, Lepidylglyoxylsäure, Lepidin-ω-oxalylsäure bezw. α-Oxy-β-[chinolyl-(4)]-acrylsäure, Lepidyldenglykolsäure C₁₂H₁O₂N, Formel I bezw. II, , Lepidinoxalsäure". B. Durch Einw. von Kaliumäthylat auf Lepidin und Diäthyloxalat in Alkohol + Ather und Verseifung des entstandenen Athylesters mit siedender 60/oiger Schwefelsäure (Wislicenus, Kleisinger, B. 42, 1142, 1143). — Gelbes Pulver. F: 224—225° (Zers.).

saure (WISLICENUS, ALEISINGER, B. 42, 1142, 1143). — Gelbes Pulver. F: 224—225 (Zers.). Sehr schwer löslich in indifferenten Lösungsmitteln, löslich in Alkalilaugen und Ammoniak mit gelber Farbe.

Äthylester, "Lepidinoxalester" $C_{14}H_{13}O_3N=NC_9H_6\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Orangerote Täfelchen mit blauviolettem Oberflächenschimmer (aus Chloroform). F: 194—196° (W., K., B. 42, 1142). Leicht löslich in Eisessig, schwer in anderen Lösungsmitteln; die Lösungen sind gelb. Gibt mit verd. Schwefelsäure eine farblose Lösung. — Gibt in wäßriger oder alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine braunrote Färbung. — $KC_{14}H_{12}O_3N$. Gelb, sehr hygroskopisch.

3. 3(oder 4) - Methyl-2-[2-carboxy-benzoyl]-pyrrol, 2-[3(oder 4)-Methyl-pyrroyl-(2)]-benzoes äure $C_{13}H_{11}O_3N$, Formel III oder IV, bezw. desmotrope

III.
$$\frac{HC - C \cdot CH_3}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H}$$
 IV. $\frac{HC - C \cdot CH_5}{HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C \cdot NH \cdot CH}$

Formen. Zur Konstitution vgl. die im Artikel 2-[2-Carboxy-benzoyl]-pyrrol (S. 316) angegebene Literatur. — B. Beim Erwärmen von 3(oder 4)-Methyl-2-phthalidyliden-pyrrolenin (Syst. No. 4282) mit verd. Kalilauge (Dennstedt, Zimmermann, B. 19, 2202). — Krystalle (aus Wasser oder Äther). F: 159° (Zers.). — Geht beim Kochen mit Wasser und etwas Ammoniak in 3(oder 4)-Methyl-2-phthalidyliden-pyrrolenin über.

4. Oxo-carbonsäuren $C_{16}H_{17}O_3N$.

1. 2.4.6-Trimethyl-5-benzoyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Benzoyl-1.4-dihydro-kollidin-carbonsäure-(3) $C_{16}H_{17}O_{5}N=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C\cdot CH(CH_{5})\cdot C\cdot CO_{2}H$

$$CH_3 \cdot C \longrightarrow NH \longrightarrow C \cdot CH_3$$

 $\ddot{\mathbf{A}} \mathbf{thylester} \ \mathbf{C_{18}} \mathbf{H_{21}} \mathbf{O_{2}} \mathbf{N} = \frac{\mathbf{C_{6}} \mathbf{H_{5} \cdot CO \cdot C \cdot CH(CH_{2}) \cdot C \cdot CO_{2} \cdot C_{2}} \mathbf{H_{5}}}{\mathbf{CH_{3} \cdot C - NH - C \cdot CH_{3}}}. \ \ B. \ \ \mathbf{Beim} \ \ \mathbf{Erwärmen} \ \ \mathbf{von}$

Benzoylaceton-imid mit α-Äthyliden-acetessigester (Beyer, B. 24, 1667). — Blättchen (aus Alkohol). F: 186—187°. — Gibt beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Suspension 2.4.6-Trimethyl-5-benzoyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester.

1.2.4.6 - Tetramethyl - 5 - bensoyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{23}O_2N= \frac{C_6H_5\cdot CO\cdot C\cdot CH(CH_3)\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{CH_2\cdot C-N(CH_3)-C\cdot CH_5}$. B. Beim Erwärmen von Benzoylacetonmethylimid mit α -Äthyliden-acetessigsäure-äthylester (Bever, B. 24, 1669). — Nadeln (aus Petroläther). F: 97°.

$$CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3$$

Athylester $C_{18}H_{21}O_3N = CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Benzalacetessigester mit Acetylacetonimid auf dem Wasserbad (Knoevenagel, Rusch-HAUPT, B. 31, 1027). Aus ms-Benzal-acetylaceton und β-Amino-crotonsäure-āthylester auf dem Wasserbad (K., R.). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 167°. Siedet unter 25—30 mm Druck bei 210—230°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in Ather und Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. Schwer löslich in Säuren. — Gibt beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure 2.6-Dimethyl-4-phenyl-5-acetyl-pyridincarbonsaure-(3)-athylester.

h) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_3 N$.

1. Oxo-carbonsäuren C₁₀H₀O₀N.

1. 4-[Pyridin- β -carboyl]-benzoesäure, 3-[4-Carboxy-benzoyl]-pyridin $C_{13}H_9O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 3-[4-Carboxy-benzoyl]-pyridin-carbonsäure-(2) bis auf 210° N (Fulda, M. 21, 988). — Blättchen. F: 267° . Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{13}H_9O_3N + HCl$. Gelbliche Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — $AgC_{13}H_8O_3N$, Amorph. — $Cd(C_{13}H_8O_3N)_2 + H_2O$. Blättchen.

Phenylhydrazon $C_{19}H_{15}O_2N_3 = NC_5H_4\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (F., M. 21, 991). — Gelbe, mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 246—248°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

2. 3-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(2), 3-Benzoyl-picolinsäure C₁₃H₂O₃N, Formel I. Zur Konstitution vgl. KIRPAL, M. 27, 372. — B. Aus Chinolinsäure-anhydrid (Syst. No. 4298) und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BERNTHSEN, METTEGANG, B. 20, 1209; Jeiteles, M. 17, 516). — Nadeln oder Prismen. F: 147° (Zers.) (B., M.; J.). Sehr leicht löslich in heißem, ziemlich leicht in kaltem Wasser (B., M.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 3-Benzoyl-pyridin (Bd. XXI, S. 331) (B., M.; J., M. 17, 517). Liefert

I.
$$\begin{array}{c} CO \cdot C_6H_5 \\ CO_2H \end{array}$$
 II. $\begin{array}{c} CO \\ CO \\ N \end{array}$ III. $\begin{array}{c} C_6H_5 \\ CO \\ NH \end{array}$

bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak das Lacton der 3-[α-Oxy-benzyl]-picolinsäure (Syst. No. 4282) (J., M. 22, 846). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 270° α-Anthrapyridinchinon (Formel II) (Bd. XXI, S. 531) (Philips, B. 27, 1926). Gibt beim Kochen mit Hydrazinhydrat und verd. Kalilauge 3-Oxo-6-phenyl-2.3-dihydro-[pyridino-2'.3':4.5-pyridazin] (Formel III; Syst. No. 3880) (J., M. 22, 843); reagiert analog mit Phenyl-hydrazin in siedendem Alkohol (J., M. 17, 525). — AgC₁₃H₈O₃N + C₁₃H₉O₃N. Prismen (aus verd. Salpetersäure) (J., M. 17. 516).

Oxim, 3-[α -Oximino-benzyl]-picolinsäure $C_{13}H_{10}O_3N_2=NC_5H_3$ [$C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5$]· CO_2H . B. Aus 3-Benzoyl-picolinsäure, Hydroxylaminhydrochlorid C6H6 und Natriumcarbonat in siedendem absolutem Alkohol (JEITELES, M. 17, 523). - Ist nur in Form des Natriumsalzes bekannt. Beim Ansäuern der konz. Lösung des Natriumsalzes erhält man die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4552). — NaC₁₃H₂O₃N₂. Prismen.

3-Benzoyl-picolinsäure-methylester $C_{14}H_{11}O_5N=NC_5H_3(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_5\cdot CH_4$. Aus 3-Benzoyl-picolinsäure durch Erhitzen mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure (JEITELES, M. 22, 846). — Krystalle. F: 91°.

3-Benzoyl-picolinsäure-äthylester $C_{15}H_{13}O_3N=NC_5H_3(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_5H_5$. B. Durch Erhitzen von 3-Benzoyl-picolinsäure mit absol. Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Jeiteles, M. 22, 845). Aus dem Chlorid (S. 319) und Alkohol (H. Meyer, M. 22, 116).

— Nadeln (aus Wasser). F: 108—109° (J.), 108—110° (M., M. 22, 116). Gibt mit wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur das Ammoniumsalz der 3-Benzoyl-picolinsäure (M., M. **27,** 38).

- 3-Benzoyl-picolinsäure-chlorid $C_{13}H_8O_2NCl = NC_5H_3(CO \cdot C_6H_5) \cdot COCl.$ B. Durch Erwärmen von 3-Benzoyl-picolinsäure mit Thionylchlorid (H. MEYER, M. 22, 116). F: 137°.
- 3-Benzoyl-picolinsäure-amid $C_{13}H_{10}O_2N_2 = NC_5H_3(CO \cdot C_8H_5) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 3-Benzoyl-picolinsäure-chlorid und kaltem wäßrigem Ammoniak (KIRPAL, M. 27, 374). Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 175°. Schwer löslich in Wasser, leichter in heißem Alkohol. Gibt mit alkal. Natriumhypobromit-Lösung 2-Amino-3-benzoyl-pyridin (Syst. No. 3427).
- 3. 4-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(3), CO·C₆H₅
 4-Benzoyl-nicotinsäure C₁₃H₉O₃N, Formel I.
 B. Aus Cinchomeronsäureanhydrid, Benzol und Aluminiumchlorid (Philips, B. 27, 1925; Kirpal, N

 M. 30, 357; vgl. a. Freund, M. 18, 447; Fulda, M. 20, 762), neben 3-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(4) (K.). Aus Cinchomeronsäure-γ-methylester-β-chlorid vom Schmelzpunkt 183° (S. 157), Benzol und Aluminiumchlorid (K., M. 30, 360). Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). F: 226°; zersetzt sich bei etwas höherer Temperatur (K.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol (K.). Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 4-Benzoyl-pyridin (Bd. XXI, S. 331) (Ph.; Fu.; K.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 175° β-Anthrapyridinchinon (Formel II) (Bd. XXI, S. 531) (Ph.). C₁₃H₉O₃N + HCl. Prismen (aus starker Salzsäure). F: 240° (Zers.) (K.). Wird durch Wasser hydrolysiert.

Äthylester $C_{15}H_{13}O_5N=NC_5H_5(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von 4-Benzoyl-nicotinsäure mit Thionylchlorid und Behandeln des entstandenen Chlorids mit Äthylalkohol (H. Meyer, M. 22, 117). — Gelbliche Krystalle. F: 75°.

- 4. 3-Benzoyl-pyridin-carbonsāure-(4), 3-Benzoyl-isonicotin-sāure C₁₃H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Benzoyl-pyridin-carbonsāure-(3) bei der Umsetzung von Cinchomeronsāureanhydrid mit Benzol und Aluminiumchlorid (KIRPAL, M. 30, 359). Aus Cinchomeronsāure-γ-methylester-β-chlorid vom Schmelzpunkt 168° (S. 157), Benzol und Aluminiumchlorid (K., M. 30, 360). Tafeln (aus Alkohol). F: 270° (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 3-Benzoyl-pyridin (Bd. XXI, S. 331).
- 5. 5 Benzoyl pyridin carbonsäure (3), 5 Benzoyl C₆H₅·CO· CO₂H nicotinsdure C₁₃H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3.5-Dibenzyl-pyridin oder 3.5-Dibenzoyl-pyridin mit Chromschwefelsäure (Rügheimer, Kronthal, A. 280, 50). Nadeln (aus Benzol). F: 199—201°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich schwer in Benzol. Cu(C₁₃H₈O₃N)₂. Blauer, krystallinischer Niederschlag. AgC₁₃H₈O₃N.

2. Oxo-carbonsäuren $C_{14}H_{11}O_3N$.

1. ω -[α -Pyridyl]-acetophenon-carbonsäure-(2) bezw. 3-Oxy-3- α -picolyl-phthalid $C_{14}H_{11}O_3N$, Formel III bezw. IV. Eine Verbindung, die vielleicht als 3-Oxy-3- α -picolyl-phthalid zu formulieren ist, s. Bd. XX, S. 237.

III.
$$\binom{1}{N} \cdot \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_4 \cdot \operatorname{CO}_2 \operatorname{H}$$
 IV. $\binom{1}{N} \cdot \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}(\operatorname{OH}) < \binom{\operatorname{C}_6 \operatorname{H}_4}{\operatorname{O}} > \operatorname{CO}$

Amid $C_{14}H_{18}O_2N_2=NC_5H_3(CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von "Benzalmerid" mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (Fels, B. 37, 2144). — Prismen (aus Wasser). F: 205—206° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Leicht löslich in Kalilauge und Essigsäure. — Geht beim Abdampfen mit verd. Salzsäure in "Benzalmerimidin" NC_5H_3 CO NH (Syst. No. 3572) über.

3. 3-p-Toluyl-pyridin-carbonsäure-(2), 3-p-Toluyl-picolinsäure C₁₄H₁₁O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chinolinsäureanhydrid, Toluol und Aluminiumchlorid auf dem Wasserbad (Just, M. 18, 453; Fulda, M. 21, 981 Anm. 2). — Krystalle. F: 166° (Zers.) (J.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform (J.). — Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 3-p-Toluyl-pyridin (Bd. XXI, S. 332) (J.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung je nach den Mengenverhältnissen 3-[4-Carboxy-benzoyl]-pyridin-carbonsäure-(2) oder Terephthalsäure (F.). — AgC₁₄H₁₀O₅N + C₁₄H₁₁O₅N. Krystalle. — AgC₁₄H₁₀O₅N. Krystallinischer Niederschlag. — C₁₄H₁₁O₅N + HCl. Nadeln (J.).

Äthylester $C_{16}H_{15}O_3N=NC_5H_3(CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_5H_5$. B. Durch Einw. von Alkohol auf das Chlorid (s. u.) (H. MEYER, M. 22, 116). — Gelbliche Krystalle. F: 58°.

Chlorid $C_{14}H_{10}O_2NCl = NC_5H_5(CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot COCl.$ B. Durch Erwärmen von β -p-Toluyl-picolinsäure mit Thionylchlorid (M., M. 22, 116). — Krystalle.

3. Oxo-carbonsäuren $C_{16}H_{16}O_{8}N$.

1. 2.4.6-Trimethyl-5-benzoyl-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Benzoyl-kollidin-carbonsäure-(3) C₁₆H₁₆O₅N, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{18}H_{19}O_3N=NC_5(CH_3)_8(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine alkoh. Suspension von 5-Benzoyl-1.4-dihydro-kollidin-carbonsäure-(3)-äthylester (Beyer, B. 24, 1668). — Flüssig. — Hydrochlorid. Prismen. F: 192°. — $C_{18}H_{19}O_3N+HNO_3$. Blättchen. — $2C_{18}H_{19}O_3N+2HCl+PtCl_4$. Nadeln (aus verd. Salzsäure).

2. 5^1 - 0xo-2.6-dimethyl-5-dthyl-4-phenyl-pyridin-carbonsäure-(3), 2.6-Dimethyl-4-phenyl-5-acetyl-pyridin-carbonsäure-(3) $C_{16}H_{15}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{18}H_{19}O_8N = NC_8(CH_3)_8(C_8H_8)(CO \cdot CH_8) \cdot CO_8 \cdot C_2H_8$. B. Beim Erwärmen von 2.6-Dimethyl-4-phenyl-5-acetyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit sehr verd. Salpetersäure (Knoevenagel, Ruschhaupt, B. 31, 1028). — F: 85—86°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Äther, unlöslich in Wasser. Sehr leicht löslich in Säuren.

i) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-19}O₃N.

1. Oxo-carbonsäuren $C_{14}H_{9}O_{3}N$.

1. 9 - Oxo - 9.10 - dihydro - acridin - carbonsäure - (2),
Acridon - carbonsäure - (2) (Acridol - carbonsäure - (2))
C₁₄H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.4') mit konz. Schwefelsäure auf 100° (ULLMANN,
A. 355, 357). — Gelbliches Pulver. Schmilzt oberhalb 350°. Unlöslich
in Wasser, Ligroin und Benzol, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol mit blauer Fluorescenz.
Löslich in verd. Alkalilaugen mit blaßgelber Farbe und starker, blauer Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und schwacher, blaugrüner Fluorescenz.

Methylester $C_{15}H_{11}O_2N=C_6H_4 < \stackrel{CO}{NH} > C_8H_3 \cdot CO_3 \cdot CH_4$. B. Aus Acridon-carbon-saure-(2) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ULLMANN, A. 855, 357). — Fast farblose Nadeln (aus Methanol). F: 339°. Löslich in siedendem Alkohol mit blaßgelber Farbe und starker, blauer Fluorescenz, unlöslich in Wasser und Ligroin.

2. 9-Oxo-9.10-dihydro-acridin-carbonsäure-(4), Acridon-carbonsäure-(4) (Acridol-carbonsäure-(4)) C₁₄H₀O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.2') mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Ullmann, A. 355, 354).

Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 325° (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in siedendem Benzol, Chloroform und Ligroin. Löslich in Alkalien mit blaßgelber Farbe und blauer Fluorescenz, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

Methylester $C_{15}H_{11}O_{5}N = C_{6}H_{4} < \stackrel{CO}{NH} > C_{6}H_{3} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2}$. B. Aus Acridon-carbonsäure-(4) und Dimethylsulfat in verd. Soda-Lösung (Ullmann, A. 355, 355). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 172°. Schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und blauvioletter Fluorescenz, löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz.

2. 2-0x0-3-phenyi-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(4), 3-Phenyi-3.4-dihydro-carbostyrii-carbonsäure-(4), 3-Phenyi-hydrocarbostyrii-carbonsäure-(4) (Hydroisaphen-co2H säure) C16H13O2N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Isaphensäure (8. 247) mit Natriumamalgam und sehr verd. Natronlauge (GYSAE, B. 26, 2485; vgl. Borsche, Jacobs, B. 47 [1914], NH co NH co State (G.). — Blättchen (aus Eisessig). F: 202° (G.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser (G.). — AgC16H12O3N (G.).

k) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-21}O₃N,

- 1. Oxo-carbonsäuren C₁₄H₁₁O₂N.
- 1. $1-0xo-3-phenyl-1.2-dihydro-isochinolin-carbon-säure-(4), 3-Phenyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4), 3-Phenyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) <math>C_{16}H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3-Phenyl-4-cyan-isochinolon-(1) (3-Phenyl-4-cyan-isocarbostyril) $C_{16}H_{10}ON_3 = C_6H_4 CO$ NH s. S. 248.

- 2. [2-Oxo-indolinyliden-(3)]-phenylessigsäure,
 3-fa-Carboxy-benzal]-oxindol (Isaphensäure)
 C₁₆H₁₁O₅N, s. nebenstehende Formel. Ist als 2-Oxy-3-phenylcinchoninsäure (S. 247) orkannt worden (Borsche, Jacobs, B. 47 [1914], 354).
- 3. 5-Benzoyl-indol-carbonsäure-(2) C₁₆H₁₁O₃N, C₆H₅·CO·CH s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erhitzen von Brenztraubensäure-äthylester-[4-benzoyl-phenylhydrazon] (Bd. XV, S. 620) mit Zinkchlorid auf 220° (Ruhemann, Blackman, Soc. 55, 617). Nadeln (aus Alkohol). F: 284—285° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser. Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 5-Benzoyl-indol (Nadeln; F: 144—145°).
- 4. Lactam der α Amino stilben dicarbonsdure (2.2') C₁₆H₁₁O₃N = C₆H₄·CO₂H oder C₆H₄·CO₂H oder C₆H₄·CO₂H. B. Beim Erhitzen von Desoxybenzoin-dicarbonsäure-(2.2') mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (ЕРНКАІМ, В. 24, 2822). Rhomboeder (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol. Liefert mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad 2(CO),3-Benzoylen-isocarbostyril (Bd. XXI, S. 540).
- 2. Oxo-carbonsăuren $C_{17}H_{18}O_8N$.
- 1. 1-Oxo-3-p-tolyl-1.2-dihydro-isochinolin-carbonsäure-(4), 3-p-Tolyl-isochinolon-(1)-carbonsäure-(4),
 3-p-Tolyl-isocarbostyril-carbonsäure-(4) C₁₇H₁₃O₃N,
 s. nebenstehende Formel.
 Nitril, 3-p-Tolyl-4-cyan-isochinolon-(1) (3-p-Tolyl-4-cyan-isocarbostyril)

Nitril, 8-p-Tolyl-4-cyan-isochinolon-(1) (8-p-Tolyl-4-cyan-isocarbostyril) $C_{17}H_{12}ON_3 = C_4H_4 \cdot CC_0 - NH$ s. 8. 248.

2. 2-[2-Methyl-indol-carboyl-(3)]-benzoesdure,
2-Methyl-3-[2-carboxy-benzoyl]-indol C₁₇H₁₃O₃N,
s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Methyl-indol und Phthalsäureanhydrid beim Verschmelzen mit Zinkchlorid auf dem Wasserbad (E. FISCHER, B. 19, 2989; A. 242, 381) oder beim Erhitzen im Rohr auf 150° (RENZ, B. 37, 1223). — Prismen

21

(aus Alkohol). F: ca. 200° (Zers.) (F.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, unlöslich in Wasser (F.). — Zerfällt bei der Destillation teilweise in 2-Methyl-indol und Phthalsäureanhydzid (F.).

3. $2-[\gamma-0 \times 0-butyi]-7.8-benzo-chinolin-carbon-choninsäure-(4), <math>2-[\gamma-0 \times 0-butyi]-7.8-benzo-cin-choninsäure-(,,2-[\gamma-0 \times 0-butyi]-naphthocin-choninsäure-() C₁₈H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Aus <math>\beta$ -Naphthylamin, Brenztraubensäure und Lävulinaldehyd in siedendem absolutem Alkohol (Harries, Boegemann, B. 42, 443). — Gelbliche Nadeln. F: 290—291°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

1) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-23}O₃N.

1. Oxo-carbonsāuren $C_{18}H_{15}O_{3}N$.

1. ω-[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2)
C₁₈H₁₃O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von
3-Chinaldyliden-phthalid (Syst. No. 4286) mit wäßr. Alkalilaugen (Eibner, Hofmann, B. 37, 3011). — Gelbe Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 155°
(Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Chinophthalon (Bd. XXI, S. 542)
und Chinaldin; Chinophthalon entsteht auch beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen mit Benzaldehyd. Liefert mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure ω-Isonitrosoω-[chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2). Gibt beim Erwärmen mit Phenylhydrazin
3-Phenyl-1-chinaldyl-phthalazon-(4) C₈H₄ CO N·C₆H₇N):N

CO N·C₆H₅ (Syst. No. 3883). Liefert mit 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid in verd. Natronlauge 2-[N.N'-Diphenyl-formazyl]-chinolin (S. 73). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, beim Erwärmen in Blutrot übergehender Farbe.

3-Oxy-3-chinaldyl-phthalid $C_{18}H_{18}O_3N = NC_9H_4 \cdot CH_2 \cdot C(OH) < O < O$ Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XX, S. 390.

Oxim der ω -[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) $C_{18}H_{14}O_{3}N_{2}=NC_{9}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_{8}H_{4}\cdot CO_{3}H$. B. Aus ω -[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2), Hydroxylamin und Natriumcarbonat in siedendem Alkohol (El., H., B. 37, 3012). — Nadeln (aus Wasser). F: 145° (Zers.). Leicht löslich in Alkalien.

ω-[Chinolyl-(2)]- acetophenon- carbonsäure-(2)- äthylester $C_{20}H_{17}O_3N = NC_9H_6$ · $CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von ω-[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) in absol. Alkohol (ΕΙΒΝΕΒ, B. 89, 2203). — Hellgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 250°. Liefert beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung Chinophthalon (Bd. XXI, S. 542).

 ω -Nitroso- ω -[chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) $C_{18}H_{12}O_4N_2=NC_9H_4\cdot CH$ (NO)·CO·C₆H₄·CO₂H. Vgl. ω -Isonitroso- ω -[chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2), S. 341.

2. 6¹ - Oxo - 6 - āthyl - 2 - phenyl - chinolin - carbon-sāure-(4), 2-Phenyl-6-acetyl-cinchoninsāure C₁₈H₁₂O₈N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-acetophenon, Benzaldehyd und Brenztraubensāure in Eisessig auf dem Wasserbad (Borsche, B. 41, 3892). — Nadeln mit ¹/₂ H₂O (aus Alkohol). F: ca. 200°. Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol.

2. Oxo-carbonsauren $C_{20}H_{17}O_{3}N$.

1. γ -Oxo-a.a-diphenyl- γ -[a-pyrryl]-buttersäure, a.a-Diphenyl- β -[a-pyrroyl]-propionsäure $C_{90}H_{17}O_3N = \frac{HC}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CO_2H}$. B. Neben a.a-Diphenyl- γ -[a-pyrryl]- Δ^{β} -crotonlacton (Syst. No. 4286) beim Erwärmen von 2-Acetyl-pyrrol mit Benzil und konz. Kalilauge auf dem Wasserbad (Angell, B. 23, 1355; G. 20, 554). — Krystalle (aus Alkohol). F: 216°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol. — AgC₃₀H₁₆O₃N. Hellgelber Niederschlag.

2. y-Phenyl-y-[2-oxo-5-phenyl- Δ^4 -pyrrolinyliden - (3)] - buttersäure, 2-Phenyl-4- $[a-phenyl-\gamma-carboxy-propyliden]-\Delta^2-pyrrolon-(5)$ $C_{20}H_{17}O_3N=HO_3C\cdot CH_2\cdot C(C_4H_5):C$ ——CH

OC NH · C · C.H.

 $\gamma - \text{Phenyl} \cdot \gamma \cdot [2 - \text{oxo} \cdot 1.5 - \text{diphenyl} \cdot \Delta^4 \cdot \text{pyrrolinyliden} \cdot (3)] - \text{buttersäure-anilid}$ $C_{32}H_{36}O_2N_2 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C(C}_6H_5) : C \\ \end{array}$ $O_{\mathbf{C}}^{\dagger} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}) \cdot \overset{\circ}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}$. Reben β -Benzoyl-

propionsāure-anilid beim Erhitzen von β-Benzoyl-propionsāure mit Phenylisocyanat oder Anilin auf 160—170° (Κιοββ, Bl. [3] 19, 391, 393, 398). Durch Einw. von Acetylchlorid auf β-Benzoyl-propionsāure-anilid (K., Bl. [3] 19, 394). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Sehr leicht löslich in heißem Benzol, löslich in Äther, Chloroform und Aceton, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol. — Wird von kalter konzentrierter Schwefelsäure unverändert gelöst. Die Lösung in alkoh. Kalilauge nimmt Sauerstoff auf. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsaure auf 150° β -Benzovl-propionsaure und Anilin.

3. 51-0xo-2-methyl-5-äthyl-4.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(3), 2-Methyl-4.6-diphenyl-5-acetyl-1.4-dihydro-pyridin-carbon-säure-(3) $C_{21}H_{16}O_3N = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH(C_6H_8) \cdot C \cdot CO_2H}{C_6H_5 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$ Äthylester $C_{23}H_{23}O_3N = \frac{CH_2 \cdot CO \cdot C \cdot CH(C_6H_8) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C - NH - C \cdot CH_3}$. B. Aus je 1 Mol α -Benzal-

 α -benzoyl-aceton und β -Amino-crotonsäure-äthylester in absol. Alkohol bei 40° (Knoevenagel, B. 36, 2188). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol, leicht in heißem Benzol, fast unlöslich in Äther und kaltem Ligroin.

4. γ -p-Tolyl- γ -[2-oxo-5-p-tolyl- Δ 4-pyrrolinyliden-(3)]-buttersäure, $2 - p - Tolyl - 4 - [\alpha - p - tolyl - \gamma - carboxy - propyliden] - \Delta^2 - pyrrolon - (5)$ $C_{12}H_{21}O_2N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3) \cdot C$ OC NH · C · C.H. · CH.

y-p-Tolyl-y-[1-phenyl-2-oxo-5-p-tolyl-Δ*-pyrrolinyliden-(8)]-buttersäure-anilid $C_{34}H_{30}O_{2}N_{2} = C_{0}H_{5} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C(C_{0}H_{4} \cdot CH_{3}) : C$ Neben

 $C_{34}H_{30}U_{3}N_{3} = OC \cdot N(C_{6}H_{3}) \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$ B. Neben β -p-Toluyl-propionsāure-anilid beim Erhitzen von β -p-Toluyl-propionsāure mit Phenylisocyanat bis auf 210° (Klobb, C. r. 130, 1254; Bl. [3] 23, 521). — Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 204°.

m) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-25} O_3 N$.

[4.5 (CO) - Benzoylen - chinolyl - (2)] - essigs aure $C_{18}H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit Acetessigester und Natriummethylat auf 140° (BAYER & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863; Frdl. 9, 730). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). Löslich in Soda-Lösung und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Geht bei der Sublimation in 4.5(CO) - Benzoylenchinaldin (Bd. XXI, S. 358) über.

n) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-27}O₃N.

3'- 0xo-6-phenyl - [indeno-1'.2': 2.3 - pyridin] - carbon-CO₂H saure-(4)1), 6-Phenyl-2.3(CO)-benzoylen-pyridincarbonsaure - (4) C10 H11O2N, s. nebenstehende Formel. B. Neben überwiegenden Mengen 6-Phenyl-2-[2-carboxy-phenyl]-cin-chomeronsäure bei der Oxydation von 2-Phenyl-7.8-benzo-cinchoninsäure mit Kalium-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

permanganat in siedender verdünnter Kalilauge (Doebner, Kuntze, A. 249, 123). — Orangerote Nadeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol). F: 226°. Unlöslich in Wasser, löslich in Aceton und Äther. Unlöslich in verd. Säuren, löslich in Alkalien und Ammoniak mit heligelber Farbe. — Liefert bei der Destillation mit Natronkalk 6-Phenyl-2.3(CO)-benzoylen-pyridin. — AgC₁₈H₁₀O₅N. Hellgelbe Flocken. Fast unlöslich in Wasser.

o) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-29}O₃N.

3-Benzoyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsaure-(4), 3-Benzoyl-5.6-benzo-cinchoninsaure (,, β -Benzoyl- β -naph-thocinchoninsaure") $C_{\rm RH_{18}O_3N}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoylbrenztraubensaure, β -Naphthylamin und Formaldehyd auf dem Wasserbad (Borsohe, B. 42, 4085). — Gelbliches Krystallpulver. — Gibt beim Schmelzen 3-Benzoyl-5.6-benzo-chinolin.

p) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-37} O₃ N.

2-Phenyl-3-benzoyl-5.6-benzo-chinolin-carbon-säure-(4), 2-Phenyl-3-benzoyl-5.6-benzo-cinchonin-säure (,, α -Phenyl- β -benzoyl- β -naphthocinchonin-säure") $C_{27}H_{17}O_{3}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoyl-brenztraubensäure und Benzal- β -naphthylamin in siedendem Alkohol (Borsche, B. 42, 4084). — Nadeln (aus Alkohol oder Nitrobenzol). — Gibt beim Schmelzen 2-Phenyl-3-benzoyl-5.6-benzo-chinolin.

2. Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-5} O₄N.

1. 2.4-Dioxo-pyrrolidin-carbonsaure-(3) $C_5H_5O_4N=\frac{OC-CH\cdot CO_2H}{H_2C\cdot NH\cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen.

 $\begin{array}{c} \mathbf{Amid} \ \ \mathbf{C_8H_6O_3N_8} = \frac{\mathbf{OC} - \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{NH_8}}{\mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{NH} \cdot \mathbf{CO}} . \quad B. \quad \mathbf{Aus} \ \ \mathbf{dem} \ \ \mathbf{Nitril} \ \ (s.\ u.) \ \ \mathbf{durch} \ \ \mathbf{Kochen} \\ \mathbf{mit} \ \ \mathbf{30^0/oiger} \ \ \mathbf{Kalilauge} \ \ (\mathbf{Benary}, \ B. \ \mathbf{41, 2406}). \quad - \mathbf{Prismen} \ \ (\mathbf{aus} \ \mathbf{Wasser}). \quad \mathbf{Zersetzt} \ \ \mathbf{sich} \ \ \mathbf{bei} \\ \mathbf{215^0}. \ \ \mathbf{Sehr} \ \ \mathbf{schwer} \ \ \mathbf{loslich} \ \ \mathbf{in} \ \ \mathbf{Ather}, \ \mathbf{Alkohol} \ \ \mathbf{und} \ \ \mathbf{kaltem} \ \ \mathbf{Wasser}. \quad - \mathbf{Reduziert} \ \mathbf{ammoniakalische} \\ \mathbf{Silber-Lösung} \ \ \mathbf{in} \ \ \mathbf{der} \ \ \mathbf{Warme} \ \ (\mathbf{B.}, \ B. \ \mathbf{41, 2405}). \quad - \mathbf{Gibt} \ \ \mathbf{mit} \ \ \mathbf{Eisenchlorid} \ \ \mathbf{eine} \ \ \mathbf{rote} \ \ \mathbf{Farbung}. \\ \end{array}$

Nitril, 2.4 - Dioxo - 3 - cyan - pyrrolidin $C_sH_4O_2N_3=\frac{OC$ — $CH \cdot CN$ $H_2C \cdot NH \cdot CO$. B. Aus y-Chlor- α -cyan-acetessigsäure-äthylester durch Einw. von Ammoniak und Natronlauge bei Zimmertemperatur (Benaby, B. 41, 2405). — Körnehen (aus Wasser). Beginnt bei 210° sich unter Bräunung zu zersetzen; schmilzt völlig bei 220—221°. Schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung in der Wärme. — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. — $AgC_8H_2O_2N_3$. Nadeln.

1-Äthyl-2.4-dioxo-pyrrolidin-carbonsäure-(8)-nitril, 1-Äthyl-2.4-dioxo-8-cyan-pyrrolidin $C_7H_8O_2N_2= \frac{OC-CH\cdot CN}{H_2C\cdot N(C_8H_8)\cdot CO}$. B. Aus γ -Chlor- α -cyan-acetessigsäure-äthylester bei der Einw. von Äthylamin-Lösung in Gegenwart von Natronlauge bei Zimmertemperatur (Benary, B. 41, 2407). — Blättchen (aus Wasser). Beginnt bei 200° sich zu zersetzen und schmilzt völlig bei 228°. Leicht löslich in Wasser, mäßig in Alkohol, sehr schwer

in Äther, Petroläther und Benzol. — Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silber-Lösung. — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. — NH₄C₇H₇O₂N₂. Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). F: 194—195°.

2. Oxo-carbonsauren CaH2O4N.

- [2.5-Dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-amid, Tricarballylsäure- α' -amid- $\alpha.\beta$ -imid H_2C — $CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von Tricarballylsäure-triamid auf 220° (Emery, B. 24, 600). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Alkohol.
- Methylester $C_{13}H_{13}O_4N=\frac{H_2C}{OC\cdot N(C_6H_8)\cdot CO}$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung des Anilinsalzes des Tricarballylsäuremonoanilids (Bd. XII, S. 317) (Bertram, B. 38, 1620). Durch Reduktion von Aconitanilsäuremethylester (S. 331) mit Aluminium und Essigsäure bei 95° (B., B. 38, 1621). Nadeln (aus Äther + Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol und Wasser. Unlöslich in Alkalicarbonat-Lösungen.
- Äthylester $C_{14}H_{18}O_4N = \frac{H_2C_{-----}CH \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_5}{OC \cdot N(C_5H_5) \cdot CO}$. B. Durch Reduktion von Aconitanilsäure-äthylester (S. 331) mit Aluminium und Essigsäure (Bertram, B. 38, 1621). Nadeln. F: 90°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.
- Propylester $C_{18}H_{17}O_4N = H_2C$ ——— $CH \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von Aconitanilsäure-propylester (S. 331) mit Aluminium und Essigsäure (Bertram, B. 38, 1621). Nadeln. F: ca. 55°. Sehr leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Äther.
- Anilid $C_{16}H_{16}O_{9}N_{2} = \frac{H_{2}C$ — $CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}}{OC \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol $\alpha.\beta$ -Anhydro-tricarballylsäure mit 3 Mol Anilin auf ca. 185° (Bertram, B. 38, 1622). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 168°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.
- $[1\text{-o-Tolyl-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure,} \quad \text{Tricarballylsäure-} \alpha.\beta \text{-o-tolyl-imid} \quad C_{12}H_{12}O_4N = \frac{H_2C \qquad \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2H}{\text{OC} \cdot \text{N}(C_4H_4 \cdot \text{CH}_2) \cdot \text{CO}}. \quad B. \quad \text{Aus} \quad \text{Tricarballylsäure-mono-o-toluidid (Bd. XII, S. 800) durch Einw. von Acetylchlorid (Emery, B. 24, 600).} \quad \text{Krystalle (aus Wasser).} \quad F: 152^{\circ}.$
- $\begin{array}{ll} & \textbf{[1-Anilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigs\"{a}ure-phenylhydraxid, ,,Tricarbellyldiphenylhydraxid`` & C_{18}H_{18}O_{8}N_{4} = & CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_{6}H_{5} \\ & OC \cdot N(NH \cdot C_{8}H_{8}) \cdot CO \end{array} .$
- B. Beim Erhitzen von 1 Mol Tricarballylsäure mit 2 Mol Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Manuelli, de Righi, G. 29 II, 152). Beim Kochen der alkoh. Lösung des Phenylhydrazinsalzes der Tricarballylsäure (M., de R.). Nadeln. F: 229—230°. Unlöslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, löslich in heißem Eisessig. Liefert bei der Zinkstaub-Destillation Pyrrol. Gibt mit salpetriger Säure ein Dinitrosoderivat C₁₈H₁₈O₈N₆ (gelbbraune Krystalle; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr schwer in Ligroin).
- $\begin{array}{ll} \textbf{[1-Bensoylanilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-[\beta-phenyl-\beta-bensoyl-phydrasid]} & C_{33}H_{36}O_{5}N_{6} = \\ & \begin{array}{ll} H_{2}C & CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot CO \cdot C_{6}H_{5} \\ \hline OC \cdot N[N(C_{6}H_{5}) \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}] \cdot \dot{C}O \end{array} . \end{array}$

B. Durch Einw. von Benzoylchlorid auf die vorangehende Verbindung in Soda-Lösung (MANUELLI, DE RIGHI, G. 29 II, 153). Aus Tricarballylsaure und α-Benzoyl-phenylhydrazin durch Erhitzen auf 135-140° (M., DE R.). - Amorphes Pulver (aus Benzol). F: 140-145°.

2. 4.5 - Dioxo - 2 - methyl - pyrrolidin - carbonsäure - (2) $C_4H_4O_4N =$ OC-CH. OC.NH.C(CH.).CO.H.

1 - Phenyl - 4.5 - dioxo - 2 - methyl - pyrrolidin - carbonsäure - (2) $C_{1*}H_{11}O_4N =$ OC·N(C₆H₅)·C(CH₂)·CO₂H. Zur Konstitution vgl. Simon, C. r. 144, 140 Anm.; 147, 126. — B. Durch kurzes Kochen des Athylesters (s. u.) mit überschüssiger Alkalilauge (S., C. r. 134, 1064). — Krystalle. Zersetzt sich bei 132—133°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. —

Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Wärme.

Monophenylhydrason $C_{18}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NC_4H_2(CH_3)(:O)(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$. Aus den beiden stereoisomeren Monophenylhydrazonen des 1-Phenyl-4.5-dioxo-2-methylpyrrolidin-carbonsaure-(2)-athylesters durch Behandeln mit alkoh. Kalilauge (SIMON, C. r. 135, 631). — Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 151—152°. — Liefert beim Verestern mit Alkohol das höherschmelzende Phenylhydrazon des 1-Phenyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidincarbonsaure-(2)-athylesters. - Gibt mit konz. Schwefelsaure eine orangerote Farbung, die über Grün in Blau übergeht.

Äthylester $C_{14}H_{18}O_4N = \frac{OC - CH_2}{OC \cdot N(C_6H_8) \cdot C(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5}$. Zur Konstitution vgl. Simon, C. r. 144, 140 Anm.; 147, 126. — B. Aus 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylimino-2-methyl-pyrrolidin-

carbonsäure-(2)-äthylester (s. u.) durch Einw. von konz. Schwefelsäure (S., C. r. 134, 1063). — Prismen (aus Eisessig). F: 139—140°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig und siedendem Alkohol, leicht in Pyridin. Unlöslich in verd. kalten Mineralsäuren, unzersetzt löslich in konz. Säuren, Alkalien, Alkalicarbonat-Lösungen und Ammoniak. — Liefert mit Phenylhydrazin zwei stereoisomere Phenylhydrazone (s. u.), von denen das höherschmelzende in überwiegender Menge entsteht (S., C. r. 135, 630).

1-Phenyl-5-oxo-4-phenylimino-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester $C_{20}H_{20}O_{2}N_{3}=$ $C_{20}H_{20}O_{2}N_{3}=$ $U_{20}H_{20}U_{3}N_{3}=0$. Zur Konstitution vgl. Simon, C.r. 144, 140 Anm.; 147, 126. — B. Bei der Einw. von Anilin auf Brenztraubensäure-äthylester (S., C. r. 118, 1344; Bl. [3] 18, 478; A. ch. [7] 9, 490). — Krystalle. F: 146°. Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, etwas löslich in Ather, Chloroform und Benzol. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure 1-Phenyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)athylester (S., C. r. 184, 1063). Liefert mit Phenylhydrazin eine bei 155° und eine bei 119—120°

schmelzende Verbindung (8., Bl. [3] 18, 479; A. ch. [7] 9, 492).

1-Phenyl-5 (oder 4)-oxo-4 (oder 5)-phenylhydrazono-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester $C_{20}H_{21}O_2N_2=C_4H_5\cdot NC_4H_2(CH_3)(:O)(:N\cdot NH\cdot C_4H_5)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben geringen Mengen der niedrigerschmelzenden Form bei der Umsetzung von 1-Phenyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester mit Phenylhydrazin (SIMON, C. r. 135, 630). Durch Einw. von alkoh. Salzsäure auf die niedrigerschmelzende Form (S., C. r. 135, 631). Durch Verestern des Phenylhydrazons der 1-Phenyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)(S.). — Gelbliche Krystalle mit 1 H₂O. F: 195—196°. Schwerer löslich in Alkohol und Aceton als die niedrigerschmelzende Form; unlöslich in Wasser wäßer Kalilauge und konz Salzsäure — Geht beim Erhitzen allmählich unlöslich in Wasser, wäßr. Kalilauge und konz. Salzsäure. — Geht beim Erhitzen allmählich in die niedrigerschmelzende Form über. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung, die über Grün in Blau übergeht.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Goldgelbe Nadeln. F: 133° (Simon, C. r. 135, 630). Löelich in Alkohol und Aceton, unlöelich in Wasser, wäßr. Kalilauge und konz. Salzsäure. — Geht bei der Einw. von alkoh. Salzsäure in die höherschmelzende Form über. Verhält sich gegen konz. Schwefelsäure wie die höher-

schmelzende Form.

1-Phenyl-5-oxo-4-phenylimino-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-iso-amylester $C_{12}H_{24}O_2N_2=\frac{C_6H_6\cdot N\cdot C}{C_4H_5\cdot N\cdot C_4}$ Zur Konstitution vgl. Sincon, C. r. 144, 140 Anm.; 147, 126. — B. Aus Brenztraubensäure-isoamylester und Anilin (S., C. r. 118, 1344; Bl. [3] 13, 481; A. ch. [7] 9, 496). — Krystalle (aus Alkohol). F: 126° bis 127°. Löslich in Chloroform, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser.

1-Phenyl - 5-oxo-4-phenylimino-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-allylester $C_{21}H_{20}O_2N_2= {C_6H_5\cdot N:C-CH_2\over OC\cdot N(C_6H_5)\cdot C(CH_2)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH:CH_2\over OC\cdot N(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH:CH_2}$ Zur Konstitution vgl. Simon, C. r. 144, 140 Anm.; 147, 126. — B. Aus Brenztraubensäure-allylester und Anilin (S., C. r. 118, 1344; Bl. [3] 13, 482; A. ch. [7] 9, 501). — F: 136°.

1 p-Tolyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester $C_{15}H_{17}O_4N=OC$ CH₂
OC·N($C_6H_4\cdot CH_3$)·C($C_8H_5\cdot C_2H_5$ Cur Konstitution vgl. Simon, $C.~\tau$. 147, 126. — $C.\tau$. 2ur Konstitution vgl. Simon, $C.\tau$. 147, 126. — $C.\tau$. 3.4. 1065; 147, 125). — $C.\tau$. 3.4. 1065; 147, 125). — Krystalle. F: 152°. Löslich in Alkohol. Löslich in kalten wäßrigen Alkalien. — Gibt mit Phenylhydrazin zwei stereoisomere Monophenylhydrazone (s. u.) (S., $C.\tau$. 135, 631). — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung.

1-p-Tolyl-5-oxo-4-p-tolylimino-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : C$ CH₂ $C_{22}H_{24}O_3N_3 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : C \\ OC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5 \\ C. r. 147, 126. — B. Aus Brenztraubensäure-äthylester und p-Toluidin (S., Bl. [3] 13, 480; A. ch. [7] 9, 494). — Krystalle (aus Alkohol). F: 197° (S., A. ch. [7] 9, 494), 193—194° (S., C. r. 147, 125). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol und den übrigen organischen Lösungsmitteln; unlöslich in wäßr. Alkalilaugen (S., C. r. 147, 125). — Liefert bei der Einw. von alkoh. Kalilauge 1-p-Tolyl-5-oxo-4-p-tolylimino-2-methyl-pyrrolidin (S., C. r. 147, 126). Gibt beim Behandeln mit konz. Salzsäure oder konz. Schwefelsäure 1-p-Tolyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester (S., C. r. 134, 1065; 147, 125).$

1-p-Tolyl-5(oder 4)-oxo-4(oder 5)-phenylhydrazono-2-methyl-pyrrolidin-carbon-säure-(2)-äthylester $C_1, H_{22}O_3N_3 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot NC_4H_2(CH_3)(:O)(:N \cdot NH \cdot C_8H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben sehr geringen Mengen der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von Phenylhydrazin auf 1-p-Tolyl-4.5-dioxo-2-methyl-pyrrolidin-carbonsäure-(2)-äthylester (SIMON, C. r. 135, 631). — Krystalle mit 1 H₂O. F: 175—176°. Schwerer löslich als die niedrigerschmelzende Form. — Geht beim Erhitzen in die niedrigerschmelzende Form über. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe, die über Grün in Blau übergeht.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — F: 117—118° (Simon, C. r. 135, 631). — Verhält sich gegen konz. Schwefelsäure wie die höherschmelzende Form.

3. 4.5 - Dioxo - 2 - methyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) $C_6H_7O_4N=OC-CH\cdot CO_2H$ $OC\cdot NH\cdot CH\cdot CH$.

Äthylester $C_8H_{11}O_4N= \frac{OC---CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{OC\cdot NH\cdot CH\cdot CH_3}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Oxalessigester und Acetaldehyd in Gegenwart von Ammoniak in wäßrig-alkoholischer Lösung (Simon, Conduché, A. ch. [8] 12, 39). — Existiert in Tafeln vom Schmelzpunkt 1460 und in Nadeln, die sich bei 1320 zersetzen und mit Eisenchlorid eine rote Färbung geben. — $NH_4C_8H_{10}O_4N$. Sintert bei 1500, zersetzt sich bei 1600. Schwer löslich in heißem Wasser. — $Cu(C_8H_{10}O_4N)_2+2H_2O$. Dunkelgrüne Krystalle. Leicht löslich in kaltem Wasser.

3. Oxo-carbonsāuren $C_8H_{11}O_4N$.

1. β - [2.5 - Dioxo - 4 - methyl - pyrrolidyl - (3)] - propionsäure, Pentanaxy. δ - tricarbonsäure - y. δ - imid, Hämotricarbonsäure - imid $C_8H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot HC - CH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion des Imids der dreibasischen OC·NH·CO

Hämatinsäure (S. 333) mit Zinkstaub und Essigsäure auf dem Wasserbad (Küster, A. 345,

51; vgl. a. K., B. 35, 2950). - Wurde nicht ganz rein erhalten. Krystalle. F: 80-83°. - Gibt beim Verseifen mit 50% oger Schwefelsaure auf dem Wasserbad hauptsächlich niedrigschmelzende Hämotricarbonsäure neben geringen Mengen hochschmelzender Hämotricarbonsäure (K., A. 845, 54). — $Ag_2C_2H_2O_2N$. Amorphe Masse. — $Ca(C_2H_{10}O_2N)_2 + 2H_2O$.

- 2. [2.5-Dioxo-4.4-dimethyl-pyrrolidyl-(3)]-essigsdure, γ -Methyl-butan-a. β . γ -tricarbonsdure- β . γ -imid. a.a-Dimethyl-tricarballylsdure-a. β -imid. $C_2H_{11}O_4N = \frac{HO_2C \cdot CH_3 \cdot HC C(CH_3)_2}{O(2)}$. B. Beim Kochen von a.a-Dimethyl- β -cyan-tri-OC·NH·CO carballylsäure-triäthylester (Bd. II, S. 867) mit 10% iger Salzsäure (Haller, Blanc, C. τ. 131, 21). — Prismen. F: 182—183%. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — Liefert beim Behandeln mit Kalilauge α.α-Dimethyl-tricarballylsäure (Bd. II, S. 827).
- 4. $[\beta, \gamma]$ -Dimethyl-butan- α, β, γ -tricarbonsäure]-imid, Camphoronsäureimid C.H., O.N. Für Camphoronsäure-imid erscheinen drei verschiedene Strukturformeln 1) möglich:

- B. Aus dem Ammoniumsalz des Camphoronamidsäure-monoäthylesters (Bd. II, S. 839) durch Kochen mit Kalilauge und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Salzsaure oder Schwefelsaure (HJELT, B. 13, 798; HESS, B. 28, 2690). Das Ammoniumsalz entsteht beim Erhitzen einer mit Ammoniak gesättigten alkoholischen Lösung von Camphoronsäure-diäthylester im Rohr auf 120—130° (HESS, B. 28, 2691) oder beim Erhitzen einer mit Ammoniak gesättigten Lösung von Anhydrocamphoronsaure (Bd. XVIII, S. 456) in Benzol im Rohr auf 140° (HESS, B. 28, 2692). — Tafeln (aus Alkohol). F: 210—212° (Zers.) (HESS), 212° (HJ.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure in Ammoniak und Camphoronsäure (HJ.; HESS). — NH₄C₆H₁₂O₄N. Tafeln (aus Alkohol). F: 175° (HESS).
- $[\beta.\gamma$ Dimethyl butan $\alpha.\beta.\gamma$ tricarbonsäure] amid imid $C_9H_{14}O_5N_2=(H_2N\cdot OC)(CH_9)_3C_9H_2<_{CO}^{CO}>NH$. Ob diese Verbindung das Amid der vorangehenden Verbindung oder das einer der beiden strukturisomeren Formen ist, ist unentschieden. — B. In geringer Menge bei 20-stündigem Erhitzen der mit Ammoniak gesättigten alkoholischen Lösung von Camphoronsaure-triathylester auf 170—190° (HESS, B. 28, 2693). — Krystalle. F: 210—218°.
- 5. 4.5 Dioxo 2 n hexyl pyrrolidin carbon s äure (3) $C_{11}H_{17}O_4N = OC CH \cdot CO_2H$ $OC \cdot NH \cdot CH \cdot [CH_2]_8 \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Formen.

Nadeln.

b) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

- 1. 0×0 -carbonsäuren $C_6 H_5 O_4 N$.
- 1. 4.5-Dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2) (Komenaminsaure) $C_0H_5O_4N = \frac{OC \cdot CO \cdot CH}{H_2C \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$ ist desmotrop mit 4.5-Dioxy-pyridin-carbonsaure-(2), 8. 251.

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] wurden von GORBEL, NOYES (Am. Soc. 45, 3064) swei isomere Camphoronsaure-imide dargestellt.

 $\begin{array}{ll} \textbf{1-\ddot{A}thyl-4.5-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbons \"{a}ure-(2)} & bezw. \ \textbf{1-\ddot{A}thyl-5-oxy-pyridon-(4)-carbons \"{a}ure-(2)} & C_8H_8O_4N = \\ & \frac{OC--CO-CH}{H_2\dot{C}\cdot N(C_2H_5)\cdot \dot{C}\cdot CO_2H} & bezw. \end{array}$

HO·C—CO—CH

HC·N(C₂H₂)·C·CO₂H, Äthylkomenaminsäure. B. Beim Erhitzen von Komensäure

(Bd. XVIII, S. 461) mit Äthylamin in wäßr. Lösung im Rohr auf 100° (Mennel, J. pr. [2]

32, 178). Aus Mekonsäure (Bd. XVIII, S. 503) und Äthylamin (M., J. pr. [2] 32, 179). —

Prismen mit 2H₂O. F: 210° (Zers.). Verwittert an der Luft. — Spaltet beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Kohlendioxyd ab unter Bildung von Äthylpyromekonaminsäure (Bd. XXI, S. 405). Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid im Rohr auf 160° 1-Äthyl-3-acetoxypyridon-(4). — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine violette Färbung.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_4N = \frac{OC - CO - CH}{H_2C \cdot N(C_2H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von Äthylkomenaminsäure in Alkohol (Mennel, J. pr. [2] 32, 179). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 114—115°. — $2C_{10}H_{13}O_4N + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 100°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — Ba $(C_{10}H_{12}O_4N)_2 + H_2O$ (?). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 100°.

 $\begin{array}{l} \textbf{1-Phenyl-4.5-dioxo-1.4.5-6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(2)} \ \ \text{bezw.} \ \ \textbf{1-Phenyl-5-oxy-pyridon-(4)-carbons\"{a}ure-(2)} \ \ C_{12}H_{9}O_{4}N = \\ & \begin{array}{l} OC-CO-CH \\ H_{2}C\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot C\cdot CO_{2}H \end{array} \ \ \text{bezw.} \\ & \text{HO\cdotC---CO--CH} \end{array}$

HC·N(C₆H₅)·C·CO₂H, Phenylkomenaminsäure. B. Beim Kochen einer wäßr. Lösung von Komensäure mit Anilin (Mennel, J. pr. [2] 32, 177). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung.

- 2. 4.6 Dioxo 1.4.5.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (2) $C_6H_5O_4N = H_2C \cdot CO \cdot CH$ ist desmotrop mit 4.6-Dioxy-pyridin-earbonsäure (2), S. 253.
- 1-Phenyl-3.5-dichlor-4.6-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2)

 C1HC—CO—CCl

 C1BH₇O₄NCl₂ = Dezw. desmotrope Formen. B. Aus 1-Phenyl3.5.6-trichlor-pyridon-(4)-carbonsäure-(2) (S. 298) beim Erwärmen mit 10% (aus Wasser). F:
 auf dem Wasserbad (ZINCKE, FUCHS, A. 267, 29). Nadeln mit ½ H₂O (aus Wasser). F:
 206° (Zers.). Sehr schwer löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser. Spaltet beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Kohlendioxyd ab unter Bildung von 1-Phenyl-3.5-dichlor-2.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin. Beim Behandeln des Silbersalzes mit Methyljodid entsteht 1-Phenyl-3.5-dichlor-4(oder 6)-methoxy-pyridon-(6 oder 4)-carbonsäure-(2)-methylester (S. 370). Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 1-Phenyl-3.5-dichlor-4(oder 2)-acetoxy-pyridon-(2 oder 4) (Bd. XXI, S. 577). Ag₂C₁₂H₅O₄NCl₂. Krystalle. Verpufft beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Ziemlich lichtbeständig.
- $\begin{array}{c} \textbf{1} \cdot \ddot{\textbf{A}} \textbf{thyl} \cdot \textbf{6} \ (\textbf{oder 2}) \cdot \textbf{oxo} \cdot \textbf{2} \ (\textbf{oder 6}) \cdot \ddot{\textbf{a}} \textbf{thylimino} \cdot \textbf{tetrahydro} \textbf{pyridin} \cdot \textbf{carbon} \\ & \ddot{\textbf{B}} \textbf{ure} \cdot \textbf{(3)} \quad \textbf{C}_{10} \textbf{H}_{14} \textbf{O}_{2} \textbf{N}_{2} \\ & = \begin{array}{c} \textbf{HC} = \textbf{CH} \textbf{CH} \cdot \textbf{CO}_{2} \textbf{H} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} (\textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5}) \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} (\textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5}) \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} (\textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5}) \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{$
- 4. 2.4-Dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin-carbonsdure-(3) $C_6H_5O_4N=HC\cdot CO\cdot CH\cdot CO_2H$ $HC\cdot NH\cdot CO$

- 1-Methyl-2.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Methyl-2.4-dioxo-3-cyan-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin, Ricininsäure $C_7H_6O_2N_2 = HC CO CH \cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Späth, Koller, HC·N(CH₂)·CO

 B. 56 [1923], 880. B. Durch Verseifen von Ricinin (S. 371) mit wäßr. Alkali (Soave, Ahn. di Chim. e di Farmacol. 21 [1895], 58) oder mit alkoh. Kalilauge (Maquenne, Philippe, C. r. 138, 506; Bl. [3] 31, 468). Nadeln (aus Wasser). F: 295° (S.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in 100 Tln. siedendem Wasser (M., Ph.). Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 150° in 1-Methyl-2.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin, Kohlendioxyd und Ammoniak (M., Ph., Bl. [3] 31, 469; 33, 107; C. r. 139, 842; vgl. Sp., Tschelnitz, M. 42 [1921], 254).
- 5. 2.6-Dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) (Citrazinsäure) $C_{e}H_{e}O_{e}N = \begin{array}{c} H_{2}C \cdot C(CO_{2}H) : CH \\ OC-NH-CO \end{array} \text{ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(4), S. 254.}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{3.3.5-Trichlor-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(4), & Trichlor-citrasins\"{a}ure-C_6H_2O_4NCl_3=\frac{Cl_2C\cdot C(CO_2H):CCl}{OC-NH-CO} & bezw. & desmotrope-Formen. & B. & Beim-Einleiten von Chlor in eine-Suspension von Citrazins\"{a}ure-in-Wasser unterhalb-50° (Sell, Easter-field, Soc. 63, 1041). Gelbliche-Krystalle-mit-1H_2O. Zersetzt-sich-beim-Kochen-mit-Wasser. Liefert-beim-Kochen-mit-Phenylhydrazin-in-alkoh. Lösung-rote-Tafeln-der-Zusammensetzung-C_{18}H_{16}O_4N_5Cl-[Phenylhydrazin-salz-der-5-Chlor-2.6-dioxo-3-phenylhydrazono-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(4)~?]. \end{array}$
- Amid C₈H₃O₃N₂Cl₃ = Cl₂C·C(CO·NH₂):CCl
 OC—NH—CO

 B. Beim Einleiten von Chlor in eine salzsaure Lösung von Citrazinsäure-amid (Ruhemann, B. 20, 3371). Krystalle. Löst sich
 leicht in Natronlauge. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser unter Abspaltung
 von Chlorwasserstoff und Kohlendioxyd; entwickelt beim Erhitzen mit Alkali Ammoniak
 (R., B. 20, 3371). Liefert beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalische
 wäßrig-alkoholische Lösung das Ammoniumsalz des 5.5-Dichlor-3-oxy-2.6-dioxo-piperidincarbonsäure-(4)-amids (R., Obton, B. 27, 3450). Gibt mit Anilin in Alkohol 2.6-Dioxo-3.5-bisphenylimino-piperidin-carbonsäure-(4)-amid (S. 360) (R., B. 21, 1248; R., Allhusen, B.
 27, 579). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin und Alkohol entsteht 3-Benzolazo-5-chlor2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(4)-amid (Syst. No. 3448) (R., A.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{8.8.5-Tribrom-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(4),} & \textbf{Tribrom-citramins\"{a}ure-C_6H_2O_6NBr_3} & \frac{Br_2C\cdot C(CO_2H)\colon CBr}{O\dot{C}---NH---\dot{C}O} & \text{bezw. desmotrope Formen.} & \textbf{\textit{B}}. & \text{Aus-Citrazins\"{a}ure-und-Brom-in-warmer-essigsaurer-L\"{o}sung-(Sell, Easterfield, Soc. 63, 1042).} & \text{Krystalle-mit-1H_2O}. & \text{Zersetzt-sich-bei-gew\"{o}hnlicher-Temperatur-an-feuchter-Luft-langsam, in-L\"{o}sung-schnell.} \\ \end{array}$
- Amid $C_0H_0O_2N_2Br_0=\frac{Br_0C\cdot C(CO\cdot NH_0)\cdot CBr}{OC-NH-CO}$. B. Aus Citrazinsäure-amid und Brom in konz. Salzsäure (Ruhemann, B. 20, 3369). Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Ammoniak und Kalilauge. Zersetzt sich bei Gegenwart von Feuchtigkeit allmählich, schneller beim Kochen mit Wasser.
- 6. [2.5 Dioxo pyrrolinyl (3)] essigsāure oder [2.5 Dioxo pyrrolidy-liden (3)] essigsāure $C_6H_5O_4N = \begin{array}{c} HC = C \cdot CH_5 \cdot CO_2H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$ oder $\begin{array}{c} H_2C = C \cdot CH \cdot CO_2H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH_5 \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH_5 \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} C \cdot CH \cdot CO_3H \\ OC \cdot NH \cdot CO \end{array}$, oder $\begin{array}{c} CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot$

[1 - Phenyl - 2.5 - dioxo - pyrrolinyl - (3)] - essigsäure oder [1 - Phenyl - 2.5 - dioxo - pyrrolidyliden (8)] - essigsäure $C_{12}H_9O_4N = \frac{HC}{OC \cdot N(C_8H_8) \cdot CO}$ OC·N(CaHa)·CO von Citranilsaure (S. 374) mit Phosphorpentachlorid und Zersetzen des Produkts mit Wasser (Pebal, A. 98, 83; vgl. Nau, Brown, Balley, Am. Soc. 47 [1925], 2599, 2605). — Krystalle (aus Alkohol). F: 189° (N., Br., B.). Leicht löslich in Essigester, löslich in siedendem Wasser, schwer in Ather und Benzol (N., Br., B.). — Gibt mit verd. Kalilauge vorübergehend eine gelbe Färbung (N., Br., B.).

Methylester $C_{13}H_{11}O_4N = \frac{HC - C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3}{OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CO}$ oder

H₂C - C: CH · CO₂ · CH₃

B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylgelbe Färbung (N., Br., B.). alkoholische Lösung des Anilinsalzes des Aconitsäure-monoanilids (Bd. XII, S. 318) (Bertram, B. 38, 1617; vgl. Nau, Brown, Bailey, Am. Soc. 47 [1925], 2605). Aus Aconitanilsäure und methylalkoholischer Salzsäure (N., Br., Bai.). — Blättchen (aus Wasser oder Äther), Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (N., Br., Bar.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, sehr schwer in Äther und Wasser (Bert.). Gibt mit Alkali eine rote, violett fluorescierende Lösung, die infolge Verseifung bald farblos wird (Bert.). Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumpulver und Essigsäure bei 95° Tricarballylanilsäure-methylester (S. 325) (BERT.). Äthylester $C_{14}H_{13}O_4N = \frac{HC - C \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5}{OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CO}$ oder $C \cdot CH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoh. OC·N(C,H,)·CO Lösung des Anilinsalzes des Aconitsaure-monoanilids (Bd. XII, S. 318) (Bertram, B. 38, 1618; vgl. NAU, BROWN, BAILEY, Am. Soc. 47 [1925], 2605). Aus Aconitanilsaure und alkoh. Salzsaure (N., Br., Bal.). Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Citranilsaure-äthylester (N., Br., Bal.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 123° (N., Br., Bal.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (BERT.). Propylester $C_{15}H_{15}O_4N = \frac{HC}{OC \cdot N(C_0H_5) \cdot CO}$ oder $H_2C_{15}C_$ OC·N(CaHa)·CO löslich in Benzol. Anilid $C_{16}H_{14}O_3N_3 = HC C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ $OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CO$ $H_2C C \cdot CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ B. Aus Aconitsāure durch Erhitzen mit 3 Mol Anilin $O\dot{C} \cdot N(C_6H_8) \cdot \dot{C}O$ auf 140° (PEBAL, A. 98, 81) oder in geringer Menge beim Kochen mit 2 Mol Anilin in wäßr. Lösung (MICHAEL, Am. 9, 192). Aus Citronensaure durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid und Einw. von Anilin auf das Reaktionsprodukt (Skinner, Ruhemann, Soc. 55, 238; vgl. P., A. 98, 79). Durch Einw. von Anilin auf das Reaktionsprodukt aus Citranilsäure und Phosphorpentachlorid (P., A. 98, 86). Durch Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Anhydro-aconitsäure (Bd. XVIII, S. 463) mit 3 Mol Anilin (Bertram, B. 38, 1619). — Gelbliche Nadeln. F: 250° bis 252° (M.), cs. 255° (Bert.). Unlöslich in Wasser und Ather, schwer löslich in Alkohol (M.; SK., R.). - Einw. von Alkali: Sk., R.; vgl. Nau, Brown, Bailley, Am. Soc. 47 [1925]. 2599. [1-o-Tolyl-2.5-dioxo-pyrrolinyl-(3)]-essigsäure-o-toluidid oder [1-o-Tolyl-2.5 - dioxo - pyrrolidyliden - (3)] - essigsäure - o - toluidid $C_{20}H_{18}O_3N_2 = HC = C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$ oder

OC·N(C₆H₄·CH₃)·CO
C:CH·CO·NH·C₆H₄·CH₃
OC·N(C₆H₄·CH₃)·CO
Durch Einw. von o-Toluidin auf das Reaktionsprodukt aus Citronensäure und Phosphorpentachlorid (SKINNER, RUHEMANN, Soc. 55, 239). — Gelbe Krystalle. F: 214°. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol.

[1-Bensyl-2.5-dioxo-pyrrolidyliden-(8)]-bromessigsäure(?), γ -Brom-aconitsäure- $\alpha.\beta$ -bensylimid (?) $C_{12}H_{10}O_4NBr = \begin{array}{c} H_2C & C:CBr\cdot CO_2H \\ O\dot{C}\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot \dot{C}O & (?). & B. & In geringer \\ Menge aus Citronensäure-<math>\alpha.\beta$ -benzylimid (8. 375) durch Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom auf 230°, Behandeln des Reaktionsprodukts mit Brom in der Wärme und folgende Abspaltung von Bromwasserstoff (GIUSTINIANI, G. 24 I, 229). — Fest.

2. Oxo-carbonsauren C,H,O,N.

- 1. 4.6 Dioxo 2 methyl 1.4.5.6 tetrahydro pyridin carbonsdure (5) $C_7H_7O_4N = \frac{HO_3C \cdot HC \cdot CO \cdot CH}{OC \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 4.6-Dioxy-2-methyl-pyridin-carbon-saure (5), S. 258.
- $\begin{array}{ll} \textbf{4.6 Dioximino 2-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(5)-\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{9}\textbf{H}_{13}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{3} = & \begin{matrix} \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}_{3}\textbf{C}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{C}(:\textbf{N}\cdot\textbf{O}\textbf{H})\cdot\textbf{C}\textbf{H} \\ \textbf{HO}\cdot\textbf{N}: \overset{\square}{\textbf{C}}-\textbf{NH}-\overset{\square}{\textbf{C}}\cdot\textbf{CH}_{3} \end{matrix} & \text{ist desmotrop mit 4.6-Bis-hydroxylamino-2-methyl-pyridin-carbons\"{a}ure-(5)-\~{a}thylester, Syst. No. 3446.} \\ \end{array}$
- 2. 2.6 Dioxo 4 methyl 1.2.5.6 tetrahydro pyridin carbonsdure (3) $C_7H_7O_4N = \begin{array}{c} H_2C \cdot C(CH_2) : C \cdot CO_2H \\ OC NH CO \end{array} \quad \text{ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-carbon-saure-(3), S. 258.}$
- Nitril, 2.6 Dioxo 4 methyl 8 cyan 1.2.5.6 tetrahydro pyridin, β -Methyl- γ -cyan-glutaconsäure-imid $C_7H_6O_2N_2=\frac{H_2C\cdot C(CH_2):C\cdot CN}{OC-NH-CO}$ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, 8. 258.
- 3.6 Dioxo 1.4 dimethyl 1.2.5.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (3) nitril, 2.6 Dioxo 1.4 dimethyl 3 cyan 1.2.5.6 tetrahydro pyridin, β -Methyl- γ -cyanglutaconsäure-methylimid $C_8H_8O_2N_3=\frac{H_2C\cdot C(CH_3):C\cdot CN}{OC\cdot N(CH_3)\cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Acetessigester, Cyanessigester und Methylamin (Guareschi, C. 1896 I, 602). F: ca. 285° (G.). Einfluß auf die Geschwindigkeit der Inversion des Rohrzuckers: Torress, C. 1907 I, 875. Gibt mit Eisenchlorid eine blauviolette Färbung (G.). AgC₈H₇O₈N₂ (G.).
- 1-Allyl-2.6-dioxo-4-methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(8)-nitril, 1-Allyl-2.6-dioxo-4-methyl-3-cyan-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin, β -Methyl- γ -cyan-glutaconsäure-allylimid $C_{10}H_{10}O_2N_3=\frac{H_2C-C(CH_2)-C\cdot CN}{OC\cdot N(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Acetessigester, Cyanessigester und Allylamin (Guareschi, C. 1896 I, 603). F: 222°.

3. 0xo-carbonsauren C.H.O.N.

1. 2.6 - Dioxo - 3.4 - dimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsaure-(5) $C_s H_s O_t N = \frac{CH_s \cdot HC \cdot C(CH_s) : C \cdot CO_s H}{OC - NH - CO} .$

Nitril, 2.6-Dioxo-8.4-dimethyl-5-cyan-1.2.8.6-tetrahydro-pyridin, $\alpha.\beta$ -Dimethyl- γ -cyan-glutaconsäure-imid $C_8H_8O_8N_8 = \begin{array}{c} CH_8 \cdot HC \cdot C(CH_8) : C \cdot CN \\ OC-NH-CO \\ \end{array}$ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-4.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, S. 260.

2.6 - Dioxo - 1.3.4 - trimethyl - 1.2.3.6 - tetrahydro - pyridin-carbonsäure - (5) - nitril, 2.6 - Dioxo - 1.3.4 - trimethyl - 5 - cyan - 1.2.3.6 - tetrahydro - pyridin, $\alpha.\beta$ - Dimethyl - γ - cyan-glutaconsäure - methylimid $C_9H_{10}O_2N_2=\frac{CH_3\cdot HC\cdot C(CH_3)\cdot C\cdot CN}{OC\cdot N(CH_3)\cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus α -Methyl-acetessigester, Cyanessigester und Methylamin (Guarrschi, C. 1896 I, 603). — F: 264—265° (G.). Einfluß auf die Geschwindigkeit der Inversion des Rohrzuckers: Torrese, C. 1907 I, 875. — Wird durch Eisenchlorid zu einer bei 235° schmelzenden Verbindung oxydiert (G.).

2. β -[2.5-Dioxo-4-methyl-pyrrolinyl-(3)]-propionsäure, γ -Amylena. γ . δ -tricarbonsäure- γ . δ -imid, Imid der dreibasischen Hämatinsäure, Biliverdinsäure $C_8H_9O_4N= \frac{HO_2C\cdot CH_2\cdot C-CH_2\cdot CH_3}{OC\cdot NH\cdot CO}$. Zur Konstitution vgl.

KÜSTER, B. 33, 3022; 35, 2948; A. 315, 180; 345, 2. — Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Äther und kryoskopisch in Phenol bestimmt (KÜ., A. 315, 187, 188). — B. Bei der Oxydation von Hämatin (KÜ., B. 29, 823; 32, 679; H. 28, 5, 16; A. 315, 186), von Hämatoporphyrin (KÜ., B. 30, 106; 32, 679; H. 28, 8; KÜ., KÖLLE, H. 28, 35), von Bilirubin bezw. Biliverdin (KÜ., B. 30, 1833; 32, 678; 35, 1271; H. 26, 324, 329) mit Natriumdichromat und Essigsäure. Durch Oxydation von Hämatoporphyrin mit Chromschwefelsäure (KÜ., H. 61, 174). Aus dem Anhydrid der dreibasischen Hämatinsäure (Bd. XVIII, S. 464) durch Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100—110° (KÜ., B. 33, 3022; A. 315, 206). — Nadeln (aus Wasser), monoklin-prismatische (WÜLFING) Krystalle (aus Äther). F: 113,5—114,5° (KÜ., A. 315, 189). In der Wärme sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform; bei Zimmertemperatur lösen 100 Tle. Wasser ca. 4 Tle., 100 Tle. Äther ca. 6 Tle. Imid (KÜ., A. 315, 189; KÜ., KÖ., H. 28, 36). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: KÜ., A. 315, 189; vgl. KÜ., B. 35, 1272 Anm. 2.

 $\begin{array}{l} \textbf{Methylester} \ C_9 H_{11} O_4 N = \frac{CH_3 \cdot O_2 C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C - CH_3}{OC \cdot NH \cdot CO}. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus dem Silbersalz} \\ \end{array}$

des Imids der dreibasischen Hämatinsäure $Ag_2C_8H_7O_4N$ beim Behandeln mit Methyljodid in Methanol oder heißem Benzol (Küster, H. 54, 530). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes des Monomethylesters oder des Monomethylester-monoamids der dreibasischen Hämatinsäure (Bd. II, S. 854) (K.). — Krystalle (aus Wasser oder Chloroform). F: 64°. Kp₁₀: 170° bis 172°.

Äthylester $C_{10}H_{13}O_4N = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3}{OC \cdot NH \cdot CO}$. B. Aus dem Silbersalz des Imids der dreibasischen Hämatinsäure $Ag_2C_3H_7O_4N$ durch Kochen mit Äthylbromid

334

in Benzol (Küster, H. 54, 533). Aus dem Imid der dreibasischen Hämatinsäure durch Erwärmen mit alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (K., H. 54, 535). Bei der Destillation des Ammoniumsalzes des Monoäthylester-monoamids der dreibasischen Hämatinsäure (Bd. II, S. 855) unter vermindertem Druck (K., H. 54, 533). — Zähes Öl. Kp₁₀: 195°; Kp_{1e}: 2050. — Liefert bei der Einw. von Ammoniak das Ammoniumsalz des Monoathylester-monoamids der dreibasischen Hämatinsäure und geringe Mengen des Anhydrids der dreibasischen Hämatinsäure. Gibt beim Erwärmen mit 10% iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad das Imid der dreibasischen Hämatinsäure.

 β -[1-Phenyl-2.5-dioxo-4-methyl-pyrrolinyl-(3)]-propionsäure, γ -Amylen- $\alpha.\gamma.\delta$ -tricarbonsäure- $\gamma.\delta$ -anil, Anil der dreibasischen Hämatinsäure $C_{14}H_{13}O_4N=$ HO, C. CH, CH, C CCH, B. Durch Kochen des Monoanilids der dreibasischen

 $OC \cdot N(C_6H_6) \cdot CO$ Hämatinsäure (Bd. XII, S. 318) mit Wasser (Küster, H. 54, 544). Durch Verseifung des Methylesters (s. u.) mit 2% jeger Natronlauge oder 10% jeger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (K., H. 54, 547). — Nadeln (aus Wasser). F: 120%. Leicht löslich in Äther.

 $\textbf{Methylester} \ \ C_{15}H_{15}O_4N = \frac{CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C}{CH_3 \cdot CH_3 \cdot C} = \frac{C \cdot CH_3}{C \cdot CH_3}$ B. Bei 3-tägigem $O\dot{C} \cdot N(C_aH_a) \cdot \dot{C}O$

Kochen des Methylesters der dreibasischen Hämatinsäure mit Anilin in Benzol (KÜSTER, H. 54, 545). — Prismen (aus Ather). F: 47—48°. — Gibt bei der Verseifung mit 10°/₀iger Natronlauge dreibasische Hämatinsäure, beim Erwärmen mit 2°/₀iger Natronlauge oder 10% iger Schwefelsäure das Anil der dreibasischen Hämatinsäure.

4. Oxo-carbonsäuren C₂H₁₁O₄N.

1. 2.6 - Dioxo - 3 - methyl - 4 - äthyl - 1.2.3.6 - tetrahydro - pyridin - carbon - säure-(5) $C_9H_{11}O_4N = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot C(C_2H_5) : C \cdot CO_2H}{OC-NH-CO}$

Nitril, 2.6-Dioxo-3-methyl-4-äthyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin, α-Methyl- β -äthyl- γ -cyan-glutaconsäure-imid $C_9H_{10}O_2N_2=\frac{CH_2\cdot HC\cdot C(C_9H_8):C\cdot CN}{OC-NH-CO}$ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-5-methyl-4-āthyl-pyridin-carbonsāure-(3)-nitril, S. 261.

2.6 - Dioxo - 1.3 - dimethyl - 4- äthyl-1.2.3.6 - tetrahydro - pyridin - carbonsäure-(5) nitril, 2.6-Dioxo-1.8-dimethyl-4-äthyl-5-cyan-1.2.8.6-tetrahydro-pyridin, α -Methyl- β -äthyl- γ -cyan-glutaconsäure-methylimid $C_{10}H_{12}O_2N_3= \begin{array}{c} CH_2\cdot HC\cdot C(C_2H_5):C\cdot CN\\ OOD & DOOD \\ OOD & OOD \\ OOD \\ OOD & OOD \\ OO$ OC·N(CH₂)· CO desmotrope Formen. B. Aus α-Propionyl-propionsäure-äthylester bei der aufeinanderfolgenden Einw. von Methylamin und Cyanessigester in wäßr. Lösung (Sabbatani, C. 1897 I, 905). — F: 198° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — Gibt mit Eisenchlorid eine blaue Färbung. — Methylaminsalz CH₅N+C₁₀H₁₂O₂N₂ (bei 100°). Krystalle. Sehr leicht löglich in Wasser und Allebel unglöslich in Wasser und Allebel unglößen. löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

2. Nortropanon-(3)-oxalylsäure-(2) C₂H₁₁O₄N, Formel I.

Tropanon-(3)-oxalylsäure-(2), "Tropinonoxalsäure" $C_{10}H_{13}O_4N$, Formel II. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen des Äthylesters (s. u.) mit konz. Salzsäure (WILL-

STÄTTER, B. 30, 2712). — $C_{10}H_{12}O_4N + HCl$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 194° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Äthylester $C_{12}H_{17}O_4N = CH_3 \cdot NC_7H_9O \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Tropinon (Bd. XXI, S. 258) und Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Will-STÄTTER, B. 30, 2710). — Tafeln (aus Alkohol). F: 169,5° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Methanol, schwer in heißem Alkohol, sehr schwer in Benzol, fast unlöslich in Äther.

Liefert bei der Einw. von Amylnitrit und Chlorwasserstoff in Eisessig gelbe Krystalle, die an der Luft oder beim Behandeln mit Wasser in Isonitrosotropinonoxalsaure (S. 348)

übergehen. Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine dunkelrote Färbung. — $2C_{13}H_{17}O_4N + 2HCl + PtCl_4 + 3H_5O$. Rote Blättchen. F: 194—195° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser unter Bildung von Tropinon-chloroplatinat.

c) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-2}O₄N.

1. $\alpha.\gamma$ -Dioxo- γ -[α -pyrryl]-buttersäure, [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure $C_6H_7O_4N=\frac{HC-CH}{HC\cdot NH\cdot C\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2H}$.

 γ -Oxo-α-phenylimino- γ -[α-pyrryl]-buttersäure, [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure-α-anil $C_{14}H_{13}O_{2}N_{3}=NC_{4}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot C(:N\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H$. B. Durch Behandeln von γ -Oxo-α-phenylimino- γ -[α-pyrryl]-buttersäure-äthylester oder des Anhydrids der γ -Oxo-α-phenylimino- γ -[α-pyrryl]-buttersäure (Bd. XXI, S. 564) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Angell, B. 23, 2157). — Orangegelbe Krystalle (aus Benzol). F: 179° (Zers.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe. — Über Metallsalze vgl. A.

[Pyrroyl-(2)] - brenztraubensäure - äthylester C₁₀H₁₁O₄N = NC₄H₄· CO· CH₂· CO· CO₃· C₂H₅. B. Bei der Kondensation von 2-Acetyl-pyrrol mit Oxalsäurediäthylester in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Angell, B. 23, 1794). —. Gelbliche Blättchen (aus Benzol). F: 123° (A., B. 23, 1794). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser, sehr schwer in Petroläther; die Lösung in Benzol fluoresciert schwach grün (A., B. 23, 1794). — Liefert bei der Einw. von kalter Alkalilauge 2-Acetyl-pyrrol und Oxalsäure; geht beim Behandeln mit Ammoniak oder Alkalicarbonat-Lösung in das Anhydrid der [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure über (A., B. 23, 1794). Reagiert mit Hydroxylamin-hydrochlorid beim Erwärmen in essigsaurer Lösung unter Bildung von 5-α-Pyrryl-isoxazol-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 4588) (A., B. 23, 1796, 2158; vgl. Salvatori, G. 21 II, 290; Bülow, Northom, B. 36, 2696). Gibt beim Erwärmen mit Anilin in Essigsäure γ-Οxο-α-phenylimino-γ-[α-pyrryl]-buttersäure-äthylester und das Anhydrid der γ-Οxο-α-phenylimino-γ-[α-pyrryl]-buttersäure (A., B. 23, 2156). Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad erhält man 1-Phenyl-5-α-pyrryl-pyrazol-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3902) (A., B. 23, 2159; vgl. Salvatori, G. 21 II, 290). — [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure-äthylester gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine intensiv grüne Färbung (A., B. 23, 1794).

 γ - Oxo - α - phenylimino - γ - [α - pyrryl] - buttersäure - äthylester, α - Anil des [Pyrroyl - (2)] - brenstraubensäure - äthylesters $C_{16}H_{16}O_{3}N_{2} = NC_{4}H_{4} \cdot CO \cdot CH_{3} \cdot C(:N \cdot C_{6}H_{5}) \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Anilin in essigsaurer Lösung (Angell, B. 23, 2156). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 114—115°. — Wird durch kalte wäßrig-alkoholische Kalilauge zu [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure-α-anil verseift. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak das Anhydrid der γ -Oxo-α-phenylimino- γ -[α-pyrryl]-buttersäure. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.

2. 6.5^{1} - Dio x o - 2.4 - dim eth yi - 5 - äth yl - 1.6 - dih ydro - pyridin - carbon-säure - (3), 2.4 - Dim eth yi - 5 - acetyl - pyridon - (6) - carbon-säure - (3) $C_{10}H_{11}O_4N = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CO_2H}{OC - NH - C \cdot CH_3} \cdot \frac{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CO_3 \cdot CO_3H}{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CO_3 \cdot CO_3H}$ carbokollidylium dehydrid") $C_{13}H_{17}O_4N = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CO_3 \cdot C_3H_5}{OC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3} \cdot Zur Konstinethylogram - CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CO_3 \cdot CO_3H_5}{OC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CO_3 \cdot CO_3H_5}$

1.2.4-Trimethyl-5-acetyl-pyridon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (,,Methyldicarbokollidyliumdehydrid") C₁₂H₁₇O₄N = CH₃·CO·C: C(CH₃)·C·CO₂·C₂H₅ Zur Konstitution vgl. Mumm, Hingst, B. 56 [1923], 2307; M., A. 443 [1925], 279. — B. Beim Behandeln von 2.4.6-Trimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester-jodmethylat (8. 165) mit konz. Kalilauge (Hantzsoh, B. 17, 1022). — Nadeln (aus Wasser oder Äther). F: 92°; krystallisiert aus Ligroin zuweilen in Krystallen vom Schmelzpunkt 81—82° (Ha.). Destilliert oberhalb 360° fast unzersetzt; mit Wasserdampf nicht flüchtig; äußerst leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Benzol, sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin; löslich in Salzsäure (Ha.). Reagiert neutral(Ha.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 150—180° oder mit konz. Salzsäure auf 160—180° 1.2.4-Trimethyl-pyridon-(6) (Bd. XXI, S. 274) (Ha.). Absorbiert Chlorwasserstoff; beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom entsteht 1.2.4-Trimethyl-5-acetyl-pyridon-(6) (Bd. XXI, S. 426) (Ha.). Liefert mit Quecksilberchlorid eine in Nadeln krystallisierende Verbindung (Ha.).

d) Oxo-carbonsäuren C_n H_{2n-13}O₄N.

1. Oxo-carbonsăuren $C_9H_5O_4N$.

- 1. 1.3 Dioxo 4 aza hydrinden-carbonsaure-(2)1) $C_9H_5O_4N$, I. N = CO CH·CO2H II. N = CO CH·CO2·CH3 Formal I
- 1.3 Dioxo 4 aza hydrinden-carbonsäure-(2)-methylester 1) ("Pyrindandion-carbonsäure methylester") C₁₀H₇O₄N, Formel II. B. Durch Erwärmen von Chinolinsäure-dimethylester mit Essigsäuremethylester und Natrium auf 60—80° (BITTNER, B. 35, 1412). Gelbe Krystalle (aus Wasser). Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit starker Essigsäure, am besten im Rohr, auf 100° Anhydro-bis-pyrindandion (Syst. No. 3623). Beim Behandeln des Natriumsalzes mit Hydroxylamin-hydrochlorid in wäßr. Lösung erhält man das Monoxim (s. u.). Natriumsalz. Gelbe Nadeln (aus Methanol). Verharzt an der Luft. Ba(C₁₀H₈O₄N)₂. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

Monoxim $C_{10}H_8O_4N_2 = NC_8H_3 \xrightarrow{CO} CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz der vorangehenden Verbindung durch Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in wäßr. Lösung (BITTNER. B. 35, 1413). — Gelbe Nadeln (aus Wasser).

2. 2.3-Dioxo-indolin-carbonsāure-(4) bezw. 2-Oxy-3-oxo-indolenin-carbonsāure-(4) C₉H₅O₄N, Formel III bezw. IV, Isatin-carbonsāure-(4). B. Durch Oxydation von 1-Nitro-naphthalin mit siedender wißfriger Kaliumpermanganat-Lösung und Behandlung des Reaktionsgemisches mit III.

Ferrosulfat (Friedlaender, Weisberg, B. 28, 1642). — Ziegelrote Krystalle (aus Nitrobenzol).

Färbt sich oberhalb 200° braun und zersetzt sich bei ca. 260°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, Eisessig, Essigester und Äther, sehr schwer in Ligroin und aromatischen Kohlenwasserstoffen. — Liefert beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Reduzieren des erhaltenen Chlorids mit Jodwasserstoffsäure Indigo-dicarbonsäure-(4.4'). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe. Gibt beim Schütteln mit thiophenhaltigem Benzol eine blaue Lösung, die auf Zusatz von Wasser violettblaue Flocken abscheidet. Die wäßr. Löung des Bariumsalzes gibt mit Barytwasser eine intensiv kirschrote Färbung, die beim Erwärmen in Blaßgelb übergeht. — Ba(C₉H₄O₄N)₂ (bei 100°). Hellgelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.

3. 1.3-Dioxo-isoindolin-carbonsäure-(4), Hemimellitsäureimid C₉H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von Ammoniak
in Anhydrohemimellitsäure (Bd. XVIII, S. 468) bei 200—220° (GRAEBE, LEONHARDT, A. 290, 228). — Nadeln (aus Wasser). F: 247° (korr.). Sehr wenig
löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig. — Geht beim Kochen mit Alkalilauge oder Alkalicarbonat-Lösung in Hemimellitsäure über. — Ag₂C₉H₂O₄N (bei 100°). Niederschlag. — CaC₉H₃O₄N + 1,5 H₂O. Blättchen.

[4.6-Dichlor-hemimellitsäure]-imid C₂H₃O₄NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von Ammoniak in geschmolzene Anhydro-[4.6-dichlor-hemimellitsäure] (Bd. XVIII, S. 468) (CROSSLEY, HILLS, Soc. 89, 885). — Krystalle (aus Wasser). F: 253—254°.

2. 0xo-carbonsäuren $C_{11}H_9O_4N$.

1. 4.5 - Dioxo - 2 - phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3) bezw. 4-Oxy-5-oxo-2-phenyl- Δ^3 -pyrrolin-carbonsäure-(3), 4-Oxy-2-phenyl- Δ^3 -pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3) $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N$, Formel V oc. NH. CH. $C_{0}H_{\bullet}$ VI. HO.C. CO2H bezw. VI, bezw. weitere desmotrope Formen.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_4N = \frac{OC}{OC \cdot NH \cdot CH \cdot C_0H_5}$. B. Aus äquimolekularen Mengen Benzaklehyd und Oxalessigester unter Zusatz von wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Simon, Conduché, C. r. 138, 977; A. ch. [8] 12, 20). — Blättchen (aus Aceton), Krystalle mit 1 H_2O (aus Alkohol). F: 185° (Zers.; bei raschem Erhitzen). Leicht löslich in heißem Alkohol und

¹⁾ Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V, S. IX—XV.

Aceton, schwer in Chloroform und kaltem Benzol, unlöslich in Wasser und Petroläther. In der Kälte leicht löslich in konz. Salzsäure, konz. Schwefelsäure und Eisessig; scheidet sich aus diesen Lösungen beim Verdünnen unverändert wieder ab. Läßt sich mit Alkalilauge in Gegenwart von Phenolphthalein titrieren. - Liefert bei der Einw. von Hydroxylamin in alkoh. Lösung das Monoxim (s. u.); mit Phenylhydrazin in Alkohol erhält man das Monophenylhydrazon (s. u.). — Beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat entsteht eine blaue phenylnydrazon (s. u.). — Belm Erwarmen mit Schwefelsauremonohydrat entsteht eine blaue Lösung. Gibt mit Eisenchlorid in wäßriger oder alkoholischer Lösung eine rote Färbung. — NH₄C₁₃H₁₉O₄N. Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 175°. Unlöslich in Alkohol. 1,5 Tle. lösen sich in ca. 100 Tln. kaltem Wasser. — KC₁₃H₁₉O₄N. Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 270°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — AgC₁₃H₁₂O₄N. Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 200°. Unlöslich in Wasser, löslich in Ammoniak. — Cu(C₁₃H₁₂O₄N)₅ + 2C₅H₄O₂. Grüne Krystalle. Gibt die Krystallessigsäure bei längerem Erhitzen auf 150° ab und bleibt dann bis 200° unverändert. Unlöslich in siedendem Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln, löslich in kaltem Eisessig. Löslich in Ammoniak und Salpetersäure. — Anilinsalz C.H.N + C.B.H.204N. Krystalle. F: 160°. Gibt das Anilin bei 120—130° allmählich ab. Bei höherer Temperatur tritt langsam weitergehende Zersetzung ein. — p-Toluidinsalz. Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 173°.

5-Oxo-4-oximino-2-phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{12}H_{14}O_4N_2 = HO \cdot N : C - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Hydroxylamin

OC·NH·CH·C.H. in Alkohol (Simon, Conducti, C. r. 188, 979; A. ch. [8] 12, 23). — Krystalle mit 1 H₂O. F: 100°. Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 150°. Leicht löslich in Alkohol. — Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe.

5 - Oxo - 4 - phenylhydrasono - 2 - phenyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3)-äthylester $C_{10}H_{10}O_2N_0 = C_0H_0 \cdot NH \cdot N : C - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_0$ B. Aus 4.5-Dioxo-2-phenyl-pyrrolidin-OC.NH.CH.C.H. carbonsaure-(3)-athylester und Phenylhydrazin in Alkohol (Simon, Conduché, C. r. 188, 979; A. ch. [8] 12, 23). — Hellgelbe Krystalle. F: 172—173°. — Löst sich in konz. Schwefelsaure mit blauer Farbe, die über Grün und Braun in Dunkelrot übergeht.

1-Methyl-4.5-dioxo-2-phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{12}H_{16}O_2N=$ $\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CO_2}\cdot\mathrm{C_2H_5}$. B. Das Methylaminsalz entsteht aus äquimolekularen Mengen OC- $OC \cdot N(CH_2) \cdot CH \cdot C_4H_4$ Oxalessigester und Benzaldehyd und überschüssigem Methylamin durch Erwärmen in wäßrigalkoholischer Lösung; man zersetzt es mit Essigsäure (Simon, Conducat, A. ch. [8] 12, 44).—Nadeln. Zersetzt sich bei 162°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung. — Me thylaminsalz $CH_5N+C_{14}H_{15}O_4N$. Hygroskopische Prismen. Zersetzt sich bei 155°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, weniger in Äther.

1-Allyl-4.5-dioxo-2-phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{16}H_{17}O_4N = CH \cdot CO_5 \cdot C_2H_5$ B. Das Allylaminsalz entsteht aus 1 Mol Oxalessigester, OC·N(CH₂·CH:CH₂)·CH·C₂H₃

1 Mol Benzaldehyd und 2 Mol Allylamin in Alkohol; man zersetzt es mit Essigsäure (Simon, CONDUCHÉ, A. ch. [8] 12, 46). — Nadeln (aus Alkohol oder wäßr. Aceton). Zersetzt sich bei 146°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung. — Allylaminsalz. Prismen. Zersetzt sich bei 142°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

4.5 - Dioxo - 1.2 - diphenyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3) - äthylester $C_{10}H_{17}O_4N =$ ---CH·CO·C·H B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Oxalessigester, OC·N(C,H_s)·CH·C,H_s

Anilin und Benzaldehyd oder Oxalessigester und Benzalanilin ohne Lösungsmittel auf dem Wasserbad (Schiff, Bertini, B. 30, 602, 603; vgl. Sch., Gigli, B. 31, 1307) oder in alkoholischer oder ätherischer Lösung (Smon, Conducut, C. r. 189, 211; A. ch. [8] 12, 49). — Krystalle (aus Alkohol). F: 171° (Sch., B.), 173° (Si., C.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Äther, kaltem Benzol und kaltem Alkohol, leichter in Eisessig; unverändert löslich in kons. Minersläuren (Si., C.). — Reagiert mit Hydroxylamin unter Bildung zweier isomerer Monoxime (S. 338) (Sch., B.). Gibt mit 1 Mol Phenylhydrazin ein Monophenylhydrazon (S. 338) (Si., C.). — Mit Eisenchlorid entsteht eine purpurrote Färbung (Sch., B.; Si., C.), mit Chromschwefelsäure eine violettbraune Färbung (Si., C.). — NaC₁₈H₁₈O₄N. Unlöslich in Alkohol (Sch., B.). — KC₁₈H₁₆O₄N + 3,5H₂O. Krystalle (aus Wasser). F: 40° (Si., C.). Gibt das Krystallwasser im Vakuum bei Zimmertemperatur ab. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol. — $Cu(C_{19}H_{16}O_4N)_2$. Grüne Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 180° unter Braunfärbung (SI., C.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in Eisessig und Chloroform. — $AgC_{19}H_{16}O_4N$. Niederschlag. Zersetzt sich bei 140° (SI., C.). Zersetzt sich langsam beim Aufbewahren am Licht. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $Ba(C_{19}H_{16}O_4N)_2$. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 300° (SI., C.). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

 $\begin{array}{l} \textbf{1-[3-Nitro-phenyl]-4.5-dioxo-2-phenyl-pyrrolidin-carbons\"{a}ure-(3)-\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{19}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{5}\textbf{N}_{2} = \\ \textbf{O}_{\mathbf{C}}^{\dagger} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{N}\textbf{O}_{2}) \cdot \textbf{C}_{\mathbf{H}} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{Benzaldehyd} \ \, \textbf{und} \ \, \textbf{3-Nitro-anilin} \, \, (\textbf{SCHIFF}, \, \textbf{BERTINI}, \, \textit{B.} \, \, \textbf{30}, \, \, \textbf{604}). \\ \textbf{G}_{\mathbf{C}}^{\dagger} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{\mathbf{C}}^{\dagger} \cdot \textbf{M}_{2} \cdot \textbf{N}_{2}) \cdot \textbf{C}_{\mathbf{C}}^{\dagger} \cdot \textbf{C}_{\mathbf{C}}^{\dagger} + \textbf{C}_$

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Oxo-4-oximino-1.2-diphenyl-pyrrolidin-carbons \"{a}ure-(3)-\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{2} &= \begin{array}{ll} \textbf{HO\cdot N:C-------CH\cdot CO}_{2}\cdot \textbf{C}_{3}\textbf{H}_{5} \\ & & \\ &$

OC·N(C₆H₅)·CH·C₆H₅
a) Oxim vom Schmelzpunkt 110°. B. Beim Erhitzen von 4.5-Dioxo-1.2-diphenylpyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester, Hydroxylamin-hydrochlorid und wasserfreier Soda mit Alkohol (Schiff, Bertini, B. 30, 603). — Niederschlag (aus Benzol + Ligroin). F: 110°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

b) Oxim vom Schmelzpunkt 224°. B. Durch Einw. von Hydroxylamin auf 4.5-Dioxo-1.2-diphenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester in warmer wäßrig-alkoholischer Lösung (Schiff, Bertini, B. 30, 603). — F: 224°. Unlöslich in Äther.

5-Oxo-4-phenylhydrazono-1.2-diphenyl-pyrrolidin-carbonsäure - (3) - äthylester $C_{35}H_{23}O_3N_3= \begin{array}{c} C_6H_5\cdot NH\cdot N:C-CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5\\ OC\cdot N(C_6H_5)\cdot CH\cdot C_0H_5\\ OC\cdot N(C_6H_5)\cdot CH\cdot C_0H_5\\ \end{array}$. B. Aus äquimolekularen Mengen 4.5-Dioxo-1.2-diphenyl-pyrrolidin-carbonsäure - (3) - äthylester und Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (Simon, Conduché, C. r. 139, 212; A. ch. [8] 12, 55). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150°.

 $\begin{array}{c} \textbf{1-p-Tolyl-5-oxo-4-p-tolylimino-2-phenyl-pyrrolidin-carbons \"aure-(3)-\"athylester} \\ \textbf{C}_{27}\textbf{H}_{36}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{2} = & \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{C} & \textbf{CH}\cdot\textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{essigester mit Benzaldehyd und p-Toluidin in Alkohol auf dem Wasserbad (Simon, Conduché, <math>C.\ r.\ 139,\ 212;\ \textit{A. ch.}\ [8]\ 12,\ 57). & \textbf{Krystalle (aus Alkohol)}. \\ \textbf{F:}\ 146^{\circ}. \end{array}$

1-Benzyl-4.5-dioxo-2-phenyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{80}H_{19}O_4N=OC$ $CH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ $OC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5$ B. Das Benzylaminsalz entsteht aus Oxalessigester, Benzaldehyd und Benzylamin in alkoh. Lösung; man zersetzt es mit Essigsäure (Simon, Conduché, A. ch. [8] 12, 48). — Nadeln. F: 190° (Zers.). — Benzylaminsalz $C_7H_9N + C_{80}H_{19}O_4N$. Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther.

1-\$\beta\$-Naphthyl-4.5-bis-\$\beta\$-naphthylimino - 2 - phenyl - pyrrolidin - carbonsäure - (3)- \text{äthylester}(P) \text{C}_{43}H_{33}\text{O}_{2}\text{N}_{3} = \text{C}_{10}H_{7}\text{N}:C \text{C}_{10}H_{7}\text{N}:C \text{N}(C_{10}H_{7})\text{C}_{1}\text{C}_{0}H_{5}}{C_{10}H_{7}\text{N}:C\text{N}(C_{10}H_{7})\text{C}_{1}\text{H}\text{C}_{0}H_{5}} = \text{In geringer Menge} \text{neben anderen Produkten bei der Einw. von Oxalessigester auf Benzal-\$\beta\$-naphthylamin in Alkohol (Simon, Mauguin, \$A\$. ch. [8] 13, 365). — Nadeln (aus Eisessig). F: 294\text{O}(Maquennesser Block). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol, löslich in siedendem Pyridin, schwer löslich in siedendem Chloroform und siedendem Eisessig. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

1-[4-Bensolaso-phenyl]-4.5-dioxo-2-phenyl-pyrrolidin - carbonsäure - (3) - äthylester $C_{25}H_{21}O_4N_3 = {OC \over OC \cdot N(C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5}$. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Oxalessigsäureester, Benzaldehyd und 4-Amino-azobenzol auf 100° (Schiff, Bertini, B. 30, 604). — Rote Krystalle (aus Xylol). F: 215°. Unlöslich in Alkohol.

4.5-Dioxo-2-[3-nitro-phenyl]-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{13}H_{12}O_6N_2$ $CC - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ $= 0.5 \cdot NH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ alkoholischem Ammoniak (Simon, Conduché, C.r. 138, 979; A.ch. [8] 12, 37). — Nadeln oder Blättchen mit 1 H_2O . Zersetzt sich bei 173°. Leicht löslich in Wasser. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung, mit Schwefelsäuremonohydrat bei 100° eine blaue Färbung. — Ammoniumsalz. Zersetzt sich bei 166°. — $KC_{13}H_{11}O_6N_2 + 2H_2O$. Krystalle (aus Alkohol).

1-Phenyl-4.5-dioxo-2-[8-nitro-phenyl] - pyrrolidin - carbonsäure - (3) - äthylester $C_{19}H_{16}O_6N_2 = {OC - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \over OC \cdot N(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2}$. B. Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen Oxalessigester, 3-Nitro-benzaldehyd und Anilin auf dem Wasserbad (Schiff, Bertini, B. 80, 604). — Gelblich. F: 208—209°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

2. 3.5 - Dioxo - 2 - phenyl - pyrrolidin - carbonsäure - (4) $C_{11}H_9O_4N = HO_4C \cdot HC - CO$ $OC \cdot NH \cdot CH \cdot C_4H_5$

OC·NH·CH·C₈H₅ $\ddot{\mathbf{A}}\mathbf{thylester} \quad \mathbf{C_{12}H_{13}O_4N} = \frac{\mathbf{C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot HC} - \mathbf{CO}}{\mathbf{OC\cdot NH\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}}}. \quad \text{Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von Anschütz (B. 45 [1912], 2378) als 3-Oxo-5-imino-2-phenyl-furantetrahydrid-carbonsäure-(4)-äthylester (Bd. XVIII, S. 473) erkannt worden.}$

3. Oxo-carbonsäuren C₁₂H₁₁O₄N.

1. 2.6-Dioxo-4-phenyl-piperidin-carbonsäure-(3) $C_{13}H_{11}O_4N=H_1C\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_2H$ bezw. desmotrope Formen.

2.6 - Dioxo - 1.4 - diphenyl - piperidin - carbonaëure - (3) - ëthylester $C_{20}H_{19}O_4N=H_2C\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Zimtsäureanilid mit Natriummalon-och N(C₆H₅) · CO ester in Alkohol (Vorländer, A. 320, 94; V., Herrmann, C. 1899 I, 730). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Unlöslich in Ammoniak und Soda-Lösung. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure β -Phenyl-glutarsäure und Anilin. Beim Behandeln mit kalter alkoholischer Kalilauge erhält man ein Produkt [Nadeln (aus verd. Alkohol)], das beim Erhitzen unter Abspaltung von Kohlendioxyd in β -Phenyl-glutarsäure-monoanilid übergeht.

2. 1.3-Dioxo-4.4-dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolin-carbonsdure-(7), Joniregentricarbonsdure-imid C₁₂H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

B. Bei der Destillation des Ammoniumsalzes der Joniregentricarbonsäure (Bd. IX, S. 983) im Kohlendioxyd-Strom (Timmann, Krüger, B. 26, 2686). — Krystallpulver (aus verd. Ammoniak durch Salzsäure). F: oberhalb 300°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Das Silbersalz geht bei der trocknen Destillation im Kohlensäure-Strom in α.α-Dimethyl-homophthalsäure-imid über.

4. 2.6-Dioxo-3-methyl-4-phenyl-piperidin-carbonsaure-(3) C12H12O2N $H_{\bullet}C \cdot CH(C_{\bullet}H_{\bullet}) \cdot C(CH_{\bullet}) \cdot CO_{\bullet}H$

OC---NH----CO

1-Acetyl-2.6-dioxo-8-methyl-4-phenyl-piperidin-carbonsäure-(8) $C_{1x}H_{1x}O_{x}N =$ $H_{\bullet}C$ — $CH(C_{\bullet}H_{\bullet})$ — $C(CH_{\bullet})\cdot CO_{\bullet}H$ R. Durch Einw. von Acetylchlorid auf die a-Form der a-Me-OC·N(CO·CH₂)·CO thyl- β -phenyl- α -cyan-glutarsäure (Bd. IX, S. 984) (Carter, Lawrence, P. Ch. S. No. 227). — F: 110°. — Reagiert sauer. Wird von Wasser leicht zersetzt.

e) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-15}O₄N.

CO NH C(CO · CH₃) · CO₂H 1) 1. α -[0xo-isoindolinyliden]-acetessigsäure¹). 3-[Acetyl-carboxy-methylen]-phthalimidin 1) C. H.O.N. s. nebenstehende Formel.

 α - [2 - Oxy - 3 - oxo - isoindolinyliden - (1)] - acetessigsäure - äthylester - oxim 1),

"Phthaloxim-acetessigesteroxim"1) C,4H,4O,N. =

 $C_AH_A < CO > N \cdot OH$ Aus Phthalylacetessigester und $= C[C(:N\cdot OH)\cdot CH_{\bullet}]\cdot CO_{\bullet}\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}^{1})$ Hydroxylamin-hydrochlorid in Essigsaure in Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, B. 88, 1912). — Nadeln (aus Eisessig). F: 224°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Ather und Ligroin. Lost sich in kalter verdünnter Kalilauge mit orangegelber Farbe und wird durch Kohlendioxyd aus der Lösung wieder ausgefällt.

2.4 - Dimethy! - 3 - benzoy! - 4.5 - dihydro-pyridon - (6) - carbonsaure - (5) $C_{18}H_{18}O_2N = \frac{HO_3C \cdot HC \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO \cdot C_6H_5}{U}$ bezw. desmotrope Formen.

R. Beim Erhitzen OC-NH-C-CH. aquimolekularer Mengen Benzoylaceton-imid und Athylidenmalonester auf 135° (KNOEVE-NAGEL, B. 36, 2189). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 156°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, heißem Benzol, kaltem Chloroform und kaltem Eisessig, sehr schwer in kaltem Ligroin.

f) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_4 N$.

4.7 - Dioxo-2 - methyl - 4.7 - dihydro - 5.6 - benzo indol-carbonsaure-(3), 2-Methyl-5.6-benzo-C · CO · H indolchinon - (4.7) - carbonsaure - (3) C14H2O4N, NHs. nebenstehende Formel.

1-Athyl-2-methyl-5.6-benso-indolchinon - (4.7)-0 carbonsäure - (3) - äthylamid (,,Äthyl-methyl-maphthindolchinon-carbonsäureäthylamid")

C₁₆H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerer

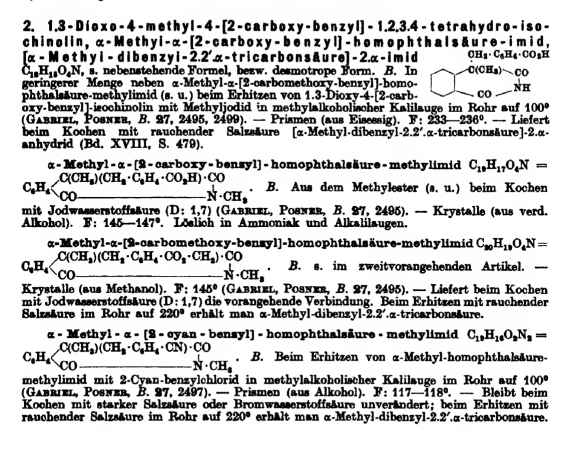
Einw. von Äthylamin auf 3-Brom-2-[acetyl-carbāthoxy
methyl]-naphthochinon-(1.4) in wäßrig-alkoholischer Lösung (Liebermann, B. 33, 571).

Stahlblaue Nadeln (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Wasser.

g) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-21} O_4 N$.

CH2 · C6H4 · CO2H 1.3 - Dioxo-4 - [2 - carboxy - benzyl] - 1.2.3.4 - tetra-CH_CO hydro-isochinolln, $\alpha - [2-Carboxy-benzyl]$ - homophthalsäure-imid $C_{17}H_{18}O_4N$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1.3-Dioxy-4-[2-carboxy-benzyl]-isochinolin, S. 265.

¹⁾ Vgl. Fußnote Bd. XVIII, S. 476.



h) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-25}O₄N.

 $\alpha.\beta$ -Dioxo- α -[2-carboxy-phenyl]- β -[chinolyi-(2)]-diketon $C_{18}H_{11}O_4N$, s. pebenstehende Formel.

α-Oxo-β-oximino-α-[2-carboxy-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-äthan, ω-Isonitroso-ω-[chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) $C_{18}H_{12}O_4N_2=NC_5H_6\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot C_6H_6\cdot CO_3H$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf eine Lösung von ω-[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) in verd. Salzsäure (EIENEE, HOFMANN, B. 37, 3013). — Nadeln (aus Aceton). F: 205° (Zers.).

i) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-27}O₄N.

2-[1.3-Dloxo-hydrindyl-(2)]-chinelin-carbonsaure-(4), 2-[1.3-Dloxo-hydrindyl-(2)]-cinchoninsaure, Phthaion der 2-Methyl-cinchoninsaure C₂H₁₁O₄N, s. rebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-cinchoninsaure mit Phthalsaure-anhydrid und Zinkchlorid auf 170° bis 180° (Petreinger, J. pr. [2] 56, 292). — Nadeln (aus Eisessig).

Schmilzt oberhalb 300° (Zers.). — Natriumsalz. Gelbe Flocken.

3. Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

- a) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-7} O_5 N$.
- 1. β 0 x o äthan α . α . β tricarbons äure α . α imid $C_5H_3O_5N = HO_5C \cdot CO \cdot HC < \frac{CO}{CO} > NH$.

 β -Phenylimino-äthan-α.α. β -tricarbonsäure- β -methylester-α.α-anil bezw. β -Anilino - äthylen - α.α. β - tricarbonsäure - β - methylester - α.α - anil $C_{16}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot HC < CO > N \cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : C < CO > N \cdot C_6H_5$. B. Aus α. γ -Dicarboxy-aconitsäure-pentamethylester (Bd. II, S. 882) beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad (Ruhemann, Soc. 91, 1365). — Gelbe Prismen (aus Methanol). F: 194°. In Alkohol, Benzol und Chloroform schwer löslich in der Kälte, leicht in der Siedehitze.

2. Oxo-carbonsäuren CaH5O5N.

- 1. 2.4.6-Trioxo-piperidin-carbonsäure-(3), 2.4.6-Trioxo-nipecotinsäure $C_eH_sO_5N=\frac{H_sC\cdot CO\cdot CH\cdot CO_sH}{OC\cdot NH\cdot CO}$ ist desmotrop mit 2.4.6-Trioxy-pyridin-carbonsäure-(3), S. 266.
- 2.6-Dioxo-4-imino-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester (Glutazin-carbonsäure-äthylester) $C_8H_{10}O_4N_2= \begin{array}{c} H_1C\cdot C(:NH)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5\\ OC-NH-CO\\ \end{array}$ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-4-amino-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, Syst. No. 3441.
- 1-Benzoyl-2.6-dioxo-4-benzimino-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester, Dibenzoyl-glutazin-carbonsäure-äthylester $C_{22}H_{18}O_6N_2=\frac{H_2C\cdot C(:N\cdot CO\cdot C_6H_6)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_6}{OC-N(CO\cdot C_6H_6)-CO}$.

 B. Durch Kochen von Glutazin-carbonsäure-äthylester mit Benzoylchlorid (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1741). Nadeln (aus Eisessig). F: 220°.
- 2. 5-Oxo- Δ^3 -pyrrolin-dicarbonsäure-(2.3), Δ^3 -Pyrrolon-(5)-dicarbonsäure-(2.3) $C_6H_5O_5N=\frac{H_2C-C\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot C\cdot CO_2H}$

Diäthylester $C_{16}H_{17}O_5N = C_6H_5 \cdot NC_4H_4(:O)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ bezw. $C_6H_5 \cdot NC_4H(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung. — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 181° (Ruhemann, Allhusen, Soc. 65, 12). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther. Löslich in verd. Kalilauge.

Monoamid $C_{12}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NC_4H_2(:O)(CO_2H) \cdot CO \cdot NH_2$ bezw. $C_6H_5 \cdot NC_4H(OH)(CO_2H) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Diäthylester bei der Einw. von konz. Ammoniak (RUHEMANN, Allhusen, Soc. 65, 13). — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

3. Derivat eines Lactams der y-Amino-aconitsäure C₅H₅O₅N.

Aus Dibromtricarballylsäuretriäthylester beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad (Ruhemann, Allhusen, Soc. 65, 11). — Nadeln (aus Äther). F: 87—88°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Barytwasser Anilin, Oxalsäure und Bernsteinsäure.

- 3. 0xo-carbonsauren $C_2H_2O_5N$.
- 1. 2.4.6-Trioxo-5-methyl-piperidin-carbonsäure-(3), $\alpha.\gamma.\alpha'$ -Trioxo- β -pipecolin- β' -carbonsäure $C_7H_7O_5N=\frac{CH_3\cdot HC\cdot CO\cdot CH\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot CO}$ ist desmotrop mit 2.4.6-Trioxy-5-methyl-pyridin-carbonsäure-(3), S. 266.
- 2.6 Dioxo 4 imino 5 methyl piperidin carbonsäure (3) äthylester (Methylglutasin carbonsäure äthylester) $C_9H_{12}O_4N_2 = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot C(:NH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{OC}$ ist desmotrop mit 2.6 Dioxy 4 amino 5 methyl pyridin carbonsäure (3) äthylester, Syst. No. 3441.
- 1-Bensoyl-2.6-dioxo-4-bensimino-5-methyl-piperidin-carbonsäure-(8)-äthylester, Dibensoyl-methyl-glutasin-carbonsäure-äthylester $C_{23}H_{10}O_6N_2=CH_3\cdot HC\cdot C(:N\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Methyl-glutazin-carbonsäure-OC-N(CO·C₂H₃)-CO

athylester mit Benzoylchlorid (BARON, REMFRY, THORPE, Soc. 85, 1749). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 210°.

- 2. [5-Oxo- Δ^1 -pyrrolinyl-(2)]-malonsāure, Δ^1 -Pyrrolon-(5)-malonsāure $C_7H_7O_5N = \frac{H_9C--CH_9}{OC\cdot N:\dot{C}\cdot CH(CO_9H)_9}$.
- Äthylester-nitril, Δ^1 -Pyrrolon-(5)-cyanessigsäure-(2)-äthylester $C_bH_{10}O_3N_2=H_3C$ — CH_2 C_1 C_2 C_3 C_4 C_5 $C_$
- 3. [δ-Oxo-pyrrolidyliden-(2)]-malonsäure C₇H₇O₈N = H₂C CH₂
 OC·NH·C:C(CO₂H)₂

 [δ-Oxo-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester C₉H₁₀O₃N₃ =

 H₂C CH₂
 OC·NH·C:C(CN)·CO₂·C₂H₃
 B. Aus [5-Imino-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester (s. u.) bei der Einw. von verd. Salzsäure in der Kälte (Best, Thorpe, Soc. 95, 1532). Aus Δ¹-Pyrrolon-(5)-cyanessigsäure-(2)-āthylester (s. o.) bei der Einw. von alkoholischer Kalilauge (B., Th., Soc. 95, 1534). Prismen (aus Alkohol). F: 181°. Sublimierbar. Geht beim Kochen mit Alkohol oder schneller mit Wasser in Δ¹-Pyrrolon-(5)-cyanessigsäure-(2)-āthylester über. KC₂H₂O₃N₃. Prismen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in kaltem Wasser. AgC₂H₂O₃N₃. Amorph.
- [5 Imino pyrrolidyliden (2)] cyanessigsäure äthylester $C_9H_{11}O_2N_3 = H_2C$ — CH_2 B. Aus [5-Imino-3-carbäthoxy-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessig-HN: $C\cdot NH\cdot C:C(CN)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ säure-äthylester durch sehr kurzes Erwärmen mit verd. Kalilauge und nachfolgendes Kochen der mit Essigsäure angesäuerten Reaktionsflüssigkeit (Best, Thorpe, Soc. 95, 1530). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 256° (Zers.). Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, löslich in heißem Wasser. Löslich in verd. Salzsäure, unlöslich in

Alkalien. — Beim Erwärmen mit Alkalien erhält man β -Imino- α -cyan-adipinsäure-monoäthylester. Liefert bei der Einw. von verd. Salzsäure in der Kälte [5-Oxo-pyrrolidyliden-(2)]cyanessigsäure-äthylester (S. 343), in der Hitze 11-Pyrrolon-(5)-cyanessigsäure-(2)-äthylester (S. 343); letztere Verbindung entsteht auch beim Kochen mit Natriumnitrit und Essigsäure.

[1-Methyl-5-oxo-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester $C_{10}H_{10}O_{\bullet}N_{\bullet}=$ H.C CH.

 $OC \cdot N(CH_3) \cdot C : C(CN) \cdot CO_3 \cdot C_3H_5$ B. Aus dem Silbersalz des [5-Oxo-pyrrolidyliden-(2)] cyanessigsäure-äthylesters durch Erwärmen mit Methyljodid in Benzol auf dem Wasserbad (Best, Thorre, Soc. 95, 1536). Beim schnellen Destillieren von β -Methylimino- α -cyan-adipinsaure-a-monoathylester (Bd. IV, S. 82) (B., Th., Soc. 95, 1537). — Prismen (aus Alkohol). F: 120°. Unlöslich in kalter Kalilauge. — Liefert beim Kochen mit Soda-Lösung β -Methylimino-α-cvan-adipinsäure-α-monoathylester.

4. Oxo-carbonsauren C.H.O.N.

- 2.4.6-Trioxo-5-äthyl-piperidin-carbonsäure-(3) $C_8H_8O_8N =$ C.H. · HC · CO · CH · CO · H ist desmotrop mit 2.4.6-Trioxy-5-āthyl-pyridin-carbonsäure-(3), OC NH CO 8. 267.
- 2.6 Dioxo 4 imino 5 äthyl piperidin carbonsäure (3) äthylester (Äthyl -OC-NH-CO motrop mit 2,6-Dioxy-4-amino-5-athyl-pyridin-carbonsaure-(3)-athylester, Syst. No. 3441.
- 1-Benzoyl-2.6-dioxo-4-benzimino-5-äthyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester, Dibensoyl - äthyl - glutasin - carbonsäure - äthylester $C_{aa}H_{aa}O_{a}N_{a} =$
- Dibenвоуг аміуг віності Се H_5)·CH·CO₂·C₂H₅. B. Durch Kochen von Äthyl-glutazin-carbonsäure- $OC - N(CO \cdot C_6H_6) - CO$ athylester mit Benzoylchlorid (BARON, REMFRY, THORPE, Soc. 85, 1758). - Platten (aus Eisessig). F: 229°.
- 2. 2.4.6-Trioxo-3.5-dimethyl-piperidin-carbonsaure-(3) $C_0H_0O_5N =$ $CH_2 \cdot HC \cdot CO \cdot C(CH_2) \cdot CO_2H$

OC-NH-CO

- 2.6 Dioxo 4 imino 3.5 dimethyl piperidin carbonsäure (3) äthylester, Dimethyl - glutagin - carbonsäure - äthylester $C_{10}H_{14}O_4N_8 =$ $CH_2 \cdot HC \cdot C(:NH) \cdot C(CH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$
- B. Aus β-Imino-α.α'-dimethyl-α-cyan-glutarsäure-di-OC-NH-CO äthylester (Bd. III, S. 857) bei der Einw. von konz. Schwefelsäure (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1753). — Blättchen (aus Eisessig). F: 225° (Zers.). Löslich in heißem Wasser und verd. Alkohol. Unlöslich in kalten Alkalien. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Kalilauge Dimethylglutazin (Syst. No. 3426). — Gibt mit Eisenchlorid in neutraler Lösung eine tiefviolette Färbung. - Hydrochlorid. Prismen (aus konz. Salzsäure).
- 1-Bensoyl-2.6-dioxo-4-bensimino-3.5-dimethyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester. Dibensoyl - dimethyl - glutazin - carbonsäure - äthylester $C_{24}H_{22}O_6N_2$ $\mathbf{CH_3 \cdot HC \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5}$
- B. Aus Dimethyl-glutazin-carbonsäure-äthyl- $OC \longrightarrow N(CO \cdot C_aH_a) \longrightarrow CO$ ester durch Kochen mit Benzoylchlorid (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1753). — Prismen (aus Eisessig). F: 235°.
- 5. 6-0xo-2.4-dimethyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), α' -0xo-N. γ . α' . β' -tetrahydro- α . γ -lutidin- β . β' -dicarbonsäure C.H., O.N = HO,C.HC.CH(CH,).C.CO,H OC-NH-CCH.

 $\textbf{Diäthylester} \quad \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{5}\textbf{N} = \overset{\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{O}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{HC} \cdot \textbf{CH}(\textbf{CH}_{3}) \cdot \overset{\cdot}{\textbf{C}} \cdot \textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}}{}$ OC-NH-C-CH₃ bewahren eines Gemisches von Athylidenmalonsäurediäthylester und β -Amino-crotonsäure-äthylester bei Zimmertemperatur (Knoevenagel, Brunswig, B. 85, 2179). — Krystalle (aus Ather). F: 54-54,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser.

Zersetzt sich teilweise bei der Destillation im Vakuum unter Bildung von a-Äthyliden-scetessigsäure-äthylester. Liefert beim Erhitzen mit 20% eiger Salzsäure im Rohr auf 110—115% oder beim Erwärmen mit 8 $^{\circ}$ eiger Natronlauge δ -Öxo- β -methyl-pentan- α . α -dicarbonsäure (Bd. III, 8.813).

6 - Oxo - 2.4 - dimethyl - 1.4.5.6 - tetrahydro - pyridin - dicarbonaäure - (3.5) - äthyl ester - (8) - $[\alpha - \text{methyl} - \beta - \text{carbathoxy} - \text{vinylamid}]$ - (5) (?) $C_{12}H_{ex}O_{e}N_{e} =$ C_cH_z·O_cC·CH:C(CH₃)·NH·OC·HC·CH(CH₃)·C·CO₂·C₃H₆
(?). Durch Erhitzen von OC-NH-CCH.

Äthylidenmalonsäurediäthylester mit β -Amino-crotonsäure-äthylester im Vakuum auf 120° bis 140° (Knoevenagel, Brunswig, B. 85, 2183). — Krystalle (aus Alkohol). F: 155-157°. Leight löslich in Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol, schwer in heißem Ather und kaltem Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit 20% giger Salzsäure auf 100° eine bei 196-197° schmelzende, stickstoffhaltige Verbindung.

b) Oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-4} O_5 N$.

- 1. Oxo-carbonsăuren C.H.O.N.
- 1. 4.5.6-Trioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2) (Azonos r-

bonsaure) $C_0H_3O_5N = \frac{OC \cdot CO \cdot CH}{OC \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$. Zur Konstitution vgl. Peratoner, R. A. L. [5]

- 11 I. 333. B. Aus Oxykomenaminsäure (S. 266) bei der Oxydation mit absol. Salpetersäure in Ather (Ost, J. pr. [2] 27, 267). — Orangerote Tafeln mit 2H₂O (aus Wasser oder Eisessig). Leicht löslich in Wasser und warmem Alkohol, unlöslich in Äther (O.). — Wird durch schweflige Saure zu Oxykomenaminsaure reduziert (O.). — Farbt die Epidermis schmutzigviolett (O.).
- 2. 2.3.6-Trioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4) $C_4H_4O_4N=$ OC · C(CO.H): CH oc---NH---co
- 2.6-Dioxo-3-oximino-1.2.3.6-tetrahydro pyridin carbonsäure-(4) (?) (Nitrosocitraminsäure (P)) $C_0H_4O_6N_2 = \frac{\text{HO}\cdot\text{N}:\text{C}\cdot\text{C}(\text{CO}_2H):\text{CH}}{\text{OC}--\text{NH}--\text{CO}}$ (?) s. bei Citrazinsäure, S. 255.
- 2.6 Dioxo 3 phenylhydrasono 1.2.3.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (4) (Bensolasocitrasinsäure) $C_{12}H_{9}O_{4}N_{3} = \frac{C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C\cdot C(CO_{2}H):CH}{OC-NH-CO}$ ist desmotrop mit 3-Benzolazo-2.6-dioxy-pyridin-carbonsaure-(4), Syst. No. 3448.
- 2. Oxo-carbonsăuren C₂H₅O₅N.
- 1. 4-Oxo-1,4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(2.6), Pyridon-(4)-dicar-HC · CO · CH bonsdure-(2.6) (Chelidamsdure) $C_7H_5O_4N = \frac{1}{HO_4C \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_4H}$ mit 4-Oxy-pyridin-dicarbonsaure-(2.6), S. 268.
- HC---CO--CH B. Aus Chelidonsäure (Bd. XVIII, S. 490) durch Erhitzen mit wäßr. Methylamin-Lösung im Rohr auf 100° (HAITINGER, LIEBEN, M. 6, 293). — Krystalle (aus Wasser). — Zerfällt beim Erhitzen auf 180° in N-Methyl-y-pyridon und Kohlendioxyd. Liefert bei der Einw. von Bromwasser 1-Methyl-3.5-dibrom-pyridon-(4)-dicarbonsaure-(2.6). — Gibt mit waßr. Eisenchlorid-Lösung eine gelbe Färbung. — CaH,OaN + HCl. Krystalle. Wird durch Wasser zerlegt.
- $\textbf{1-Phenyl-pyridon-(4)-dicarbons \"{a}ure-(2.6)} \quad C_{15}H_{5}O_{4}N = \frac{1}{HO_{2}C \cdot \ddot{C} \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot \ddot{C} \cdot CO_{2}H} .$ B. Durch Kochen von Chelidonsäure mit Anilin und Wasser (Haitinger, Lieben, M. 6, 296). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). — Liefert beim Erhitzen N-Phenyl-y-pyriden. — Gibt mit Eisenchlorid eine gelbe Farbung.

- 1-Methyl-3.5-dibrom-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(2.6) $C_8H_5O_5NBr_8 = BrC-CO-CBr$ B. Aus 1-Methyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(2.6) bei der Einw. von $HO_2C \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CO_2H$ Bromwasser (Haitinger, Lieben, M. 6, 295). Zerfällt beim Erhitzen auf 170° in 1-Methyl-3.5-dibrom-pyridon-(4) und Kohlendioxyd.
- 2. 2.5.6-Trioxo-4-methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), a.a'. β' -Trioxo-N.a.a'. β' -tetrahydro- γ -picolin- β -carbonsäure $C_7H_5O_5N=OC\cdot C(CH_1):C\cdot CO_2H$
- 3. 4-Oxo-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), Pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) $C_7H_5O_5N = \frac{HO_2C \cdot C \cdot CO \cdot C \cdot CO_2H}{HC \cdot NH \cdot CH}$ ist desmotrop mit 4-Oxy-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), S. 269.
- 4. Pyrrol-carbonsäure-(2)-oxalylsäure-(5), Pyrrol-α-carbonsäure-α'-oxalylsäure, [5-Carboxy-pyrryl-(2)]-glyoxylsäure C₇H₅O₅N = HC—CH

 HO₂C·CO·C·NH·C·CO₂H

 B. Aus 2.5-Diacetyl-pyrrol oder 5-Acetyl-pyrrol-carbonsäure-(2) durch Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung (CIAMICIAN, SILBER, B. 19, 1957, 1961; G. 16, 374, 379). Krystalle. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther und heißem Wasser, fast unlöslich in Benzol, Petroläther und Chloroform. Liefert bei der Kalischmelze Pyrroldicarbonsäure-(2.5). Ag₂C₇H₃O₅N. Gelber Niederschlag.
- Dimethylester $C_9H_9O_5N=\frac{HC-CH}{CH_3\cdot O_9C\cdot CO\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CO_9\cdot CH_3}$. B. Aus dem Silbersalz der Pyrrol-carbonsäure-(2)-oxalylsäure-(5) durch Erhitzen mit Methyljodid in Äther (Ciamician, Silber, B. 19, 1958, 1961; G. 16, 375, 380). Nadeln (aus Wasser). F: 144—145°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther. Löslich in Benzol bei 22° zu $0.63^{\circ}/_{0}$.
- 3. 6-0xo-2-methyl-1.6-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), α' -0xo-N. α' -dihydro- α -picolin- β . β' -dicarbonsäure, 2-Methyl-pyridon-(6)-dicarbonsäure-(3.5) $C_8H_7O_5N = \frac{HO_2C \cdot C : CH \cdot C \cdot CO_2H}{OC \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 6-0xy-2-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), S. 269.
- 1-Phenyl-2-methyl-pyridon-(6)-dicarbonsäure-(3.5) $C_{14}H_{11}O_5N=HO_2C\cdot C=CH=C\cdot CO_2H$ OC·N(C_6H_5)·C·CH₃
 B. Aus α -Acetyl- γ -carbāthoxy-glutaconsäure- α -āthylester- γ -anilid (Bd. XII, S. 539) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Simonsen, Soc. 93, 1032). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 265—267° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Wasser und Äther. $Ag_2C_{14}H_5O_5N$. Krystallpulver.
- 4. 0xo-carbonsauren $C_9H_9O_5N$.
- 1. 4-Oxo-2.6-dimethyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), γ -Oxo-N. γ -dihydro-a.a'-lutidin- β . β' -dicarbonsäure, 2.6-Dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) $C_9H_9O_9N = \frac{HO_3C\cdot C\cdot CO\cdot C\cdot CO_2H}{CH_3\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), S. 270.

- 1.2.6 Trimethyl pyridon (4) dicarbonsäure (3.5) $C_{10}H_{11}O_5N = HO_*C\cdot C CO_*CO_*H$
- CH₂·C·N(CH₃)·C·CH₂

 B. Der Diäthylester entsteht aus 2.6-Dimethyl-pyron-(4)-dicarbon-säure-(3.5)-diäthylester (Bd. XVIII, S. 494) durch Erhitzen mit Methylamin in Eisessig; man erhält die freie Säure durch Erhitzen des Diäthylesters mit konzentrierter alkoholischer Natronlauge (Conrad, Guthzeit, B. 19, 25; 20, 159; C., Eckhardt, B. 22, 80). Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 245° unter Zerfall in 1.2.6-Trimethyl-pyriden-(4) und Kohlendioxyd (C., E.).
- 1.2.6 Trimethyl pyridon (4) dicarbonsäure (3.5) diäthylester $C_{14}H_{19}O_5N=C_2H_5\cdot O_3C\cdot C CO C\cdot CO_5\cdot C_2H_5$. B. s. o. bei der Säure. Nadeln. F: 193° (CONRAD, CH₃·C·N(CH₃)·C·CH₂
 GUTHZEIT, B. 19, 25). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser und heißem Alkohol.
- 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) $C_{18}H_{13}O_{6}N=HO_{2}C\cdot C-CO-C\cdot CO_{2}H$ $CH_{2}\cdot C\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot C\cdot CH_{3}$ B. 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester durch Kochen mit Anilin in Eisessig; man erhält die Säure durch Erhitzen des Diäthylesters mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (CONBAD, GUTHZEIT, B. 19, 25; 20, 160). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 227° (Zers.). Schwer löslich in Äther, Benzol und Wasser. Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3) über; beim Erhitzen auf 270° erhält man 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4). Ba($C_{15}H_{12}O_{5}N$)₂ + aq. Krystalle. Leicht löslich in Wasser.
- 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{10}H_{21}O_{8}N=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C$ —CO— $C\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$ $CH_{2}\cdot C\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot C\cdot CH_{2}$ E bis 171° (Conrad), Guthzeit, B. 19, 26). Leicht löslich in Alkohol und siedendem Benzol, schwer in Äther und heißem Wasser. Leicht löslich in konz. Säuren. $2C_{10}H_{21}O_{8}N+2HCl+PtCl_{4}$. Orangegelber, krystallinischer Niederschlag. F: ca. 120°.
- 1-Acetyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{15}H_{19}O_6N=C_2H_6\cdot O_2C\cdot C$ — $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure- $CH_3\cdot C\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C\cdot CH_2$. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 140—150° (CONBAD, GUTHZEIT, B. 20, 155). Krystalle. F: 65°. Leicht löslich in Äther und in siedendem Alkohol.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2.8-Dimethyl-pyridon-(4)-[dicarbons\"{a}ure-(3.5)-di\"{a}thylester]-[carbons\"{a}ure-(1)-hydraxid]} & C_{14}H_{19}O_{6}N_{2} & & C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C & & C_{2}\cdot C_{2}H_{5} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot C\cdot CH_{2} \\ & CH_{3}\cdot C\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH_{2})\cdot$
- 1 Oxy 2.6 dimethyl pyridon (4) dicarbonsäure (8.5) $C_9H_9O_6N = HO_2C \cdot C CO C \cdot CO_2H$ $CH_2 \cdot C \cdot N(OH) \cdot C \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot C \cdot N(OH) \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot N(OH) \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot C \cdot N(OH) \cdot CH_3$ CH_3
- $\begin{array}{c} \textbf{1-Bensyloxy-2.8-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbons\"aure-(3.5)-di\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{22}\textbf{O}_{6}\textbf{N} = & \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{C} & \textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{22}\textbf{O}_{6}\textbf{N} = & \textbf{C}_{11}\textbf{C}_{11}\textbf{C}_{12}\textbf{C}_{12}\textbf{C}_{13}\textbf{C}_{14}\textbf{C}_$
- $\begin{array}{lll} \text{1-Phenyl-2.6-dimethyl-thiopyridon-(4)-dicarbons \"aure-(8.5)-di \'athylester} \\ \text{C}_{19}\text{H}_{51}\text{O}_{4}\text{NS} & = \begin{array}{c} \text{C}_{2}\text{H}_{5}\cdot\text{O}_{2}\text{C}\cdot\text{C} & \text{CS} & \text{C}\cdot\text{CO}_{2}\cdot\text{C}_{2}\text{H}_{5}} \\ \text{CH}_{2}\cdot\overset{\circ}{\text{C}}\cdot\text{N}(\text{C}_{5}\text{H}_{5})\cdot\overset{\circ}{\text{C}}\cdot\text{CH}_{2}} \end{array} & B. & \text{Aus 2.6-Dimethyl-4-thio-pyron-(4)-dicarbons \~aure-(3.5)-di \'athylester beim Erwärmen mit Anilin in Eisessig (Guthzeit, Epstein, Ep$

B. 20, 2112). Aus 1-Phenyl-2.6-dimethyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester durch Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf 140—150° (G., E.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245—246°.

4-Oxim der Tropandion-(3.4)-oxalylsäure-(2), 4-Oximino-tropinon-oxalylsäure-(2), "Isonitrosotropinonoxalsäure" $C_{10}H_{12}O_5N_2$, Formel II. B. Aus Tropanon-(3)-oxalylsäure-(2)-äthylester (S. 334) durch Einw. von Isoamylnitrit und Chlorwasserstoff in Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (WILLSTÄTTER, B. 30, 2713). — Gelbe Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Löslich in Alkalilauge mit gelber Farbe.

c) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-11}O₅N.

 $\begin{array}{l} \alpha \text{ - } [3\text{ - }0\text{ xo - }5\text{ - }methyl\text{ - }4\text{-}acetyl\text{ - }pyrroleninyl\text{ - }(2)]\text{ - }acetessigs \\ \text{4 - }0\text{ xo - }2\text{ - }methyl\text{ - }3\text{ - }acetyl\text{ - }5\text{ - }[acetyl\text{ - }carbo\text{ }x\text{ }y\text{ - }methyl]\text{ - }pyrrolenin\\ \text{ }C_{11}H_{11}O_5N = \\ \frac{OC - C\cdot CO\cdot CH_2}{HO\cdot C\cdot CH(CO\cdot CH_2)\cdot \dot{C}:N\cdot \dot{C}\cdot CH_3}. \end{array}$

 $\alpha\text{-} [8\text{-}Imino\text{-}5\text{-}methyl\text{-}4\text{-}acetyl\text{-}pyrroleninyl\text{-}(2)]\text{-}acetessigsäure\text{-}äthylester}\\ \text{HN:C---C\cdot CO\cdot CH}_3\\ \text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_2 = \frac{\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{O}_2\text{C}\cdot\text{CH}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{C}:\text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{CH}_3}{\text{C}:\text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{CH}_3}. B. \text{ Aus } ,,\alpha\text{-}Dicyanacetylaceton'' \\ \text{(Bd. III, S. 827) und Acetessigester in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (TRAUBE, B. 31, 2945; A. 382, 113). — Krystalle (aus Wasser). F: 153--158°.}$

d) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-13}O₅N.

 $\begin{array}{l} \textbf{5-0xo-3-phenyi-pyrrolidin-dicarbons}\\ \textbf{aure-(2.2)} & \textbf{C}_{1s}\textbf{H}_{11}\textbf{O}_{5}\textbf{N} = \\ & \textbf{OC} \cdot \textbf{NH} \cdot \overset{C}{\textbf{C}}(\textbf{CO}_{2}\textbf{H})_{2} \\ \end{array}. \end{array}$

1.3 · Diphenyl · pyrrolidon · (5) · dicarbonsäure · (2.2) $C_{18}H_{15}O_5N =$

H₂C——CH·C₆H₅
OC·N(C₆H₅)·C(CO₂H)₂
bezw. -diåthylester beim Erwärmen mit Zimtsäure-methylester bezw. -äthylester bei Gegenwart von Natriummethylat-Lösung bezw. Natriumäthylat-Lösung; man erhält die freie Säuredurch Verseifen mit heißer konzentrierter Natronlauge (Conbad, Reinbach, B. 35, 519, 520). — Prismen (aus Alkohol). F: 178° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Äther und Benzol. — Geht beim Erhitzen auf 180° unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 1.3-Diphenyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(2) über.

Dimethylester $C_{20}H_{10}O_5N=C_0H_5\cdot NC_4H_3(:O)(C_0H_5)(CO_2\cdot CH_3)_2$. Prismen. F: 130° (C., R.).

Diäthylester $C_{22}H_{23}O_5N=C_6H_5\cdot NC_4H_3(:0)(C_6H_5)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Krystalle (aus Äther oder verd. Alkohol). F: 99° (C., R.).

e) Oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-15} O_5 N$.

1. [2-0xo-indolinyliden-(3)]-maionsäure, 3-Dicarb-oxymethylen-oxindol, Mesoxalsäure-isoindogenid $C_{11}H_{17}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

Dinitril. 8-Dicyanmethylen-oxindol, "Isatomalonitril" $C_{11}H_5ON_2 =$ C.H. C[:C(CN)₂] CO 1). B. Aus Isstin und Malonitril in Alkohol (WALTER, B. 35, 1321). - NH -- Hellrote Nädelchen. F: 235°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und siedendem Wasser mit dunkelroter, leicht in Eisessig, schwer in Äther und Benzol mit gelbroter Farbe. Leicht löslich in Schwefelsäure mit braunroter Farbe. Natronlauge färbt zunächst blau und löst dann mit gelber Farbe.

2. 6-0xo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), α' -0xo- γ -phenyl-N. γ . α' . β' -tetrahydro- α -picolin- β . β' -dicar-

saure (3.5), α -UX0- γ -phenyl-N. γ . α . β -tetrahydro- α -picolin- β . β -dicarbonsaure $C_{14}H_{13}O_5N = \begin{array}{c} HO_1C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2H \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diäthylester <math>C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline Diathylester C_{18}H_{21}O_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ OC - NH - C \cdot CH_2 \\ \hline DIATHYLESTER C_{18}H_{18}D_5N = \begin{array}{c} C_1H_5$ schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsaure im allgemeinen nur β -Phenyl- γ -acetyl-buttersäure; beim Erhitzen mit 20% iger Salzsäure auf 100% entstand in einem Fall etwas 4.5.7-Trioxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3 oder 6)-äthylester (K., F.; K., B., B. 35, 2176, 2178). Bei kurzem Kochen mit 8% iger Natronlauge erhält man 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3) (K., B.). Beim Erhitzen mit β-Amino-crotonsäure-äthylester bei 40 mm Druck auf 150-170° entsteht die nachfolgende Verbindung.

6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(8.5)äthylester - (8) - [α - methyl - β - carbathoxy - vinylamid] - (5) $C_{22}H_{24}O_4N_4$ = athylester - (3) - [α - methyl - β - $C \cdot CH(C_6H_5) \cdot C \cdot CO_3 \cdot C_3H_5$. B. Durch Erhitzen von Benzal-OC-NH-C-CH.

malonester mit β -Amino-crotonsäure-äthylester bei 40 mm Druck zuerst auf 130—150°, dann auf 150—170° (Knoevenagel, Fries, B. 31, 764). Aus 6-Oxo-2-methyl-4-phenyl-1.4.5.8-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester durch Erhitzen mit β -Amino-crotonsäure-äthylester bei 40 mm Druck auf 150—170° (K., F.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 179-180°. - Liefert beim Erhitzen mit 20% iger Salzsäure je nach den Reaktionsbedingungen β-Phenyl-y-acetyl-buttersäure oder eine stickstoffhaltige bei 217-219° schmelzende Verbindung, die in siedendem verdünntem Alkali leicht löslich ist (K., F.; K., Brunswig, B. 85, 2175).

3. 6-0xo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]-1.4.5.6-tetrahydro-pyridindicarbonsaure - (3.5), α' - 0xo- ν - [4 - isopropyl - phenyl] - N. ν . α' - tetrahydro- α -picolin- β , β' -dicarbonsaure $C_{17}H_{10}O_5N =$

$$HO_{4}C \cdot HC \cdot CH[C_{6}H_{4} \cdot CH(CH_{3})_{2}] \cdot C \cdot CO_{3}H$$

$$OC \longrightarrow NH \longrightarrow C \cdot CH_{3}$$

6-Oxo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure - (3.5) - athylester - (3) - [α -methyl - β -carbathoxy-vinylamid] - (5) $C_{24}H_{21}O_{4}N_{1}$ = saure - (3.5) - athyrester - (5) - [w - 11.5] $\cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_3$] $\cdot \text{C} \cdot \text{CO}_3 \cdot \text{C}_2 \text{H}_5$ B. Durch Erhitzen

von 1 Mol Cuminalmalonsäurediäthylester mit 2 Mol β -Amino-crotonsäure-äthylester bei 30—50 mm Druck auf 140—155° (Knoevenagel, Brunswig, B. 35, 2173). — Krystalle (aus Alkohol). F: 172°. Leicht löslich in heißem Chloroform, löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Eisessig, Benzol und Äther. — Liefert beim Erhitzen mit 20°/eiger Salzsäure im Rohr auf 110-120° oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 6-Oxo-2-methyl-4-[4-isopropyl-phenyl]-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsaure-(3)-athylester.

¹⁾ Diese Formel ist vermutlich vor der vom Autor gegebenen C₀H₄<\(\frac{CO}{NH}\)>C: C(CN)₂ zu bevorzugen.

f) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-19}O₅N.

1. 0xo-carbonsäuren $C_{13}H_7O_5N$.

1. 2.4.7 - Trioxo - 4.7 - dihydro - 5.6 - benzo - indolin - carbonsäure - (3), 5.6 - Benzo - oxindolchinon - (4.7) - carbonsäure - (3) $C_{13}H_7O_5N$, Formel I, bezw. desmotrope Formen.

1-Äthyl-5.6-benzo-oxindolchinon-(4.7)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{17}H_{15}O_5N$, Formel II. B. Aus 3-Chlor-oder 3-Brom-naphthochinon-(1.4)-malonsäure-(2)-diäthylester

und Äthylamin in verd. Alkohol bei Zimmertemperatur (Liebermann, B. 32, 919). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-Äthyl-5.6-benzo-oxindolchinon-(4.7) (Bd. XXI, S. 569) (L., B. 33, 569). — Löslich in Alkalicarbonat-Lösung, Alkalilaugen und Ammoniak mit blauer Farbe (L., B. 32, 919). Färbt mit Tonerde gebeizte Faser gelb (L., B. 32, 919). — NaC₁₇H₁₄O₅N (bei 110°). Dunkelblaue Nadeln (L., B. 33, 568). — Cu(C₁₇H₁₄O₅N)₂. Rote Krystalle. — Verbindung mit Äthylamin C₂H₇N + C₁₇H₁₈O₅N. Stahlblaue Prismen. Löslich in Wasser mit blauer Farbe, unlöslich in Alkohol.

- 1 p Tolyl 5.6 benzo oxindolchinon (4.7) Oxindolchinon Oxindolchinon (4.7) Oxindolchinon Oxindolchinon (4.7) Oxindolchinon Oxindolc
- 1 Benzyl 5.6 benzo oxindolchinon (4.7) carbon-säure-(3)-äthylester C₂₂H₁₇O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Benzylaminsalz aus 3-Brom-naphthochinon-(1.4)-malonsäure-(2)-diäthylester und Benzylamin (Liebermann, B. 33, 570). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich bei ca. 160° dunkel. Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-Benzyl-5.6-benzo-oxindolchinon-(4.7) (Bd. XXI, S. 569). Färbt die Faser auf Aluminiumbeize orange, auf Eisenbeize braun.

2. 2.6.7 - Trioxo - 6.7 - dihydro - 4.5 - benzo - indolin - carbonsäure - (3), 4.5-Benzo - oxindolchinon - (6.7) - carbonsäure - (3) $C_{13}H_7O_5N$, Formel III, bezw. desmotrope Formen.

1-Acetyl-4.5-benzo-oxindolchinon-(6.7)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{17}H_{13}O_6N$, Formel IV, ist desmotrop mit 1-Acetyl-7-oxy-2.6-dioxo-2.6-dihydro-4.5-benzo-indol-carbonsäure-(3)-äthylester, S. 379.

2. 3-[4-Carboxy-benzoyi]-pyridin-carbonsäure-(2),
3-[4-Carboxy-benzoyi]-picolinsäure C₁₄H₆O₅N. s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-p-Toluyl-pyridin-carbonsäure-(2) (8. 320)
bei der Oxydation mit 2 Molecular in alkal. Lösung bei 30-40° (Fulda, M. 21,
984). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser.
— Geht beim Erhitzen auf 100-210° unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 3-[4-Carboxybenzoyl]-pyridin über. — CdC₁₄H₇O₅N. Sehr schwer löslich in Wasser.

Dimethylester $C_{16}H_{12}O_5N=NC_5H_3(CO_3\cdot CH_2)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_3\cdot CH_3$. Aus 3-[4-Carboxy-benzoyl]-pyridin-carbonsäure-(2) durch Erhitzen mit methylalkoholischer Schwefelsäure (Fulda, M. 21, 986). — Nadeln (aus Methanol). F: 110—111°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

g) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-21} O_5 N$.

1. Oxo-carbonsäuren C₁₄H₇O₅N.

1. 3' - Oxo - [indeno - 1'.2':2.3 - pyridin] - dicarbon - säure - (4.6)¹), 2.3(CO) - Benzoylen - pyridin - dicarbon-säure - (4.6), 5(CO).6 - Benzoylen - luttdinsäure, α-Phenylen pyridin ket on dicarbonsäure C₁₄H₇O₅N, s. nebenstehende

Formel. B. Aus 2-Styryl-7.8-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) oder aus 7.8-Benzo-chinolin-dicarbonsäure-(2.4) durch Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung in der Wärme (Doebner, Peters, B. 23, 1236). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 264°. Löslich in heißem Wasser und Eisessig, schwer löslich in kaltem Wasser, Äther, Alkohol, Benzol, Chloroform und Petroläther. Löslich in Alkalien mit rotgelber Farbe. — Geht bei der Destillation unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 2.3(CO)-Benzoylen-pyridin über. — Ag₂C₁₄H₅O₅N. Gelblicher Niederschlag.

2. 3' - Oxo - [indeno - 2'.1': 2.3 - pyridin] - dicarbon - säure-(4.6) 1), 2(CO).3 - Benzoylen - pyridin - dicarbon - säure-(4.6), 5.6(CO) - Benzoylenlutidinsäure, β-Phenylen-pyridinketondicarbonsäure C₁₄H₇O_δN, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 2-Styryl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) oder aus 5.6-Benzo-chinolin-dicarbonsäure-(2.4) durch Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung in der Wärme (Doebner, Peters, B. 23, 1241). — Gelbe, sehr hygroskopische Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 284°. Leicht löslich in Eisessig und Aceton, schwer in kaltem Wasser und kaltem Alkohol sowie in Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 2(CO).3-Benzoylen-pyridin über. — Ag₂C₁₄H₅O_δN. Fast unlöslich in Wasser.

 $\begin{array}{ll} \textbf{2. 4-0xo-2.6-diphenyl-piperidin-dicarbons} & \textbf{ure-(3.5), } & \textbf{2.6-Diphenyl-piperidon-(4)-dicarbons} & \textbf{ure-(3.5)} & \textbf{C_{10}H_{17}O_{5}N} = \\ & \frac{\textbf{HO_{2}C \cdot HC \cdot CO \cdot CH \cdot CO_{2}H}}{\textbf{C_{6}H_{5} \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}}}. \end{array}$

2.6 - Diphenyl - piperidon - (4) - dicarbonsäure - (3.5) - dimethylester $C_{21}H_{21}O_5N = CH_3 \cdot O_4C \cdot HC \cdot CO \cdot CH \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Durch Sättigen eines Gemisches von Acetondicarbon-

C₆H₅·HĊ·NH·ĊH·C₆H₅
säuredimethylester und Benzaldehyd mit Ammoniak unter Eiskühlung (РЕТВЕНКО-КВІТschenko, Zonew, Ж. 38, 551; В. 39, 1358). — Krystalle (aus Alkohol oder Alkohol +
Chloroform). F: 144—148° (Р.-К., Z.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer
in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (Р.-К., Z.). Löslich in verd. Säuren (Р.-К., РЕТВОЖ,
В. 41, 1695). Ziemlich leicht löslich in konz. Schwefelsäure (Р.-К., Z.). Durch Fällen einer
Benzol-Lösung mit Säuren erhält man in Wasser unlösliche Salze (Р.-К., Р.). — C₂₁H₂₁O₅N
+ HCl (Р.-К., Z.). — C₂₁H₂₁O₅N + HNO₂. Zur Konstitution vgl. Р.-К., Р. В. 41, 1692.
Krystalle. F: 148—149° (Р.-К., Z.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol
(Р.-К., Z.). — 2C₂₁H₂₁O₅N + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Krystalle. Schwer löslich in
Wasser (Р.-К., Р.).

2.6 - Diphenyl - piperidon - (4) - dicarbonsäure - (3.5) - diäthylester $C_{23}H_{25}O_5N=C_3H_6\cdot O_3C\cdot HC\cdot CO\cdot CH\cdot CO_3\cdot C_3H_5$. B. Durch Sättigen eines Gemisches von 2 Mol Benzaldehyd

C₆H₅·HĊ·NH·ĊH·C₆H₅
und 1 Mol Acetondicarbonsäurediäthylester mit Ammoniak unter Eiskühlung (Petrenko-Keitschenko, Zonew, Ж. 38, 552; B. 39, 1359). — F: 116—119° (P.-K., Z.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Alkohol (P.-K., Z.). — Liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 4-Oxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (P.-K., Petrow, B. 41, 1693). — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung (P.-K., Z.). — KC₂₃H₂₄O₅N. Liefert beim Kochen mit Wasser den freien Ester (P.-K., Z.). — C₂₃H₂₅O₅N + HCl (P.-K., Z.). Unlöslich in Wasser; über eine in Wasser lösliche Form vgl. P.-K., P., B. 41, 1695. — C₂₃H₂₅O₅N + HNO₂. Zur Konstitution vgl. P.-K., Petrow, B. 41, 1692. Krystalle. F: 147° bis 150°; ziemlich schwer löslich in Alkohol (P.-K., Z.). — C₂₃H₂₅O₅N + HNO₃. Krystalle (aus Alkohol). F: 154—157° (P.-K., P.). — 2C₂₃H₂₅O₅N + 2 HCl + PtCl₄. Unlöslich in Wasser (P.-K., P.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- $\begin{array}{l} \textbf{1-Methyl-2.6-diphenyl-piperidon-(4)-dicarbons \"{a}ure-(8.5)-di \"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}_{2}\textbf{C}\cdot \textbf{H}\textbf{C} & \textbf{C}\textbf{O} & \textbf{C}\textbf{H}\cdot \textbf{C}\textbf{O}_{2}\cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{C}_{34}\textbf{H}_{37}\textbf{O}_{5}\textbf{N} & \textbf{C} & \textbf{M} & \textbf{M} & \textbf{M} & \textbf{M} & \textbf{M} \\ \end{array}$
- C₃₄H₃· O₅N = C₆H₅· HC· N(CH₃)· CH· C₆H₅
 a) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus Acetondicarbonsäurediäthylester, Benzaldehyd und Methylamin in der Kälte, neben der höherschmelzenden Form (Petrenko-Kritschenko, Lewin, B. 40, 2884; P.-K., B. 42, 3684). Aus 2.6-Diphenyl-piperidon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester durch Einw. von Methyljodid (P.-K., L.). Krystalle. F: 85—86° (P.-K., L.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (P.-K., L.). Das Hydrochlorid liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 1-Methyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (P.-K.). Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung (P.-K., L.). C₂₄H₂₇O₅N + HCl. Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 195—200° (P.-K., L.). Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Benzol und Wasser (P.-K., L.). Uber ein in Wasser lösliches Hydrochlorid vgl. P.-K. C₂₄H₂₇O₅N + HNO₂. F: 137—139° (P.-K.). Schwer löslich in Wasser. 2C₂₄H₂₇O₅N + 2 HCl + PtCl₄. Schwer löslich in Wasser (P.-K.).
- b) Höherschmelzende Form. B. s. o. bei der niedrigerschmelzenden Form. Krystalle. F: 138° (Petrenko-Kritschenko, B. 42, 3685). Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol, unlöslich in Wasser. Das Hydrochlorid liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 1-Methyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester. Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung. Hydrochlorid. F: ca. 153°. Löslich in Alkohol, Benzol und heißer Essigsäure, unlöslich in Wasser. Über ein in Wasser lösliches Hydrochlorid vgl. P.-K. C₂₄H₂₇O₅N + HNO₂. Krystalle (aus Alkohol). F: 108° (Zers.).
- 1 Äthyl 2.6 diphenyl piperidon (4) dicarbonsäure (8.5) diäthylester $C_{25}H_{29}O_{5}N = C_{2}H_{5}\cdot O_{3}C\cdot HC$ $C_{15}H_{29}O_{5}N = C_{2}H_{5}\cdot O_{3}C\cdot HC$ $C_{15}H_{29}O_{5}N = C_{2}H_{5}\cdot O_{3}C\cdot HC$
- C₈H₅·HC·N(C₈H₅)·CH·C₈H₅
 a) Niedrigerschmelzende Form. B. Bei der Einw. von Äthylamin-Dampf auf ein abgekühltes Gemisch von Acetondicarbonsäurediäthylester und Benzaldehyd (PETRENKO-KRITSCHENKO, B. 42, 3689). Neben Benzal-bis-acetondicarbonsäureester (Bd. X, S. 1052) aus Benzaläthylamin und Acetondicarbonsäurediäthylester in Alkohol (P.-K.). Krystalle. F: 92°. Das Hydrochlorid liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 1-Äthyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester. Hydrochlorid. Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 179—181°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin.
- b) Höherschmelzende Form. B. Bei Zusatz von flüssigem Äthylamin zu einem Gemisch von Benzaldehyd und Acetondicarbonsäurediäthylester (Petrenko-Kritschenko, B. 42, 3689). Aus Benzaläthylamin und Acetondicarbonsäurediäthylester in Benzol (P.-K.). Krystalle (aus Alkohol). F: 137—140°. Unlöslich in Wasser. Das Hydrochlorid liefert bei der Oxydation mit heißer Chromessigsäure 1-Äthyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester. Hydrochlorid. F: 152—153°. Unlöslich in Wasser und Benzol. C₂₁H₂₉O₅N + HNO₂. Krystalle (aus Alkohol). F: 118—120°. 2C₂₂H₂₉O₅N + 2HCl + PtCl₄.
- 1.2.6 Triphenyl piperidon (4) dicarbonsäure (8.5) diäthylester $C_{28}H_{29}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot HC$ —CO— $CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von 1 Mol Acetondicarbon-
- C₆H₅·HC·N(C₆H₅)·CH·C₆H₅
 săurediāthylester mit 2 Mol Benzalanilin oder mit 1 Mol Benzalanilin und 1 Mol Benzaldehyd
 in Alkohol (MAYEB, Bl. [3] 33, 499).— Blättchen (aus Benzol). F: 124° (M.). Leicht löslich
 in Benzol und Äther, ziemlich sol wer in siedendem Alkohol (M.).— C₂₉H₂₉O₅N +HCl.
 F: 145° (Zers.) (Petrenko-Keitsch enko, B. 42, 3693). Unlöslich in Wasser und Benzol,
 schwer in Alkohol.

h) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-23} O_5 N$.

2-[1.4-Dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin-carboyl-(3)]-benzoesäure, 1.4-Dioxo-3-[2-carboxy-benzoyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{17}H_{11}O_{z}N$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1.4-Dioxy-3-[2-carboxy-benzoyl]-isochinolin, S. 379.

i) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-25} O₅ N.

4-0xo-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 2.6-Di $phenyl-pyridon-(4)-dicarbonsaure-(3.5) \quad C_{19}H_{12}O_5N = \frac{HO_2C\cdot C\cdot CO\cdot C\cdot CO_2H}{C_4H_5\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot C_4H_5}$ ist desmotrop mit 4-0xy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5), S. 273.

1 - Methyl - 2.6 - diphenyl - pyridon - (4) - dicarbonsäure - (8.5) $C_{\infty}H_{15}O_{5}N =$ HO.C.C.CO.C.CO.H B. Aus dem Diäthylester (s. u.) durch Verseifen mit siedender C.H. C.N(CH.) C.C.H. alkoh. Kalilauge (Petrenko-Kritschenko, Schöttle, B. 42, 2024; P.-K., B. 42, 3687; H. 42 [1910], 311; P.-K., Sch., H. 48 [1910], 205). — Körner mit 1 H. C₂H₄O₂ (aus Essigsäure). F: 270° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in heißem verdünntem Alkohol und heißer Essigsäure, unlöslich in Wasser.

1-Methyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{s,t}H_{s,0}O_{s}N=$ C.H. O.C.C.—CO—C.CO, C.H.

B. Aus 4-Oxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-C₄H₅·C·N(CH₅)·C·C₄H₅

B. Aus 4-Oxy-2.6-diphenyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diathylester durch Erwärmen mit 5% iger alkoh. Kalilauge und Behandeln des Reaktionsprodukts in wäßr. Lösung mit Methyljodid (Ретремко-Критесней, Schöttle, B. 42, 2024). Aus den Hydrochloriden der beiden Formen des 1-Methyl-2.6-diphenyl-piperidon-(4)dicarbonsaure-(3.5)-diathylesters durch Oxydation mit heißer Chromessigsaure (P.-K., B. 42, 3686). Aus dem Silbersalz der 1-Methyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) durch Kochen mit Athyljodid (P.-K., B. 42, 3687).—Krystalle (aus Alkohol). F: 244°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

1 - Äthyl - 2.6 - diphenyl - pyridon - (4) - dicarbonsäure - (3.5) $C_{e_1}H_{1,0}O_xN=$ $C_0H_5 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot C \cdot C_0H_5$. B. Aus dem Diäthylester (s. u.) durch Erwärmen mit alkoh. HO.C.C.CO.C.CO.H Kalilauge (Petrenko-Kritschenko, B. 42, 3692). — Krystalle. F: 248—250° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. — Ag₂C₂₁H₁₅O₅N. Unlöslich in Wasser. 1-Athyl-2.6-diphenyl-pyridon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{25}H_{25}O_{5}N=$ $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot O_{\bullet}C \cdot C - CO - C \cdot CO_{\bullet} \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$ B. Aus den Hydrochloriden der beiden Formen des C₆H₅·C·N(C₂H₅)·C·C₆H₅

1-Äthyl-2.6-diphenyl-piperidon-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters durch Oxydation mit heißer Chromessigsäure (Petrenko-Kritschenko, B. 42, 3691). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 189—190°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther.

k) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-29}O₅N.

4 - [2 - Carboxy - benzoyl] - naphthalin - [dicarbonsäure-(1.8)-imid], 4-[2-Carboxy-benzoyl]-naphthalsaure-imid C_mH₁₁O_zN, s. nebenstehende Formel. B. Bei wiederholtem Eindampfen von 4-[2-Carboxy-benzoyl]-naphthalsäure mit Ammoniak (GRAEBE, A. 327, 101). — Schmilzt oberhalb 300°.

4. Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-7}O₆N.

1. 3.4-Dioxo-pyrrolidin-dicarbonsaure-(2.5) $C_6H_8O_6N=$ oc---co HO.C. HC. NH. CH. CO.H.

1 - Phenyl - 8.4 - dioxo - pyrrolidin - dicarbonsaure - (2.5) $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N =$

 $HO_3C \cdot HC \cdot N(C_3H_2) \cdot CH \cdot CO_3H$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-3.4-dioxy-pyrrol-dicarbonsaure (2.5), vgl. S. 275.

1 - 0 - Tolvl - 3.4 - dioxo - pyrrolidin - dicarbonsaure - (2.5) C_{1.}H_{1.}O₂N == $HO_2C \cdot HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CO_2H$ ist desmotrop mit 1-o-Tolyl-3.4-dioxy-pyrrol-dicarbon-säure-(2.5), vgl. S. 275. OC_____CO

2. Oxo-carbonsauren C.H.O.N.

bezw. desmotrope Formen.

Diäthylester $C_{11}H_{15}O_6N = \frac{H_2C \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2}{OC - NH - CO}$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von Chloralammoniak auf Dinatriummalonsaurediäthylester in Alkohol; man gewinnt den freien Diäthylester über das Silbersalz (Zwerger, M. 24, 740). — Nadeln mit ¹/₈H₂O. Wird bei 105° wasserfrei. F: 195—196°. Löslich in Äther und heißem Wasser, ziemlich leicht löslich in verdünntem, sehr leicht in absolutem Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub schwachen Pyridingeruch. Mit Ferrichlorid entsteht eine rote Färbung. -NaC₁₁H₁₄O₆N+2H₂O. Nadeln (aus Wasser). Löslich in ca. 100 Tln. heißem Wasser; sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — $AgC_{11}H_{14}O_6N$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser. — $Ba(C_{11}H_{14}O_6N)_2+2H_2O$. Nadeln. Fast unlöslich in Wasser.

2. 2.5 - Dioxo - pyrrolidin - carbonsăure - (3) - essigsăure - (4) $C_7H_7O_6N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot HC - CH \cdot CO_2H$

 $\begin{array}{c} \text{OC} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{OC} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{Diamid } \text{C}_7\text{H}_9\text{O}_4\text{N}_3 = \\ & \begin{array}{c} \text{H}_2\text{N} \cdot \text{OC} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{HC} - - \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_3} \\ \text{OC} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ & \begin{array}{c} \text{OC} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \text{B. Beim Aufbewahren von} \\ \text{OC} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \end{array}$

Propan-α.α.β.γ-tetracarbonsāure-tetraāthylester mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1007). — Prismen (aus Wasser). F: 237—238° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser.

3. 2.6 - Dioxo - 4.4 - dimethyl-piperidin - dicarbons aure - (3.5) $C_{e}H_{11}O_{e}N =$ HO,C.HC.C(CH,), CH.CO,H

Dinitril, 2.6-Dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin, β . β -Dimethyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-imid $C_9H_9O_2N_3=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CN}{C^{\frac{1}{2}}-NH_3-\frac{1}{2}O}$. B. Bei der Einw. von Aceton glutarsäure-imid $C_9H_9O_2N_3 = OC_NH_CO$ B. Bei der Einw. von Aceton auf Cyanessigester und alkoh. Ammoniak (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 439). — Blättohen. F: 216—217°; schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol und Essigsäure (Gua., Gr.). — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 310—320° unter Methan-Entwicklung (Gua., Gr.). Gibt mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure eine gelbe Färbung (Gua., Gr.). — NH₄C₉H₂O₂N₃. Krystallinische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser (Gua., Gr.). — Silbersalz. Niederschlag. Löslich in verd. Salpetersäure (Gua., C. 1901 I, 578).

2.6 - Dioxo - 1.4.4 - trimethyl - 3.5 - dicyan - piperidin, $\beta.\beta$ - Dimethyl - $\alpha.\alpha'$ - dicyanglutarsäure-methylimid $C_{10}H_{11}O_2N_3 = \frac{NC \cdot HC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CN}{OC \cdot N(CH_3) \cdot CO}$. B. Aus Aceton, Cyanessigester und Methylamin in Alkohol (GUARESCHI, C. 1901 I, 578). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 163-163,50. Sehr schwer löelich in Äther, sehr leicht in Pyridin. 100 Tle. Wasser lösen bei 11° 0,14 Tle. Substanz; 100 Tle. 90°/oiger Alkohol lösen bei 17° 1,4 Tle. Substanz. — Liefert mit Brom in Essigsäure 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-1.4.4-trimethyl-3.5-dicyanpiperidin. Gibt mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure eine gelbe Färbung. — AgC₁₀H₁₀O₂N₂. Niederschlag. — Ag₂C₁₀H₉O₂N₃. Zersetzlicher Niederschlag.

1-Äthyl-2.6-dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin, $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-äthylimid $C_{11}H_{12}O_2N_3 = \begin{array}{c} NC \cdot HC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CN \\ Od N(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CN \\ Od N(CH_3)_3 \cdot CH \cdot CN \\ Od N(CH$ glutarsäure-äthylimid $C_{11}H_{12}O_2N_3 = OC \cdot N(C_2H_5) \cdot CO$. B. Aus Aceton, Cyanessigester und Äthylamin in Alkohol (Guareschi, C. 1901 I, 578). — Krystalle (aus $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 110,5—111,5°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, sehr leicht in Pyridin; leicht löslich in Alkalilauge. — Die alkal. Lösung gibt bei Zusatz von Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure einen zunächst farblosen, dann gelben Niederschlag. 1-Benzyl-2.6-dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin, $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-benzylimid $C_{16}H_{15}O_2N_3=\frac{NC\cdot HC - C(CH_3)_8 - CH\cdot CN}{OC\cdot N(CH_3\cdot C_6H_5)\cdot CO}$. B. Aus Aceton, Cyanessigester und Benzylamin in 95°/oigem Alkohol, neben Cyanacetyl-benzylamin (Guazsom, C. 1901 I, 578). — Nadeln (aus 60°/oigem Alkohol). F: 149—150°. Sehr schwerlöslich in Wasser. Löslich in Kalilauge; wird aus der Lösung durch verd. Schwefelsäure wieder gefällt. — Gibt mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure keine Färbung.

1.1'-Äthylen-bis-[2.6-dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin], N.N'-Äthylen-bis-[$\beta.\beta$ -dimethyl- $\alpha.\alpha$ '-dicyan-glutarsäure-imid] $C_{30}H_{30}O_4N_6=$ [(CH₂)₃C<\frac{CH(CN) \cdot CO}{CH(CN) \cdot CO} > N \cdot CH₃-]. B. Aus Aceton, Cyanessigester und Äthylendiamin in absol. Alkohol (Guareschi, C. 1901 I, 578). — Krystalle (aus Alkohol). F: 287—290° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser: löslich in Alkalilauge.

8.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 4.4 - dimethyl - piperidin - dicarbonsăure - (8.5) - dinitril, 8.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 4.4 - dimethyl - 3.5 - dioyan - piperidin, $\alpha.\alpha'$ - Dibrom - $\beta.\beta$ - dimethyl - $\alpha.\alpha'$ - dicyan - glutarsăure - imid $C_9H_7O_9N_9Br_9 = \frac{NC \cdot BrC \cdot C(CH_8)_8 \cdot CBr \cdot CN}{OC - NH - CO}$. B. Durch Einw.

von Bromwasser auf 2.6-Dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin (Guareschi, Grande, Atti Accad. Torino 34, 931; C. 1899 II, 439). — F: 190—195°. — Gibt mit 40°/0 iger Essigsäure auf dem Wasserbad [3.3-Dimethyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid (S. 362).

3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 1.4.4 - trimethyl - 3.5 - dioxan - piperidin, $\alpha.\alpha'$ - Dibrom - $\beta.\beta$ - dimethyl - $\alpha.\alpha'$ - dioxan - glutarsäure - methylimid $C_{10}H_9O_3N_3Br_3=NC\cdot BrC\cdot C(CH_3)_3\cdot CBr\cdot CN$

OC·N(CH₃)·CO

in Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 578). — Krystalle. F: 144—145°. Zersetzt sich bei 200°. — Liefert beim Erhitzen mit überschüssiger 50°/0 iger Essigsäure [3.3-Dimethyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-methylimid (S. 362).

1-Äthyl-3.5-dibrom-2.6-dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- $\beta.\beta$ -dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-äthylimid $C_{11}H_{11}O_2N_3Br_2=NC\cdot BrC\cdot C(CH_2)_2\cdot CBr\cdot CN$

OC·N(C₂H₅)·CO

Brom in Eisessig (GUARESCHI, *Mem. Accad. Torino* [2] 50, 243; C. 1901 I, 578). — Krystalle (aus Alkohol). F: 130—132°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Essigsäure. — Gibt beim Erhitzen mit 50°/ciger Essigsäure [3.3-Dimethyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbon-säure-(1.2)]-äthylimid (S. 363).

4. 2.6-Dioxo-4-methyl-4-äthyl-piperidin-dicarbons äure-(3.5) $C_{10}H_{18}O_{e}N$ $= \frac{HO_{2}C\cdot HC\cdot C(CH_{2})(C_{2}H_{5})\cdot CH\cdot CO_{2}H}{O\dot{C}-NH-\dot{C}O}.$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-äthyl-3.5-dioyan-piperidin, β -Methyl- β -äthyl-a.a'-dioyan-glutarsäure-imid $C_{10}H_{11}O_{9}N_{8} = \frac{NC \cdot HC \cdot C(CH_{9})(C_{8}H_{6}) \cdot CH \cdot CN}{OC}$. B. Aus Methyläthylketon, Cyanessigester und wäßr. Ammoniak (Grande, C. 1897 I, 903; Guareschi, Gr., C. 1898 II, 544). — Blättchen. F: 193° (Gr.; Gua., Gr.). — Ist beständig gegen überschüssige Alkalien oder Säuren (Gua., Gr.). Zersetzt sich in neutraler wäßriger oder schwach alkalischer Lösung (Ammoniak-, Soda- oder besser Magnesiumhydroxyd-Lösung) in 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dioarbonsäure-(3.5)-dinitril (S. 278) und Äthan (Gua., Gr.; Gua., C. 1901 I, 578). Gibt bei Behandlung mit Bromwasser 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-äthyl-3.5-dicyan-piperidin (Gua., Gr.). — Bildet ein Ammoniumsalz (Gua., Gr.).

2.6-Dioxo-1.4-dimethyl-4-äthyl-8.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -äthyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-methylimid $C_{11}H_{12}O_2N_3=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_3)(C_2H_5)\cdot CH\cdot CN}{OC-N(CH_3)-CO}$. B. Aus Methyläthylketon, Cyanessigester und Methylamin in Alkohol (Guareschi, C. 1901 I, 579). — Blättchen (aus Alkohol). F: 192,5°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Pyridin. — Zersetzt sich nach dem Neutralisieren mit Ammoniak in Athan und eine nicht näher beschriebene Verbindung (vielleicht β -Methyl- α . γ -dicyan-glutaconsäure-methylimid). — Gibt mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure eine gelbe Färbung.

2.6-Dioxo-4-methyl-1.4-diäthyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -äthyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-äthylimid $C_{12}H_{15}O_2N_3=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_3)(C_2H_3)\cdot CH\cdot CN}{OC-N(C_3H_3)-CO}$. B. Aus Methyläthylketon, Cyanessigester und Äthylamin in Alkohol (Guaresohi, C. 1901 I, 579). — Blättchen. F: 146—147,5°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — Die mit Ammoniak neutralisierte wäßr. Lösung entwickelt Äthan.

1-Allyl-2.6-dioxo-4-methyl-4-äthyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -äthyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-allylimid $C_{12}H_{15}O_2N_3 = \frac{NC \cdot HC - C(CH_2)(C_2H_3) - CH \cdot CN}{OC \cdot N(CH_2 \cdot CH : CH_3) \cdot CO}$.

Aus Methyläthylketon, Cyanessigester und Allylamin in Alkohol (Guanesohi, C. 1901 I, 579). — Nadeln (aus Wasser). F: 91—92°. Sehr schwer löslich in Wasser mit saurer Reaktion.

8.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-äthyl-piperidin-dicarbonsäure - (8.5) - dinitrll, 8.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-äthyl-3.5-dicyan-piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- β -methyl- β -äthyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid $C_{10}H_{8}O_{2}N_{3}Br_{3}=$ 8. Aus 2.6-Dioxo-4-methyl-4-āthyl-3.5-dicyan-piperidin und Bromwasser (Guarrent, Grande, C. 1898 II, 545). — Prismen (aus Wasser) (Gua., Gr., C. 1898 II, 545). — Gibt beim Erhitzen für sich auf ca. 110° (Gua., Gr., C. 1899 II, 439) oder mit 50°/oiger Essigsäure (Gua., Mem. Accad. Torino [2] 50, 246; C. 1901 I, 579) [3-Methyl-3-āthyl-1.2-dicyan-cyclo-properiodicarbonsäure (4.2)] [3.22°/oiger]

propan-dicarbonsaure-(1.2)]-imid (8. 363).

3.5-Dibrom-2.6-dioxo-1.4-dimethyl-4-athyl-3.5-dicyan-piperidin, $\alpha\alpha'$ -Dibrom- β -methyl- β - athyl- $\alpha\alpha'$ - dicyan-glutaragure-methylimid C.H.O.N.Br. =

 β -methyl- β -äthyl- α . α' -dioyan-glutarsäure-methylimid $C_{11}H_{11}O_2N_2Br_2 = NC \cdot BrC \cdot C(CH_2)(C_2H_3) \cdot CBr \cdot CN$ B. Aug. 9. B. Diogra 4.4. dimethyl. 4. 5 thyl. 3. 5. dioyan-niperidi

OC—N(CH₂)—CO

B. Aus 2.6-Dioxo-1.4-dimethyl-4-āthyl-3.5-dicyan-piperidin oC—N(CH₂)—CO

und Brom in Eisessig (Guareschi, *Mem. Accad. Torino* [2] **50**, 249; C. 1901 I, 579). — Prismatische Krystalle. F: 106—107,5°. — Gibt beim Erwärmen mit 50°/eiger Essigsäure [3-Methyl-3-āthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-methylimid.

3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-1.4-diäthyl-3.5-dicyan-piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- β -methyl- β - äthyl- $\alpha.\alpha'$ - dicyan-glutarsäure- äthylimid $C_{12}H_{13}O_2N_3Br_3=NC\cdot BrC\cdot C(CH_3)(C_3H_4)\cdot CBr\cdot CN$

 $OC - N(C_2H_5) - CO$ 3.5-dicyan-piperidin (GUARESCHI, C. 1901 I, 579). — Krystalle (aus Wasser). F: 112—115°. — Gibt beim Erwärmen mit 50°/ $_{0}$ iger Essigsäure [3-Methyl-3-āthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-āthylimid.

5. Oxo-carbonsăuren $C_{11}H_{15}O_{e}N$.

 $= \underbrace{\begin{array}{l} \textbf{1. 2.6-Dioxo-4-methyl-4-propyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5)}_{11}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{8}\textbf{N} \\ = \underbrace{\begin{array}{l} \textbf{HO}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{2})(\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{6})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}_{8}\textbf{H} \\ \textbf{O}_{2}\textbf{C} & \textbf{NH} & \textbf{O}_{2}\textbf{C} \\ \end{array}}_{\textbf{NH}}.$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-propyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -propyl-a. α '-dicyan-glutarsäure-imid $C_{11}H_{13}O_{2}N_{3}=$ $\begin{array}{c}
NC \cdot HC \cdot C(CH_{2})(CH_{2} \cdot C_{2}H_{5}) \cdot CH \cdot CN \\
OC \qquad NH \qquad CO \\
NH \qquad CO \\
OC \qquad NH \qquad CO \\
SO I, 266). — Krystalle (aus Wasser). F: 201—202°. Löslich in Alkohol und Ather, schwer löslich in Wasser. — Das Ammoniumsalz zersetzt sich in wäßr. Lösung, besonders beim Erwärmen, in 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dioarbonsäure-(3.5)-dinitril (S. 278), Propan und Blausäure. — Gibt mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure eine gelbe Färbung. — NH₄C₁₁H₁₂O₂N₈. Krystallinische Masse. F: 192—193° (Zers.).$

 $2.6 - \text{Dioxo} - 1.4 - \text{dimethyl} - 4 - \text{propyl} - 3.5 - \text{dicyan} - \text{piperidin}, \ \beta - \text{Methyl} - \beta - \text{propyl} - \alpha.\alpha' - \text{dicyan-glutars \"{a}ure-methylimid} \quad C_{18}H_{18}O_{2}N_{8} = \frac{\text{NC} \cdot \text{HC} \cdot \text{C(CH}_{2})(\text{CH}_{2} \cdot \text{C}_{2}H_{5}) \cdot \text{CH} \cdot \text{CN}}{\text{OC}}.$

B. Aus Methylpropylketon, Cyanesigester und Methylamin in Alkohol, neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 208° (Guarrschi, C. 1901 I, 579). — Blättohen (aus Wasser). F: 134—135,5°. Löslich in Alkohol, schwer in Wasser mit saurer Reaktion; siemlich leicht löslich in Alkalien. — Die mit Ammoniak peutralisierte wäßrige Lösung entwickelt Propan. — Beim Versetzen der alkal. Lösung mit Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure entsteht ein zunächst farbloser, dann gelber Niederschlag.

- 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-propyl-piperidin-dicarbonsäure-(8.5)-dinitril,
 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-propyl-3.5-dicyan-piperidin, α.α'-Dibrom-β-methyl-β-propyl-α.α'-dicyan-glutarsäure-imid C₁₁H₁₁O₂N₃Br₂ =

 NC·BrC·C(CH₂)(CH₂·C₂H₃)·CBr·CN

 OC NH CO

 NH CO

 3.5-dicyan-piperidin mit gesättigtem Bromwasser (Minozzi, G. 30 I, 269). Krystalle.
 F: 170—173° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit 50°/oiger Essigsäure [3-Methyl-3-propyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbon-säure-(1.2)]-imid.
- 2. 2.6-Dioxo-4-methyl-4-isopropyl-piperidin-dicarbonsdure-(3.5) $C_{11}H_{15}O_{4}N = \frac{HO_{2}C \cdot HC \cdot C(CH_{3})[CH(CH_{2})_{2}] \cdot CH \cdot CO_{2}H}{OC-NH-CO}.$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-isopropyl-8.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -isopropyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-imid $C_{11}H_{12}O_2N_3 = \begin{array}{c} NC \cdot HC \cdot C(CH_3)[CH(CH_3)_2] \cdot CH \cdot CN \\ OC - NH - CO \\ B. Aus Methylisopropylketon, Cyanessigester und alkoh. Almoniak auf den kantalish of the state of$

- B. Aus Methylisopropylketon, Cyanessigester und alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (Minozzi, G. 30 I, 274). Blättchen (aus Alkohol). F: 232—234°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Liefert bei der Behandlung mit verdünntem wäßrigem Ammoniak 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril. Gibt bei Einw. von Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure eine gelbe Färbung. AgC₁₁H₁₂O₂N₂. Unbeständiger Niederschlag. Löslich in Wasser.
- 8.5 Dibrom 2.6 dioxo 4 methyl 4 isopropyl piperidin dicarbonsäure (3.5)-dinitril, 8.5 Dibrom 2.6 dioxo 4 methyl 4 isopropyl 8.5 dioyan piperidin, $\alpha.\alpha'$ Dibrom β methyl β isopropyl $\alpha.\alpha'$ dicyan glutarsäure imid $C_{11}H_{11}O_2N_3Br_2 = NC \cdot BrC \cdot C(CH_3)[CH(CH_3)_3] \cdot CBr \cdot CN$
- OC NH CO

 Diperidin und gesättigtem Bromwasser (Minozzi, G. 30 I, 276). Nadeln (aus Wasser). F: 163—165° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Essigsäure. Beim Erwärmen mit 10°/oiger Essigsäure bildet sich [3-Methyl-3-isopropyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid.
- 3. 2.6-Dioxo-4.4-didthyl-piperidin-dicarbonsaure-(3.5) $C_{11}H_{15}O_6N = HO_2C\cdot HC\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CH\cdot CO_2H$ OC...NH....CO

Dinitril, 2.6-Dioxo-4.4-diāthyl-3.5-dicyan-piperidin, $\beta.\beta$ -Diāthyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-plutarsāure-imid $C_{11}H_{12}O_2N_2 = \begin{array}{c} NC \cdot HC \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH \cdot CN \\ OC - NH - CO \\ OC - NH -$

- 8.5-Dibrom-2.6-dioxo-4.4-diäthyl-piperidin-dicarbonsäure-(8.5)-dinitril, 8.5-Dibrom-2.6-dioxo-4.4-diäthyl-3.5-dicyan-piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- $\beta.\beta$ -diäthyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid $C_{11}H_{11}O_2N_2Br_2=\frac{NC\cdot BrC\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CBr\cdot CN}{OC-NH-CO}$. B. Aus 2.6-Dioxo-4.4-diäthyl-3.5-dicyan-piperidin und Brom in Eisessig (Peano, C. 1901 I, 582). Prismen. F: 182° (Zers.).
- 6. Oxo-carbonsauren $C_{12}H_{17}O_6N$.

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-butyl-8.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -butyl-a. α '-dicyan-glutarsäure-imid $C_{19}H_{18}O_{2}N_{3} = \frac{NC \cdot HC \cdot C(CH_{2})(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{2}H_{5}) \cdot CH \cdot CN}{OC - NH - CO}$. B. Aus Methylbutylketon, Cyanessigester und alkoh. Ammoniak (Guareschi, C. 1901 I, 579).

Blättchen (aus Wasser). F: 180—182°. 1 Tl. löst sich bei 14° in 620 Tln. Wasser; löslich in Alkohol, Essigsäure und Äther, sehr leicht löslich in Aceton und Pyridin; leicht löslich in Alkalien. — Die mit Ammoniak neutralisierte wäßrige Lösung zersetzt sich unter Bildung von Butan und 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin. — ${\rm AgC_{12}H_{14}O_2N_3}$. Niederschlag. Löslich in siedendem Wasser.

2.6-Dioxo-1.4-dimethyl-4-butyl-8.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -butyl- α . α' -dieyan-glutarsäure-methylimid $C_{13}H_{17}O_2N_3 = \begin{array}{c} NC \cdot HC \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_3H_5) \cdot CH \cdot CN \\ OC \longrightarrow N(CH_3) \longrightarrow CO \\ Aus Methylbutylketon, Cyanessigester und Methylamin in Alkohol (GUARESCHI, <math>C$. 1901 I, 580). — Prismen (aus 60% alkohol). F: 123°.

8.5 - Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-butyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 8.5 - Dibrom-2.6 - dioxo-4-methyl-4-butyl-3.5 - dicyan-piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- β -methyl- β -butyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid $C_{18}H_{13}O_2N_3Br_3=NC\cdot BrC\cdot C(CH_3)(CH_3\cdot CH_3\cdot C_2H_5)\cdot CBr\cdot CN$

OC——NH——CO
. B. Aus 2.6-Dioxo-4-methyl-4-butyl-3.5-dicyanpiperidin und Brom in Eisessig (GUARESCHI, Mem. Accad. Torino [2] 50, 255; C. 1901 I,
579). — Krystalle. F: 128—129°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Eisessig. — Liefert
beim Erwärmen mit 50°/oiger Essigsäure [3-Methyl-3-butyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid.

2. 2.6 - Dioxo - 4 - methyl - 4 - isobutyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5) $\frac{\text{HO}_3\text{C} \cdot \text{HC} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \left[\text{CH}_3 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_3\right] \cdot \text{CH} \cdot \text{CO}_3\text{H}}{\text{CO}_3\text{H}}$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-isobutyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -isobutyl - α α' - dicyan - glutarsäure - imid $C_{12}H_{15}O_2N_3 = NC \cdot HC \cdot C(CH_2)[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH \cdot CN$

OC——NH———CO

alkoh. Ammoniak (Guareschi, C. 1901 I, 580). — Nadeln (aus 60% igem Alkohol). F: 241% bis 242%. Schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol; löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten.

3. 2.6-Pioro-4-āthyl-4-propyl-piperidin-dicarbonsāure-(3.5) $C_{11}H_{17}O_0N=HO_1C\cdot HC\cdot C(C_1H_5)(CH_1\cdot C_1H_5)\cdot CH\cdot CO_3H$

OC----NH------CO

3.5. Dibrom - 2.6 - dioxo-4-äthyl-4-propyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril, 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-äthyl-4-propyl-3.5-dioyan-piperidin, $\alpha\alpha'$ -Dibrom- β -äthyl- β -propyl- $\alpha\alpha'$ -dioyan-glutarsäure-imid $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3}Br_{2}=NC\cdot BrC\cdot C(C_{2}H_{5})(CH_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CBr\cdot CN$

OC—NH—CO

4-propyl-3.5-dicyan-piperidin in Eisessig (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 266; C. 1901 I, 580). — Prismen. F: 159—161°. Sehr schwer löslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit 50°/0 iger Essigsäure [3-Äthyl-3-propyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid.

7. 2.6-Dioxo-4.4-dipropyl-piperidin-dlcarbonsäure-(3.5) $C_{19}H_{19}O_{6}N$ $= \frac{HO_{1}C \cdot HC \cdot C(CH_{1} \cdot C_{2}H_{5})_{1} \cdot CH \cdot CO_{2}H}{OC-NH-CO}$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4.4-dipropyl-3.5-dicyan-piperidin, $\beta.\beta$ -Dipropyl- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid $C_{12}H_{17}O_2N_3=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH\cdot CN}{OC-NH-CO}$. B. Aus Dipropylketon, Cyanessigester und alkoh. Ammoniak (GUARESCHI, C. 1901 I, 581). — Nadeln oder prismatische

Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220,5°. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Pyridin. — Gibt in wäßr. Lösung auf Zusatz von Ammoniak oder Magnesiumhydroxyd 2.6-Dioxy-4-propyl-3.5-dicyan-pyridin (S. 279) und Propan.

3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 4.4 - dipropyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5) - dinitril, 3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 4.4 - dipropyl - 3.5 - dicyan - piperidin, $\alpha.\alpha'$ - Dibrom - $\beta.\beta$ - dipropyl $\alpha.\alpha'$ - dicyan - glutarsäure - imid $C_{15}H_{15}O_2N_3Br_2 = \frac{NC \cdot BrC \cdot C(CH_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CBr \cdot CN}{OC}$. B. Aus 2.6 - Dioxo - 4.4 - dipropyl - 3.5 - dicyan - piperidin und Brom in Eisessig (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 271; C. 1901 I, 581). — Blättchen. F: 136—138°. Löslich in Essigsäure.

8. Oxo-carbonsauren C14H21O4N.

1.	2.6 - I	xioxo - 4 - methyl - 4 - n - hexyl - piperidin	- dicarbonsäure - (3.5)
a 11	10 ₈ N =	$HO_2C \cdot HC \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CO_2H$	
U ₁₄ H ₄	10 ₆ N =	OCNH	

Dinitril, 2.6 - Dioxo - 4 - methyl - 4 - n - hexyl - 3.5 - dicyan - piperidin, β -Methyl- β - n - hexyl - $\alpha\alpha'$ - dicyan - glutarsäure - imid $C_{14}H_{19}O_2N_3 = NC \cdot HC \cdot C(CH_3)(CH_3 \cdot [CH_3]_4 \cdot CH_5) \cdot CH \cdot CN$ B. Bei der Einw. von Cyanessigester auf Methyl-

3.5 • Dibrom - 2.6 • dioxo - 4 • methyl - 4 • n • hexyl • piperidin • dicarbons aure • (3.5) • dinitril, 3.5 • Dibrom - 2.6 • dioxo • 4 • methyl • 4 • n • hexyl • 3.5 • dicyan • piperidin, $\alpha\alpha'$ - Dibrom • β • methyl • β • n • hexyl • $\alpha\alpha'$ • dicyan • glutars aure • imid $C_{14}H_{17}O_2N_3Br_2 = NC \cdot BrC \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3) \cdot CBr \cdot CN$ 8. Bei der Einw, von Brom auf 2.6-Dioxo • •

4-methyl-4-n-hexyl-3.5-dicyan-piperidin in Eisessig (Guareschi, Grande, Atti Accad. Torino 34, 935; C. 1899 II, 439). — Krystalle. F: 135°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und verdünnter Essigsäure, löslich in konz. Essigsäure. — Liefert beim Erhitzen mit 50°/0 iger Essigsäure [3-Methyl-3-n-hexyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid.

2. 2.6 - Dioxo - 4 - methyl - 4 - isohexyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5) $C_{14}H_{21}O_6N = \begin{array}{c} HO_2C \cdot HC \cdot C(CH_3) \{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2\} \cdot CH \cdot CO_2H \\ OC & NH & NH \end{array}$

Dinitril, 2.6 - Dioxo-4-methyl-4-isohexyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -isohexyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-imid $C_{14}H_{19}O_2N_3=NC\cdot HC\cdot C(CH_3)[CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot CH\cdot CN$

OC—NH—CO
essigester und alkoh. Ammoniak (GUARESCHI, C. 1901 I, 580). — Blättehen (aus Alkohol).
F: 166,5—168,5°. Sehr schwer löslich in Wasser.

9. 2.6 - Dio x o - 4 - methyl - 4 - n - nonyl - piperidin - dicarbonsăure - (3.5) $C_{17}H_{27}O_6N = \frac{HO_2C \cdot HC \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CO_2H}{O^{\frac{1}{2}} \cdot O^{\frac{1}{2}} \cdot O^{\frac{1}{2}} \cdot O^{\frac{1}{2}}}.$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-4-n-nonyl-3.5-dicyan-piperidin, β -Methyl- β -n-nonyl- α . α' -dicyan-glutarsäure-imid $C_{17}H_{25}O_2N_3 = NC \cdot HC \cdot C(CH_2)(CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CN$

OC——NH——CO
durch Einw. von Cyanessigester und alkoh. Ammoniak (Guareschi, C. 1901 I, 580). —
Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136,5—137,5°. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, löslich in Alkohol. — Das Ammoniumsalz zersetzt sich in wäßr. Lösung in Nonan und 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin. — NH₄C₁₇H₂₄O₂N₃.

b) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-9}O₆N.

- 1. Oxo-carbonsauren CaHaOaN.
 - 1. 2.4.5.6-Tetraoxo-piperidin-carbonsäure-(3) $C_{\bullet}H_{3}O_{\bullet}N = \frac{OC \cdot CO \cdot CH \cdot CO_{2}H}{OC \cdot NH \cdot CO}$
- 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_8H_9O_5N_3 = HO \cdot N : C \cdot C(:NH) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Einw. von Natrium-OC—NH—CO

nitrit auf 4-Amino-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester in essigsaurer Lösung (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1741). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). Löst sich in Soda-Lösung mit roter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure und fällt aus dieser Lösung beim Verdünnen mit Wasser unverändert wieder aus. — Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes oder Ammoniumsalzes gibt mit Ferrosulfat eine tiefblaue Lösung, aus der sich beim Kochen ein indigoblauer Niederschlag abscheidet. — Natriumsalz. Ziegelrotes Pulver.

- 2.6 Dioxo 4 imino 5 oximino piperidin carbonsäure (3) nitril, 2.6 Dioxo-4 imino 5 oximino piperidin $C_6H_4O_3N_4= {\rm HO\cdot N:C\cdot C(:NH)\cdot CH\cdot CN}\atop {\rm OC-NH-CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Amino-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril in Essigsäure (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1745). Gelbes Krystall-pulver. Verbrennt beim Erhitzen. Ist gegen siedende Salzsäure ziemlich beständig. Gibt mit Ferrosulfat in neutraler Lösung eine tiefblaue Färbung.
 - 2. 2.3.5.6-Tetraoxo-piperidin-carbonsäure-(4) $C_0H_3O_6N = \frac{OC \cdot CH(CO_3H) \cdot CO}{OC NH CO}$
- 2.3.5.6 Tetraoxo piperidin carbonsäure (4) amid C₆H₄O₅N₂ = OC·CH(CO·NH₂)·CO

 OC—NH—CO

 3.5-bis-phenylimino-piperidin-carbonsäure-(4)-amid mit Salzsäure im Rohr auf 100° (Ruhemann, B. 21, 1248). Gelbbraune Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen (R.). Löslich in Ammoniak mit gelber Farbe (R.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Alkalilauge unter Bildung von Ammoniak, Essigsäure und Oxalsäure (R.; R., Allhusen, B. 27, 579). Gibt mit Silbernitrat in ammoniakalischer Lösung einen gelben, gelatinösen Niederschlag, der sich nach kurzer Zeit, besonders in der Wärme, schwarz färbt (R.). Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine tiefbraune Färbung (R.).
- 2.6 Dioxo 3.5 bis phenylimino-piperidin-carbonsäure-(4)-amid $C_{18}H_{14}O_3N_4=C_6H_5\cdot N:C\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot C:N\cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von OC—NH—CO 3.3.5-Trichlor-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4)-amid mit Anilin in absol. Alkohol (Ruhemann, B. 21, 1248; R., Allhusen, B. 27, 579). Rotes Pulver (aus Salzsäure durch Ammoniak). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol (R.). Sehr leicht löslich in Salzsäure mit tiefroter Farbe, schwerer in wäßr. Ammoniak (R.). Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Eisessig (R.). Beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 100° erhält man die vorangehende Verbindung (R.).
- 2.6 Dioxo 3.5 bis o tolylimino-piperidin-carbonsäure-(4)-amid $C_{20}H_{18}O_3N_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:C\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot C:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von 3.3.5-Trichlor-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(4)-amid mit o-Toluidin in Alkohol auf dem Wasserbad (Ruhemann, Obton, B. 27, 3449). Braune Krystalle.

- 2. 2.6 Dio x o 1.2.3.6 tetra hydro pyridin dicarbon saure (3.5) $C_7H_6O_6N = \frac{HO_3C \cdot HC \cdot CH : C \cdot CO_3H}{OC \cdot NH \cdot CO}$
- 1-Äthyl-6-oxo-2-äthylimino-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) bezw. 1-Àthyl-6-äthylamino-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5) $C_{11}H_{14}O_5N_2 = HO_2C\cdot HC$ —CH—C·CO₂H—C·CO₂H—C·CO₂H—C·CO₂H—C·CO₂H—C·CO₂H—B·NH·C·N(C₂H₅)·CO—CH—C·CO₂
- 1-Äthyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3) bezw. 1-Äthyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(5) $C_{11}H_{13}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot HC$ —CH— $C\cdot CO_2H$ bezw. $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C$ —CH— $C\cdot CO_2H$ bezw. $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C$ —CH— $C\cdot CO_2H$ bezw. $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C$ —CH— $C\cdot CO_2H$ B. Aus 1-Äthyl-6-äthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(5) beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° oder beim Kochen mit 5° ger alkoh. Kalilauge (Haussmann, A. 285, 73, 74). Krystalle (aus Benzol). F: 103°. Spaltet beim Erhitzen auf ca. 150° 1 Mol Kohlendioxyd ab. Gibt mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine tief rotviolette Färbung.
- 1-Äthyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester bezw. 1-Äthyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{13}H_{17}O_6N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot HC CH = C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ bezw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C CH = C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bezw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C CH = C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. Aus OC·N(C₂H₅)·CO

 6-Oxo-2-āthylimino-[1.2-pyran]-dihydrid-(3.6)-dicarbonsāure-(3.5)-diāthylester (Bd. XVIII, S. 507) beim Schmelzen oder beim Behandeln mit absol. Alkohol (Haussmann, A. 285, 91). Aus 6-Äthoxy-pyron-(2)-dicarbonsāure-(3.5)-diāthylester (Bd. XVIII, S. 553) und 2,50/ojger āther. Äthylamin-Lösung in der Wärme (Hau., A. 285, 90). Nadeln (aus Petrolāther). F: 89,50 (Hau.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer kaltem Petrolāther; löslich in heißer Soda-Lösung (Hau.). Liefert bei längerer Einw. von Ammoniak bei Zimmertemperatur die im folgenden Artikel beschriebene Verbindung (Hantzsch, Dolleus, B. 35, 244). Das Silbersalz gibt beim Kochen mit Äthyljodid in absol. Äther 1-Äthyl-6-āthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester (Hau.). Liefert mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine intensiv rote Färbung (Hau.). AgC₁₃H₁₆O₆N. Niederschlag (Hau.). Lichtbeständig. Äthylaminsalz C₂H₁N+C₁₃H₁₇O₆N. Gelbes Pulver. F: 1810 (Hau.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Wasser, schwer löslich in Benzol und Aceton, unlöslich in Äther und Petrolāther. Die gelbe wäßrige Lösung reagiert neutral. Ist gegen siedendes Benzol beständig; wird durch Mineralsäuren in die Komponenten gespalten.

1 - Äthyl - 2.6 - dioxo - 1.2.3.6 - tetrahydro - pyridin - dicarbonsäure - (3.5) - äthylester - (3 oder 5) - amid - (5 oder 3) bezw. 1-Äthyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure - (3.5) - äthylester - (3 oder 5) - amid - (5 oder 3) $C_{11}H_{14}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot NC_5H_2(:O)_2(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ bezw. $C_2H_5 \cdot NC_5H(:O)(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch längere Einw. von Ammoniak auf die vorangehende Verbindung in Äther oder Benzol bei Zimmertemperatur (HANTZSCH, Dollfus, B. 35, 244). Beim Schütteln von 6-Oxo-2-äthylmino-[1.2-pyran]-dihydrid-(3.6)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Bd. XVIII, S. 507) mit 2,5% igem alkoholischem Ammoniak (Guthzeit, Eyssen, J. pr. [2] 80, 52). — Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich von 190% an rot, F: 204% (G., Ex.), 184—185% (H., D.). — Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung erst nach längerer Zeit eine rötliche Färbung (G., Ex.).

1-Phenyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester bezw. 1-Phenyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester C₁₇H₁₇O₆N = C₂H₅·O₂C·HC—CH—C·CO₂·C₂H₅ bezw. C₂H₅·O₂C·C—CH—C·CO₃·C₂H₅ B. Aus OC·N(C₃H₅)·CO HO·C·N(C₄H₅)·CO Ho·C·N(C₄H₅)·

- 1-Phenyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3 oder 5)-amid-(5 oder 3) bezw. 1-Phenyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3 oder 5)-amid-(5 oder 3) $C_{15}H_{14}O_5N_2=C_6H_5$. NC_5H_5 : $O_5(CO_3\cdot C_3H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $C_6H_5\cdot NC_5H$ (: $O_5(OH)(CO_3\cdot C_2H_3)\cdot CO\cdot NH_3$. B. Durch Einw. von 2,5% jegem alkoholischem Ammoniak auf 6-Oxo-2-phenylimino-[1.2-pyran]-dihydrid-(3.6)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Bd. XVIII, 8.507) (Guthzeit, Eyssen, J. pr. [2] 80, 56). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 271%. Ziemlich leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und anderen indifferenten Lösungsmitteln. Gibt nach mehrstündigem Aufbewahren in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung.
- 3. 2.6-Dioxo-4-methyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5) $C_8H_7O_6N = \frac{HO_2C \cdot HC \cdot C(CH_2) : C \cdot CO_2H}{OC-NH-CO}$

Dinitril, 2.6-Dioxo-4-methyl-3.5-dicyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin, β -Methyl- $\alpha.\gamma$ -dicyan-glutaconsäure-imid $C_8H_5O_2N_2=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_3):C\cdot CN}{OC-NH-CO}$ ist desmotrop mit 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-dinitril (S. 278).

4. [3.3-Dimethyl-cyclopropan-tetracarbonsaure-(1,1.2,2)]-1.2-imid $C_3H_9O_6N=(CH_3)_3C \stackrel{C(CO_3H)\cdot CO}{C(CO_3H)\cdot CO}NH$.

Dinitril, [3.3 - Dimethyl - 1.2 - dioyan - cyclopropan - dicarbonsäure - (1.2)] - imid $C_0H_7O_3N_2 = (CH_2)_2C < C(CN) \cdot CO$ NH. B. Bei längerem Erhitzen von 3.5-Dibrom - 2.6-dioxo-4.4-dimethyl - 3.5-dicyan-piperidin mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Guarbschi, Grande, C. 1899 II, 439). — Prismen. F: 242° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure. — Silbersalz. Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

[3.3 - Dimethyl - 1.2 - dicyan - cyclopropan - dicarbonsäure - (1.2)] - methylimid $C_{10}H_{\bullet}O_{2}N_{3} = (CH_{3})_{2}C \stackrel{C(CN) \cdot CO}{\stackrel{C}{(CN) \cdot CO}} N \cdot CH_{3}$. Beim Erhitzen von 3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo-1.4.4-trimethyl - 3.5 - dicyan - piperidin mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 578). — Nadeln (aus Alkohol oder durch Sublimation). F: 241,5°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol, sehr leicht in Pyridin.

[3.3 - Dimethyl - 1.2 - dicyan - cyclopropan - dicarbonsäure - (1.2)] - äthylimid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = (CH_2)_2C \begin{pmatrix} C(CN)\cdot CO \\ C(CN)\cdot CO \end{pmatrix} N\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 1-Äthyl-3.5-dibrom-2.6-dioxo-4.4-dimethyl-3.5-dicyan-piperidin mit 50°/ojger Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 578). — Krystalle (aus Alkohol). F: 211°. Ist sublimierbar. Sehr schwer löslich in Wasser.

5. [3-Methyl-3-āthyl-cyclopropan-tetracarbonsāure-(1.1.2.2)]-1.2-imid $C_{10}H_{11}O_{0}N = \frac{CH_{\bullet}}{C_{\bullet}H_{\bullet}} C \frac{C(CO_{\bullet}H) \cdot CO}{C(CO_{\bullet}H) \cdot CO} NH.$

Dinitril, [3-Methyl-3-äthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{\bullet} = \frac{CH_{\bullet}}{C_{2}H_{\bullet}} \cdot \frac{C(CN) \cdot CO}{C(CN) \cdot CO}$ NH. B. Aus 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-äthyl-3.5-dicyan-piperidin durch kurzes Erhitzen auf ca. 110° (GUARESCHI, GRANDE, Atti Accad. Torino 34, 925; C. 1899 II, 439) oder durch Erhitzen mit 40 oder 50°/0 jeer Essigsäure (Gua., Gr.; Gua.), Mem. Accad. Torino [2] 50, 246; C. 1901 I, 579). — Prismen (aus Essigsäure). F: 220—225° (Gua.). Schwer löslich in Wasser; die wäßr. Lösung reagiert sauer (Gua., Gr.; Gua.). — Spaltet bei der Destillation mit Natronlauge 1 Mol Ammoniak ab unter Bildung einer in Wasser schwer löslichen Säure vom Schmelzpunkt 184° (Gua., Gr.). — Silbersalz. Niederschlag (Gua., Gr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ammoniak.

- [3-Methyl-3-äthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-methylimid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_2H_3$ $C_3(CN)\cdot CO$ $N\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-1.4-dimethyl-4-äthyl-3.5-dicyan-piperidin mit $50^\circ/_0$ iger Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 579). Nadeln. F: $161-162^\circ$. Sublimierbar. Schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol.
- [3 Methyl 3 äthyl 1.2 dicyan cyclopropan dicarbonsäure (1.2)] äthylimid $C_{12}H_{13}O_2N_3 = \frac{CH_2}{C_2H_5}C\frac{C(CN)\cdot CO}{C(CN)\cdot CO}N\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-1.4-diāthyl-3.5-dicyan-piperidin mit 50% jeer Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 579). Nadeln (aus Essigsäure oder Alkohol). F: 155,5%. Sublimierbar. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in Pyridin, leicht löslich in heißem Alkohol.

6. Oxo-carbonsäuren $C_{11}H_{13}O_6N$.

1. [3-Methyl-3-propyl-cyclopropan-tetracarbonsaure-(1,1.2.2)]-1.2-imid $\begin{array}{c} CH_1 \\ C_{11}H_{12}O_6N = C_2H_5 \cdot CH_1 \\ \end{array} \\ C_2(CO_3H) \cdot CO \\ \end{array}$ NH.

Dinitril, [3-Methyl-3-propyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_2H_3 \cdot CH_2 \cdot C(CN) \cdot CO$ NH. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-propyl-3.5-dicyan-piperidin mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (Minozzi, G. 30 I, 269). — Blättchen (aus Essigsäure), Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich von 175° an; F: 183° (M.), 183—184° (Guarbschi, C. 1901 I, 579). Fast unlöslich in kaltem Wasser; die wäßr. Lösung reagiert stark sauer (M.). — Gibt beim Erhitzen mit verd. Natronlauge 3-Methyl-3-propyl-cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-dinitril-(1.2) (M.). — Die ammoniakalische Lösung liefert mit Bleiacetat oder Quecksilberchlorid in siedendem Wasser unlösliche Niederschläge (M.). — AgC₁₁H₁₀O₂N₃. Niederschlag (M.). Färbt sich am Licht braun. Wird von warmem Wasser zersetzt.

2. [3 - Methyl - 3 - isopropyl - cyclopropan - tetracarbonsäure - (1.1.2.2)]-1.2-imid $C_{11}H_{12}O_6N=\frac{CH_3}{(CH_3)_2CH} \times \frac{C(CO_2H)\cdot CO}{C(CO_2H)\cdot CO}NH$.

Dinitril, [8-Methyl-8-isopropyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]imid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = CH_2 C(CN) \cdot CO$ imid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C(CN) \cdot CO$ imid $C_{11}H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot C(CN) \cdot CO$ isopropyl-3.5-dicyan-piperidin durch längeres Kochen mit $10^0/_0$ iger Essigsäure (Minozzi, G. 30 I, 277). — Prismen. Zersetzt sich von ca. 220° an; F: ca. 240°. Schwer löslich in Wasser.

Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. — ${\rm AgC_{11}H_{10}O_2N_2}$. Niederschlag. Zersetzt sich am Licht oder in der Wärme. Löslich in Wasser.

3. [3.3 - Didthyl - cyclopropan - tetracarbonsdure - (1.1.2.2)] - 1.2 - imid $C_{11}H_{18}O_6N = (C_2H_5)_2C C(CO_2H)\cdot CO$ NH.

Dinitril, [8.8 - Diäthyl - 1.2 - dicyan - cyclopropan - dicarbonsäure - (1.2)] - imid $C_{11}H_{11}O_2N_2 = (C_2H_5)_2C \stackrel{C(CN) \cdot CO}{\downarrow C(CN) \cdot CO}$ NH. B. Durch Erhitzen von 3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo-4.4-diāthyl-3.5-dicyan-piperidin mit Essigsäure (Peano, C. 1901 I, 582). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 202°. — $AgC_{11}H_{10}O_2N_2$. Niederschlag.

7. Oxo-carbonsäuren $C_{12}H_{15}O_6N$.

1. [3-Methyl-3-butyl-cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)]-1.2-imid $\begin{array}{c} C_{12}H_{15}O_{6}N = \underbrace{C_{2}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}} \\ C(CO_{2}H)\cdot CO \end{array} NH. \end{array}$

Dinitril, [3-Methyl-3-butyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid $C_{12}H_{13}O_2N_3 = \frac{CH_3}{C_2H_3\cdot CH_2\cdot CH_2} \cdot \frac{C(CN)\cdot CO}{C(CN)\cdot CO}$ NH. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-butyl-3.5-dicyan-piperidin mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (Guarrschi, C. 1901 I, 579). — Blättchen. F: 188—189°. Löslich in Wasser. — Ag $C_{12}H_{12}O_2N_3$. Niederschlag. Schwer löslich in Wasser. Ist am Licht beständig.

2. [3-Åthyl-3-propyl-cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)]-1.2-imid $\begin{array}{c} C_{12}H_{16}O_{0}N = C_{2}H_{5} \cdot CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} C_{1}C(CO_{2}H) \cdot CO \\ C(CO_{2}H) \cdot CO \\ \end{array} \end{array} \hspace{-0.5cm} NH.$

Dinitril, [8-Äthyl-3-propyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid $C_{12}H_{12}O_2N_3 = \frac{C_2H_5}{C_2H_5} \cdot CH_2^5 \cdot C\frac{C(CN)\cdot CO}{C(CN)\cdot CO}$ NH. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dibrom-2.6-dicoxo-4-āthyl-4-propyl-3.5-dicyan-piperidin mit 50% jeger Essigsäure (Guareschi, C. 1901 I, 580). — Krystalle. F: 186—186,5%. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser. — Spaltet beim Erhitzen mit verd. Alkalilauge Ammoniak ab. — Silbersalz. Niederschlag.

8. Oxo-carbonsauren C14H19OaN.

1. 2.6-Dioxo-4-methyl-4- δ -methyl- γ -pentenyl]-piperidin-dicarbon-säure-(3.5) $C_{14}H_{19}O_{4}N = HO_{2}C \cdot HC \cdot C(CH_{2})[CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH : C(CH_{3})_{2}] \cdot CH \cdot CO_{2}H$

Dinitril, 2.6 - Dioxo - 4 - methyl - 4 - [δ -methyl - γ - pentenyl] - 3.5 - dioyan - piperidin $C_{14}H_{17}O_{8}N_{2} = \frac{NC \cdot HC \cdot C(CH_{8})[CH_{8} \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot C(CH_{2})_{2}] \cdot CH \cdot CN}{OC}$. B. Aus 2-Methyl-hepten-(2)-on-(6) und Cyanessigester in alkoh. Ammoniak (Guareschi, C. 1901 I, 580). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 183—184,5°. Löslich in Alkohol, Aceton, Pyridin und Essigeäure, schwer löslich in Wasser. — Verhalten gegen Brom: G.

2. [3-Methyl-3-n-hexyl-cyclopropan-tetracarbonsaure-(1.1.2.2)]-1.2-imid $\begin{array}{l} C_{14}H_{19}O_6N = \underset{CH_3}{\text{CH}_3} \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_2^2 > C \\ C(CO_2H) \cdot CO \end{array} \text{NH}. \end{array}$

Dinitril, [8-Methyl-8-n-hexyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]-imid $C_{14}H_{17}O_{2}N_{2} = CH_{2} \cdot [CH_{2}]_{4} \cdot CH_{2} \cdot CC(CN) \cdot CO$ NH. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-n-hexyl-3.5-dicyan-piperidin mit $50^{\circ}/_{0}$ iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Guarbon, Grande, C. 1899 II, 439). — Blättchen, F: 154—155°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Essigsäure.

c) Oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-11} O_6 N$.

Oxo-carbonsauren C10H2O2N.

1. 3.5-Dioxo-2-diacetylmethyl- Δ^1 -pyrrolin-carbonsaure-(4) $C_{10}H_9O_0N=HO_4C\cdot HC$ —CO

OC·N:C·CH(CO·CH_e),

5-Oxo-8-imino-2-diacetylmethyl- Δ^1 -pyrrolin-carbonsäure-(4)-äthylester, "Dicyanmalonester-acetylacetonlactam" $C_{12}H_{14}O_5N_2=C_5H_5\cdot O_5C\cdot HC$ —C: NH

OC·N·C·CH(CO·CH₂)₂. B. Aus Acetylaceton und α-Dicyanmalonester (Bd. III, S. 850) in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (Traube, A. 332, 132). — Gelbe Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). F: 135°. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure Dicyanmalonäthylestersäure (Bd. III, S. 850).

5-Oxo-8-imino-2-diacetylmethyl- Δ^1 -pyrrolin-carbonsäure-(4)-nitril, 5-Oxo-NC-HC----C:NH 8-imino-2-diacetylmethyl-4-cyan- Δ^1 -pyrrolin C₁-H₂O₂N₂=

- B. Aus Acetylaceton und Dicyan-cyanessigester (Bd. III, S. 851) in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (Traube, A. 332, 156). — Gelbgrüne Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 175°.
- 2. α -[3.5-Dioxo-4-acetyl- Δ 1-pyrrolinyl-(2)]-acetessigsäure, 3.5-Dioxo-4-acetyl-2-[acetyl-carboxy-methyl]- Δ 1-pyrrolin $C_{10}H_{\bullet}O_{6}N=CH_{3}\cdot CO\cdot HC$ —CO

OC·N:C·CH(CO·CH₂)·CO₂H

 α -[5-Oxo-3-imino-4-acetyl- Δ^1 -pyrrolinyl-(2)] - acetessigsäure - äthylester, "Dicyanbisacetessigester-lactam" $C_{18}H_{14}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot HC$ ——C:NH

OC·N:C·CH(CO·CH₃)·CO₂·C₂H₅. B. Durch Behandeln von α-Dicyanbisacetessigester (Bd. III, S. 862) mt wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Natronlauge (TRAUBE, B. 31, 2943; A. 332, 141). Aus α-Dicyanacetessigester (Bd. III, S. 836) und Natriumacetessigester in Alkohol (T., A. 332, 141). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. Löslich in Ammoniak; löst sich in Alkalilauge mit rotgelber Farbe und fällt aus der Lösung bei sofortigem Zusatz von Säure unverändert aus; bei längerer Einw. von Alkalilauge tritt Zersetzung ein. — Gibt beim Kochen mit 8°/eiger Natronlauge Dicyan-bis-acetessigsäure.

d) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-15}O₆N.

1. 2.6 - Dio x o - 4 - methyl - 4 - phenyl - piperidin - dicarbonsăure - (3.5) $C_{14}H_{13}O_{6}N = \frac{HO_{1}C\cdot HC\cdot C(CH_{1})(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot CO_{1}H}{OC-NH-CO}.$

Dinitril, 2.6 - Dioxo - 4 - methyl - 4 - phenyl - 3.5 - dicyan - piperidin, β - Methyl- β -phenyl - $\alpha.\alpha'$ - dicyan-glutarsäure-imid $C_{14}H_{11}O_{2}N_{2}=\frac{NC\cdot HC\cdot C(CH_{2})(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot CN}{OC-NH-CO}$. B. Aus Acetophenon und Cyanessigester in alkoh. Ammoniak (Guarrschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 271; C. 1901 I, 581). — Blättchen (aus Alkohol). Färbt sich bei ca. 270° braun; F: ca. 280°. Sehr schwer löslich in Wasser. Löslich in Alkohol.

2. 2.6-Dioxo-4-methyl-4- β -phenäthyl-piperidin-dicarbonsäure-(3.5) $C_{16}H_{17}O_{6}N = \frac{HO_{5}C\cdot HC\cdot C(CH_{2})(CH_{2}\cdot CH_{5}\cdot CH_{5}\cdot CH\cdot CO_{2}H}{OC}$

Dinitril, 2.6 - Dioxo-4-methyl-4- β -phenäthyl-3.5-dioyan-piperidin, β -Methyl- β - $[\beta$ - phenäthyl] - $\alpha.\alpha'$ - dioyan - glutarsäure - imid $C_{16}H_{18}O_2N_3=$ NC·HC·C(CH₂)(CH₂·CH₃·C₆H₅)·CH·CN

R Aus Benzylaceton und Cyanessigester in

14% igem alkoholischem Ammoniak (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 272; C. 1901 I, 581). — Blättchen (aus Alkohol). F: 223—224,5°. Fast unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Einw. von verd. Ammoniak 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-dinitril und Äthylbenzol. Beim Behandeln mit Brom in Eisessig erhält man 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-β-phenäthyl-3.5-dicyan-piperidin (s. u.). — NH₄C₁₆H₁₄O₂N₃. Krystalle. Löslich in Wasser. — (NH₄)₂C₁₆H₁₈O₂N₃. Spaltet beim Aufbewahren im Vakuum 1 Mol Ammoniak ab. — Silbersalz. Niederschlag. Färbt sich beim Erhitzen in feuchtem Zustand bei ca. 100° braun. Sehwer löslich in siedendem Wasser bei ca. 100° braun. Schwer löslich in siedendem Wasser.

2.6 - Dioxo - 1.4 - dimethyl - 4 - β - phenäthyl - 3.5 - dicyan - piperidin, β - Methyl - β - $[\beta$ - phenäthyl] - $\alpha.\alpha'$ - dicyan - glutarsäure - methylimid $C_{17}H_{17}O_8N_8 = NC \cdot HC \cdot C(CH_3)(CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot CN$

- . B. Aus Benzylaceton, Cyanessigester und Methyl-OC----- N(CH.)--amin in wäßrig-alkoholischer Lösung (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 275; C. 1901 I, 581). — Nadeln (aus Alkohol). F: 203—204°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem Alkohol. Löslich in heißer Essigsäure und in verd. Alkalilauge. - Verhält sich bei der Titration mit Natronlauge in verd. Alkohol wie eine einbasische Saure. Einw. von Brom: G.
- 3.5 Dibrom 2.6 dioxo-4-methyl-4- β -phenäthyl-piperidin dicarbonsäure-(3.5)dinitril, 3.5 - Dibrom - 2.6 - dioxo - 4 - methyl - 4 - \(\theta \) - phenäthyl - 3.5 - dioyan - piperidin, $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- β -methyl- β -[β -phenäthyl]- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäure-imid $C_{16}H_{18}O_{2}N_{3}Br_{3}=NC\cdot BrC\cdot C(CH_{3})(CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5})\cdot CBr\cdot CN$
- . B. Aus 2.6-Dioxo-4-methyl-4-β-phenāthyl-3.5-dicyan-piperidin und Brom in Eisessig (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 274; C. 1901 I, 581). — Krystalle. F: 163—165° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit 50°/oiger Essigsaure [3-Methyl-3-\(\theta\)-phenäthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2) l-imid.

e) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-17} O₆ N.

[3 - Methyl - 3 - β - phenäthyl-cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)] - $\text{1.2-imid } C_{16}H_{16}O_6N = \underset{C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_3}{\text{CH}_5\cdot CH_2} \cdot \underset{CH_3}{\text{CH}_5} \cdot \underset{C}{\text{C(CO}_2H)\cdot CO} NH.$

Dinitril, [3-Methyl-3- β -phenäthyl-1.2-dicyan-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)]imid $C_{16}H_{13}O_2N_3 = {}_{C_6H_5 \cdot CH_2} \cdot {}_{CH_2}^{CH_3} > C \setminus {}_{C(CN) \cdot CO}^{C(CN) \cdot CO} NH$. B. Aus 3.5-Dibrom-2.6-dioxo-4-methyl-4-β-phenäthyl-3.5-dicyan-piperidin durch Kochen mit 50° /oiger Essigsäure (Guareschi, Mem. Accad. Torino [2] 50, 274; C. 1901 I, 581). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 203—205°. Sehr wenig löslich in Wasser. — Spaltet bei der Destillation mit Natronlauge Ammoniak ab.

f) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-29} O_6 N$.

 0×0 -carbonsäuren $C_{21}H_{18}O_6N$.

- 1. 3.5 Bis [3 carboxy benzoyl] pyridin C₂₁H₁₃O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 3.5-Di-m-tolubenzyl-pyridin mit Kaliumdichromat in siedender verdünnter Schwefelsäure (Rüchemer, A. 280, 82). — Nadeln (aus Essigsaure). F: 270—271°.
- 2. 3.5-Bis-[4-carboxy-benzoyl]-pyridin $C_{21}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 3.5-Bis-[4-isopropyl-benzyl]-pyridin oder $\mathbf{HO_{2}C\cdot C_{0}H_{4}\cdot CO\cdot }\underset{N}{\overbrace{\hspace{1.5cm}N}}\cdot \mathbf{CO\cdot C_{0}H_{4}\cdot CO_{2}H}$ von 3.5-Dis-[2-isopropyi-benzyl]-pyridin oder verdünnter Schwefelsäure von 3.5-Di-p-tolubenzyl-pyridin mit Kaliumdichromat in siedender verdünnter Schwefelsäure (Rüchemer, A. 280, 66, 78). — Krystallpulver (aus Essigsäure). F: ca. 308° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin, schwer in Eisessig. Unlöslich in Mineralsäuren. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit Eisessig teilweise. Bei der trocknen Destillation des Silbersalzes erhält man 3.5-Dibenzoyl-pyridin. — CuC₂₁H₁₁O₂N. Dunkelblaue Körner. — Ag₂C₂₁H₁₁O₂N. Körner. Unlöslich. Ist in trocknem Zustand am Licht beständig. — CaC₂₁H₁₁O₂N + H₂O. Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

g) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-39} O_6 N$.

3.6 - Bis - [2 - carboxy-benzoyi] - car- HO2C·C6H4·CO· CO·C6H4·CO2H bazol C26H17O6N, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. SCHOLL, NEOVIUS, B.

44 [1911], 1250; EHRENREICH, M. 32 [1911], 1103. — B. In geringer Menge beim Kochen von Carbazol mit Phthalsaureanhydrid in Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (STÜMMER, M. 28, 411, 413 Anm.). — Krystalle. F: 312° (ST.). — Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine rote Färbung, die beim Verdünnen über Violett in Blau übergeht (ST.).

5. Oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_7 N$.

Oxo-carbonsäuren $C_8H_7O_7N$.

1. 5-Oxo- Δ^1 -pyrrolin-carbonsäure-(3)-malonsäure-(2), Δ^1 -Pyrrolon-(5)-carbonsäure-(3)-malonsäure-(2) $C_8H_7O_7N = {H_2C--CH\cdot CO_2H \over OC\cdot N\cdot C\cdot CH(CO_2H)_2}.$

2. [5-Oxo-3-carboxy-pyrrolidyliden-(2)]-malonsdure, 3-Carboxy-2-dicarboxymethylen-pyrrolidon-(5) $C_8H_7O_7N = \frac{H_1C-CH\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot C:C(CO_2H)_2}$.

[5-Oxo-3-carbäthoxy-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester $C_{12}H_{14}O_5N_9=H_2C$ —CH·CO₂·C₂H₅
B. Bei gelindem Erwärmen von Δ¹-Pyrrolon-(5)-[carbon-OC·NH·C:C(CN)·CO₂·C₂H₅
säure-(3)-äthylester]-[cyanessigsäure-(2)-äthylester] mit Soda-Lösung und vorsichtigem Ansäuern der abgekühlten Lösung mit Salzsäure (B., Th., Soc. 95, 1521). — Krystalle. F: 129°. Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol. — Geht beim Schmelzen oder beim Lösen in heißem Alkohol oder in siedendem Wasser in Δ¹-Pyrrolon-(5)-[carbonsäure-(3)-äthylester]-[oyanessigsäure-(2)-äthylester] über. Liefert beim Kochen mit Soda-Lösung β-Oxo-α-cyan-adipinsäure-monoäthylester, beim Kochen mit Kalilauge Bernsteinsäure und Malonsäure. Das Silbersalz liefert mit Methyljodid in wasserfreiem Benzol bei Wasserbadtemperatur [1-Methyl-5-oxo-3-carbāthoxy-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester (S. 368). — AgC₁₂H₁₃O₄N₂. Gallertartige Masse.

 $\begin{array}{l} [5\text{-Imino} - 8\text{-carbäthoxy-pyrrolidyliden-(2)}] \text{-cyanessigsäure-äthylester} \\ C_{12}H_{15}O_4N_2 = & \begin{array}{l} H_2C - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ HN : C \cdot NH \cdot C : C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{array} \end{array} \\ \text{bezw. desmotrope Formen. } B. \text{ Aus } \beta\text{-Imino-} \\ \alpha\text{-cyan-glutarsäure-diäthylester und Jodacetonitril in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (B., Th., Soc. 95, 1519).} \\ - Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 205° (Zers.). Schwerlöslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Salzsäure und Alkalilaugen; unlöslich \\ - Constant of the con$

selbst in siedenden Alkalicarbonat-Lösungen. Die alkalische Lösung wird an der Luft dunkelblau. Beim Lösen in heißer verdünnter Kalilauge, Kühlen und Ansäuern der Lösung mit Essigsäure und Kochen des Filtrats erhält man [5-Imino-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigsäure-äthylester. Beim Behandeln mit heißer verdünnter Kalilauge entsteht β -Imino- α -cyanbutan- α -p- δ -tricarbonsäure-monoäthylester. Bei der Einw. von heißer verdünnter Salzsäure oder heißer salpetriger Säure erhält man Δ 1-Pyrrolon-(5)-[carbonsäure-(3)-äthylester]-[cyan-

essigsaure-(2)-athylester].

 $\begin{array}{l} [\text{1-Methyl-5-oxo-8-carb$"athoxy-pyrrolidyliden-(2)]-cyanessigs "aure-""athylester \\ H_2C & CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ C_{13}H_{16}O_5N_2 = & C \cdot N(CH_2) \cdot C \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \text{Silbersalzes des } [\text{5-Oxo-3-carb$"athoxy-pyrrolidyliden-(2)}]-cyanessigs "aure-""athylesters in Benzol mit ""abersch"ussigem Methyljodid (B., Th., Soc. 95, 1529). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84°. Unlöslich in kalter Kalilauge. — Liefert beim Kochen mit der berechneten Menge Kalilauge Methylamin und das Kaliumsalz des β-Oxo-α-cyan-adipins "aure-mono ""athylesters. \\ \end{array}$

b) Oxo-carbonsauren C_n H_{2n-11} O₇ N.

1. 3.5 - Dioxo - Δ^1 - pyrrolin - carbonsäure - (4) - [α - acetessigsäure] - (2) $C_0H_7O_7N = {HO_2C \cdot HC - CO \over OC \cdot N : \dot{C} \cdot CH(CO \cdot CH_8) \cdot CO_8H}$

5-Oxo-8-imino- Δ^1 -pyrrolin-[carbonsäure-(4)-äthylester]-[α -acetessigsäure-(2)-äthylester], "Dicyan-malon-acetessigester-lactam" $C_{18}H_{16}O_6N_8=C_8H_5\cdot O_8C\cdot HC$ ——C:NH

C₂H₅·U₂C·HC—C: NH
OC·N:C·CH(CO·CH₂)·CO₂·C₂H₅

ester (Bd. III, S. 850) in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (W. Traube, Hoepner, A. 332, 115, 129, 130). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Schmilzt unscharf zwischen 103° und 137°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser. — Liefert beim Behandeln mit 3°/eigem Natriumamalgam in Wasser bei 0° β-Amino-äthan-α.α.β-tricarbonsäure-monoamid (Bd. IV, S. 501). Bei der Einw. von alkoh. Salzsäure erhält man β-Imino-β-cyan-äthan-α.α-dicarbonsäure-monoāthylester (Bd. III, S. 850).

5-Oxo-3-imino- \varDelta^1 -pyrrolin-[carbonsäure-(4)-nitril]-[α -acetessigsäure-(2)-äthylester], α -[5-Oxo-3-imino-4-cyan- \varDelta^1 -pyrrolinyl-(2)]-acetessigsäure-äthylester, "Dicyan-cyanessigester-acetessigester-lactam" $C_{11}H_{11}O_4N_8=NC\cdot HC$ ——C: NH

OC·N:C·CH(CO·CH₂)·CO₂·C₂H₅

Natriumacetessigester in Alkohol (W. Traube, Sander, A. 332, 156). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 168°.

2. α -Methyl- α -[3.5-dioxo-4-carboxy- Δ^1 -pyrrolinyl-(2)]-acetessigsāure $C_{10}H_0O_7N = \begin{array}{c} HO_2C \cdot HC - CO \\ OC \cdot N : \dot{C} \cdot C(CH_2)(CO \cdot CH_2) \cdot CO_2H \end{array}$

 $\begin{array}{ll} \alpha\text{-Methyl-}\alpha\text{-[5-oxo-8-iming-4-carbăthoxy-}\varDelta^1\text{-pyrrolinyl-(2)]-acetessigsäure- } \\ \text{\ddot{a}thylester, ,,Dicyan-malon-methylacetessigester-lactam" $C_{14}H_{18}O_{6}N_{2}$ = $C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot HC-C:NH$} \end{array}$

OC·N:C·C(CH₂)(CO·CH₂)·CO₂·C₂H₂

B. Bei längerer Einw. von Natriummethylacetessigester auf Dicyan-malonester (Bd. III, S. 850) in wenig Alkohol (W. TRAUBE, HOEFNER, A. 832, 130). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 139°.

3. Nortropanon-(3)-dioxalyisäure-(2.4) $C_{11}H_{11}O_7N$, Formel I.

Tropanon-(3)-dioxalylsäure-(2.4)-diäthylester, "Tropinon-dioxalylsäure-(2.4)-diäthylester" $C_{10}H_{11}O_2N$, Formel II. B. Beim Versetzen einer Lösung von 5 g Tropanon-(3)-oxalylsäure-(2)-äthylester in 6 g Oxalester unter guter Kühlung mit 2,9 g alkoholfreiem

Natriumäthylat (WILISTÄTTER, B. 30, 2714). — Gelbe Prismen (aus Alkohol) oder pleochroitische Rhomboeder (aus Methanol). F: 176° (Zers.). Schwer löslich in Chloroform, sehr schwer in Alkohol, Methanol und Äther, fast unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Säuren. Nicht unverändert löslich in Alkslilaugen mit gelber Farbe. Zeigt in wäßr. Suspension oder in alkoh. Lösung eine intensive smaragdgrüne Färbung.

c) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_7 N$.

3.5 - Dioxo - \triangle^1 - pyrrolin - carbonsäure - (4) - [α - benzoylessigsäure] - (2) $C_{14}H_9O_7N = \frac{HO_4C \cdot HC - CO}{O\dot{C} \cdot N : \dot{C} \cdot CH(CO \cdot C_4H_8) \cdot CO_4H}$

5-Oxo-3-imino- Δ^1 -pyrrolin-[carbonsäure-(4)-äthylester]-[α -benzoylessigsäure-(2)-äthylester], "Dicyan-malon-benzoylessigester-lactam" $C_{18}H_{18}O_6N_8=C_0H_8\cdot O_8C\cdot HC$ ——C: NH

OC·N·C·CH(CO·C₆H₅)·CO₂·C₂H₅. B. Man läßt Dicyan-malonester (Bd. III, S. 850) auf Natriumbenzoylessigester in alkoh. Lösung einwirken und fällt mit Säure (W. Traube, Hoefner, A. 332, 131). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 194°. — Liefert in alkoh. Salzsäure β-Imino-β-cyan-āthan-α.α-dicarbonsäure-monoäthylester (Bd. III, S. 850).

6. Oxo-carbonsäuren mit 8 Sauerstoffatomen.

2.5 - Dioxo - pyrrolidin - carbon săure - (3) - malon săure - (4) $C_8H_7O_8N=(HO_2C)_2CH\cdot HC$ — $CH\cdot CO_2H$ $OC\cdot NH\cdot CO$.

Triamid $C_8H_{10}O_8N_4 = \frac{(H_8N \cdot CO)_8CH \cdot HC - CH \cdot CO \cdot NH_8}{OC \cdot NH \cdot CO}$. B. Bei 8-10-tägigem

Aufbewahren von Propan-α.α.β.γ.γ-pentacarbonsäure-pentaäthylester mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Ruhemann, Soc. 75, 247). — Nadeln (aus Wasser). F: 212° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Wasser.

7. Oxo-carbonsäuren mit 9 Sauerstoffatomen.

Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_9 N$.

1. 4-0xo-1.4-dihydro-pyridin-tetracarbonsāure-(2.3.5.6), Pyridon-(4)-tetracarbonsāure-(2.3.5.6) $C_9H_6O_9N = \frac{HO_2C \cdot C \cdot CO \cdot C \cdot CO_2H}{HO_2C \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$ ist desmotrop mit 4-0xy-pyridin-tetracarbonsāure-(2.3.5.6), S. 283.

 $\begin{array}{l} \textbf{2.} \; \alpha \text{-Acetyl-} \; \alpha \text{-} [3.5 \text{-dioxo-4-carboxy-} \Delta^1 \text{-pyrrolinyl-(2)}] \text{-bernsteinsäure} \\ \textbf{C}_{11} \textbf{H}_0 \textbf{O}_0 \textbf{N} = \begin{array}{c} \textbf{HO}_2 \textbf{C} \cdot \textbf{HC} & \textbf{CO} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N} : \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{C} (\textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3) (\textbf{CO}_3 \textbf{H}) \cdot \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{CO}_3 \textbf{H} \end{array} \\ \end{array} \\ \\ \cdot \begin{array}{c} \textbf{C}_{11} \textbf{H}_0 \textbf{O}_0 \textbf{N} = \begin{array}{c} \textbf{CO}_3 \textbf$

 α -Acetyl- α -[5-oxo-S-imino-4-carbāthoxy- Δ^1 -pyrrolinyl-(2)]-bernsteinsäure-diāthylester, "Dicyan-malon-acetbernsteinsäureester-lactam" $C_{17}H_{22}O_8N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot HC$ ——C: NH

OC·N:C·C(CO·CH₃)(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅

ester (Bd. III, S. 850) auf die Natrium-Verbindung des Acetbernsteinsäureesters in alkoh.

Lösung einwirken und säuert mit verd. Schwefelsäure an (W. Traube, Hoepner, A. 332, 131). — Gelbe Krystalle. F: 116°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehwer in Wasser.

H. Oxy-oxo-carbonsäuren.

1. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-3}O₄N.

2-0xy-5-oxo-2.3-dimethyi-pyrrolidin-carbonsaure-(4), 2-0xy-2.3-dimethyl-pyrrolidon-(5)-carbonsaure-(4) $C_7H_{11}O_4N=HO_1C\cdot HC$ —— $CH\cdot CH_2$ bezw. desmotrope Formen.

2-Oxy-2.3-dimethyl-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(4)-nitril (?), 2-Oxy-2.3-dimethyl-4-cyan-pyrrolidon-(5) (?) $C_7H_{10}O_2N_2 = {NC \cdot HC - CH \cdot CH_2 \over OC \cdot NH \cdot C(OH) \cdot CH_2}$ (?). B. Beim Erwärmen von 1 Mol Aldehydammoniak mit 1 Mol Cyanessigester in alkoh. Lösung (RIEDEL, J. pr. [2] 54, 550, 551). — Blättohen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin. — Zersetzt sich beim Erhitzen. Verhalten beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr: R.

b) Oxy-oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

Oxy-oxo-carbonsauren $C_4H_5O_4N$.

- 1. 5-Oxy-4-oxo-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(2), 5-Oxy-pyridon-(4)-carbonsäure-(2) (Komenaminsäure) $C_0H_0O_4N = \frac{HO \cdot C \cdot CO \cdot CH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO_2H}$ ist desmotrop mit 4.5-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(2), 8. 251.
- 1-Åthyl-5-oxy-pyridon-(4)-carbonsäure-(2) (Åthylkomenaminsäure) $C_8H_9O_4N=HO\cdot C-CO-CH$ ist desmotrop mit 1-Äthyl-4.5-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2). S. 329.
- 1 Phenyl 5 oxy pyridon (4) carbonsäure (2) (Phenylkomenaminsäure) $C_{12}H_{\bullet}O_{4}N = \frac{HO \cdot C CO CH}{HC \cdot N(C_{\bullet}H_{\bullet}) \cdot C \cdot CO_{2}H} \text{ ist desmotrop mit 1-Phenyl-4.5-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2), S. 329.}$
- 2. 4 (bezw. 6) Oxy 6 (bezw. 4) oxo dihydropyridin carbonsäure (2), 4 (bezw. 6) Oxy pyridon (6 bezw. 4) carbonsäure (2) $C_6H_8O_4N = HC \cdot CO \cdot CH$ OC-NH-C·CO₂H

 bezw. HO·C·NH·C·CO₂H

 săure (2), S. 253.
- $\begin{array}{c} \textbf{1-Phenyl-3.5-dichlor-4 (besw. 6)-oxy-pyridon-(6 besw. 4)-carbons\"{a}ure-(2)} \\ \textbf{ClC=C(OH)--CCl} & \textbf{ClC--CO--CCl} \\ \textbf{Clc--CO--CCl} & \textbf{besw. 4)-carbons\"{a}ure-(2)} \\ \textbf{OC-N(C_4H_5)\cdot \r{C}\cdot CO_4H} & \textbf{besw. } & \textbf{HO\cdot \r{C}\cdot N(C_4H_5)\cdot \r{C}\cdot CO_4H} \\ \textbf{1-Phenyl-3.5-dichlor-4.6-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbons\"{a}ure-(2), 8. 329.} \end{array}$
- $\begin{array}{l} \textbf{1-Phenyl-8.5 \cdot dichlor-4 \ (oder 6)-methoxy-pyridon-6 (oder 4)-carbons \"{a}ure-(2)-methylester \ C_{14}H_{11}O_4NCl_2} = \\ \begin{array}{l} ClC:C(O\cdot CH_2)\cdot CCl \\ OC-N(C_0H_5)-C\cdot CO_2\cdot CH_2 \end{array} \\ \end{array} oder$
- CIC—CO—CCl

 CH₂·O·C·N(C₆H₅)·C·CO₂·CH₂

 B. Aus dem Disilbersalz der 1-Phenyl-3.5-dichlor-4.6-dioxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(2) und Methyljodid (ZINCKE, FUCHS, A. 267, 32). Nadeln (aus absol. Alkohol) oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Äther, unlöslich in Wasser.

- 3. 4-Oxy-2-oxo-1.2-dihydro-pyridin-carbonsdure-(3), 4-Oxy-pyridon-(2)-carbonsdure-(3) $C_0H_5O_4N=\frac{HC\cdot C(OH):C\cdot CO_2H}{HC-NH-CO}$.
- 1-Methyl-4-oxy-pyridon-(2)-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Methyl-4-oxy-3-cyan-pyridon-(2) (Ricininsäure) $C_7H_6O_2N_2 = \frac{HC \cdot C(OH) : C \cdot CN}{HC \cdot N(CH_2) \cdot CO}$ ist desmotrop mit 1-Methyl-2.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-pyridin-carbonsāure-(3)-nitril, S. 330.
- 1-Methyl-4-methoxy-pyridon-(2)-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Methyl-4-methoxy-3-cyan-pyridon-(2), Ricinin C₈H₈O₂N₂ = HC·C(O·CH₂):C·CN Lution vgl. Späth, Koller, B. 56 [1923], 880, 2454. V. In den Samen von Ricinus communis L. (Tuson, Soc. 17, 195; Chem. N. 22, 229; J. 1864, 457; 1870, 877). In den Keimpflanzen von Ricinus communis L. (Schulze, B. 30, 2197; vgl. Evans, Am. Soc. 22, 40; Schulze, Winterstein, H. 43, 212). Ricinin-Gehalt von ungekeimten Ricinussamen; Soave, Ann. di Chim. e di Farmacol. 21 [1895], 53; C. 1895 I, 853; Bl. [3] 14, 836; Schu., Wi.; von etiolierten und von grünen Ricinuskeimpflanzen: Schu.; Schu., Wi. Zur Darstellung aus Ricinussamen bezw. aus den Preßrückständen desselben vgl. Evans; Maquenne, Philippe, C. r. 138, 506; Bl. [3] 31, 467; Schu., Wi., aus Ricinuskeimpflanzen vgl. Schu.; Schu., Wi. Blätchen oder Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 201,5° (korr.) (Ma., Phi., C. r. 138, 506; Schu., Wi.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (Soave). Löslich in Wasser von 10° zu 0,27°/o, in 98 volumprozentigem Alkohol von 10° zu 0,16°/o, leichter löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme (Soave). Leicht löslich in warmer verd. Natronlauge (Schu.).

Ricinin entwickelt beim Erwärmen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure Blausäure (Schulze, B. 30, 2198). Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Ricinin in Eisessig bildet sich Chlorricinin (s. u.) (Soave, Ann. di Chim. e di Farmacol. 21 [1895], 56). Brom in Wasser oder Chloroform erzeugt Bromricinin (Evans, Am. Soc. 22, 42; vgl. Soave). Wird beim Kochen mit Salzsäure nicht verändert (Schu.). Beim Kochen mit Alkalien entstehen Ricininsäure (S. 330) und Methanol (Soave; Maquenne, Philippe, C. r. 138, 506; Bl. [3] 31, 468). — Besitzt bitteren Geschmack (Soave; Ma., Phi., Bl. [3] 31, 468). Giftwirkung auf den tierischen Organismus: Soave. — Die farblose Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen erst strohgelb, dann bordeauxrot, auf Zusatz von Kaliumdichromat gelbgrün bis grün (Soave; vgl. Winterstein, Keller, Weinhagen, Ar. 255 [1917], 519). Die beim Behandeln von Ricinin mit Salpetersäure (Schu.) oder mit konz. Salzsäure und etwas Kaliumchlorat (Schu., Wi., H. 43, 213) erhaltenen Verdampfungsrückstände geben mit Ammoniak eine rote Färbung. — Fällung durch Phosphorwolframsäure und Salzsäure: Schu.; vgl. Wi., K., Wei. — C₈H₈O₃N₂ + HgCl₂. Krystalle. F: 204°; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Soave; vgl. Wi., K., Wei.)

- 1-Methyl-6-chlor-4-methoxy-pyridon-(2)-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Methyl-6-chlor-4-methoxy-3-cyan-pyridon-(2), Chlorricinin $C_8H_7O_8N_8Cl=HC\cdot C(O\cdot CH_8):C\cdot CN$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Ricinin in Eisessig ClC—N(CH₂)—CO (Soave, Ann. di Chim. e di Farmacol. 21 [1895], 56; C. 1895 I, 853; Bl. [3] 14, 836; vgl. Schroeter, Seidler, Sulzbacher, Kanitz, B. 65-[1932], 442). Nadeln (aus Alkohol). F: 240° (Zers.); sehr schwer löslich in Wasser (Soave).
- 1-Methyl-6-brom-4-methoxy-pyridon-(2)-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Methyl-6-brom-4-methoxy-3-cyan-pyridon-(2), Bromricinin C₈H₇O₂N₂Br = HC·C(O·CH₃):C·CN
 BrC—N(CH₃)—CO

 Ar. 255 [1917], 535.—B. Aus Ricinin und Brom in Wasser oder Chloroform (Evans, Am. Soc. 22, 42; vgl. a. Soave, Ann. di Chim. e di Farmacol. 21 [1895], 56; C. 1895 I, 853; Bl. [3] 14, 836).— Nadeln (aus Alkohol). F: 229.5—230° (Zers.) (E.).
- 4. 2 (bezw. 6) Oxy 6 (bezw. 2) oxo dihydropyridin carbonsäure (3), 2 (bezw. 6) Oxy pyridon (6 bezw. 2) carbonsäure (3) $C_6H_5O_4N = HC : CH \cdot C \cdot CO_2H$ HC $\cdot CH \cdot C \cdot CO_2H$ ist desmotrop mit 2.6 Dioxypyridin carbon-säure (3), 8. 253.

- 5. 4 (bezw. 6) Oxy 6 (bezw. 4) oxo dihydropyridin carbonsäure (3), 4 (bezw. 6) Oxy pyridon (6 bezw. 4) carbonsäure (3) $C_tH_tO_tN = HC \cdot CO \cdot C \cdot CO_2H$ OC—NH—CH

 saure (3), 8, 254.
- 6. 6-Oxy-2-oxo-2.3 (bezw. 1.2)-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4) (Citratinsäure) $C_0H_0O_4N = 0 N C \cdot OH$ 1.2 C(CO₂H): CH

 1.2 C(CO₂H): CH

 1.3 C(CO₂H): CH

 1.4 C(CO₂H): CH

 1.5 C(CO₂H): CH

 1.6 C(CO₂H): CH

 1.7 C(CO₂H): CH

 1.8 C(CO₂H): CH

 1.8
- $3.8.5 Trichlor 6 oxy 2 oxo 2.3 dihydro-pyridin-carbon saure-(4) (Trichlor-Cl_2C \cdot C(CO_2H) : CCl ist desmotrop mit 3.3.5 Trichlor 2.6 dioxo-1.2, 3.6 tetrahydro-pyridin-carbon saure-(4), S. 330.$
- $\begin{array}{ll} \textbf{3.3.5 Tribrom 6 oxy 2 oxo 2.8 dihydro pyridin carbonsäure (4) (Tribrom citraxinsäure)} & \textbf{C}_0\textbf{H}_2\textbf{O}_4\textbf{NBr}_2 = & \textbf{Br}_2\textbf{C} \cdot \textbf{C}(\textbf{CO}_2\textbf{H}) : \textbf{CBr} \\ \textbf{OC} & \textbf{N} = & \textbf{C} \cdot \textbf{OH} \\ \textbf{dioxo-1.2.3.6 tetrahydro pyridin carbonsäure (4)}, & \textbf{S. 330}. \end{array}$

c) Oxy-oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

- 1. Oxy-oxo-carbonsauren CoH7O4N.
- 1. 1-Oxy-3-oxo-4-aza-hydrinden-carbonsäure-(1)1, 3-Oxy-7-aza-hydrinden-(1)-carbonsäure-(3)1) C₃H₇O₄N, N CH₂ CO CH₂ s. nebenstehende Formel.
- 2.2 Dichlor 1 oxy 3 oxo 4 aza hydrinden carbonsäure (1) ¹) (,,Dichlor oxyketopyrhydrindencarbonsäure") C₂H₅O₄NCl₂ = NC₅H₃C(OH)(CO₂H) CCl₂. B. Bei der Einw. von kalter 10% iger Soda-Lösung auf 7.7-Dichlor-5.6.8-trioxo-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (ZINCKE, WINZHEIMER, A. 290, 344). Prismen (aus Aceton + Benzol oder aus starker Salzsäure). Schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform, sehr leicht in Aceton. Liefert beim Erhitzen auf 100° 2-Chlor-1.3-dioxo-4-aza-hydrinden (Chlor-oxypyrindon, Bd. XXI, S. 431); dieses entsteht auch beim Kochen mit Wasser oder beim Behandeln mit Natronlauge.

Methylester $C_{10}H_7O_4NCl_2 = NC_8H_2Cl_2(OH)(:O)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Sättigen einer Lösung von 2.2-Diohlor-1-oxy-3-oxo-4-aza-hydrinden-carbonsäure-(1) in Methanol mit Salzsäure (Z., W., A. 290, 346). — Krystalle (aus verd. Methanol, Äther oder Benzol). F: 171° (Zers.).

2. 2-Oxy-3-oxo-indolin-carbonsaure-(2), Indoxanthinsaure C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel.

Indoxanthinsäure-äthylester $C_{11}H_{11}O_4N=C_0H_4 < NH > C(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Indoxylsäure-äthylester (S. 228) beim Erwärmen mit Ferrihydroxyd + Ferrichlorid in Aceton auf 60° oder bei kurzer Einw. von Chromschwefelsäure bei Zimmertemperatur (BAEYER, B. 15, 776). Beim Erwärmen von Isatogensäure-äthylester (S. 309) mit Ferrosalzen in wäßr. Lösung (B., B. 15, 780). — Strohgelbe Nadeln (aus Äther). F: 107°. Löslich in Wasser mit gelber Farbe, in Äther mit blaßgelber Farbe und schwach grüner Fluorescenz. — Wird durch Chromschwefelsäure zu N-Äthoxalyl-anthranilsäure oxydiert. Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub und Essigsäure oder mit Jodwasserstoffsäure Indoxylsäure-äthylester zurück. Beim Zusatz von konz. Salzsäure zu der wäßr. Lösung scheidet sich eine gelbe, amorphe Verbindung $C_{12}H_{20}O_7N_2$ ab, aus deren alkal. Lösung Säuren indigblaue Flocken einer in

¹) Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V, S. IX—XV.

Wasser unlöslichen Säure fällen. Wird beim Kochen mit Wasser teilweise zersetzt. Bei der Einw, von wäßr. Alkalien bildet sich Anthranilsäure.

N-Nitroso-indoxanthinsäure-äthylester $C_{11}H_{10}O_6N_8=C_6H_4 < CO > C(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf Indoxanthinsäure-äthylester in verd. Schwefelsäure (B., B. 15, 777). — Nadeln oder Tafeln (aus Äther). F: 113° (Zers.). Sehr schwef löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig. — Liefert bei der Einw. von Zinkstaub oder Ferrosulfat in essigsaurer Lösung Indoxanthinsäure-äthylester zurück. Gibt die Lebermannsche Nitrosoreaktion.

3. 3-Oxy-2-oxo-indolin-carbonsäure-(3), Dioxindol-carbonsäure-(3) C₂H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.

Nitril, 3-Oxy-2-oxo-3-cyan-indolin, Isatin-β-cyanhydrin,

"Hydrocyanisatin" C₂H₆O₂N₂ = C₂H₄ C(OH)(CN) CO. B. Beim Schütteln von feingepulvertem Isatin mit wasserfreier Blausäure unter Eiskühlung (Heller, J. pr. [2] 77, 171). — Krystalle (aus Aceton + Ligroin). Schwer löslich in Benzol, leicht in Aceton, Alkohol und Äther. — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit Wasser in Blausäure und Isatin.

2. $[1-0\times y-3-o\times o-isoindolinyl-(1)]$ -essigsäure, $C_{10}H_{9}O_{4}N$, $C_{COH)(CH_{2}-CO_{2}H)}$ os. nebenstehende Formel.

2 - Methyl - 3 - oxy - phthalimidin - essigsäure - (3) $C_{11}H_{11}O_4N = C_0H_4 - C_0H_3 - N \cdot CH_3$. Vgl. Benzoylessigsäure-o-[carbonsäure-methylamid] $CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_3H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO_6H$, Ergw. Bd. X, S. 419.

d) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_4 N$.

1. 2-0xy-3-0x0-indolenin-carbonsaure-(4) (Isatin-Cozh carbonsaure-(4)) C₀H₃O₄N, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop int 2.3-Dioxo-indolin-carbonsaure-(4), S. 336.

2. 6-0xy-2-oxo-1.2-dihydro-chinolin-carbonsāure-(4), 6-0xy-chinolon-(2)-carbonsāure-(4), 6-0xy-carbo-to-carbonsāure-(4) $C_{10}H_{7}O_{4}N$, s. nebenstehende Formel.

1-Methyl-6-methoxy-chinolon-(2)-carbonsäure-(4), 1-Methyl-6-methoxy-carbonsaure-(4) (,,Methylenchininoxinsäure') $C_{12}H_{11}O_4N=$

CH₃·O·C₆H₃CO_CC(CO₃H): CH
N(CH₃)—CO
B. Aus den Halogenmethylaten der 6-Methoxy-chinolin-carbonsäure-(4) (Chininsäure) (CLAUS, STOHE, A. 276, 270, 274; ROSEE, A. 282, 367, 368; vgl. Deckee, Hook, B. 37, 1005) oder aus Chininsäure-methylbetain (C., St.) beim Behandeln mit Alkalilauge an der Luft. — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 282° (C., St.), oberhalb 290° (R.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (C., St.). Sehr schwer löslich in warmem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol (C., St.). Fast unlöslich in heißer Salzsäure und Bromwasserstoffsäure (C., St.). — AgC₁₃H₁₀O₄N. Gelbliches Pulver. Unlöslich in Wasser (C., St.). — Ba(C₁₂H₁₀O₄N)₂. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (R.).

1-Bensyl-6-methoxy-chinolon-(2)-carbonsäure-(4), 1-Bensyl-6-methoxy-carbostyril-carbonsäure-(4) ("Benzylidenchininoxinsäure") $C_{12}H_{15}O_4N$ =

C(CO₂H)—CH N(CH₃·C₆H₃)·CO B. Beim Behandeln von 6-Methoxy-chinolin-carbon-säure-(4)-brombenzylat oder von Chininsäure-benzylbetain mit Alkalilauge an der Luft (CLAUS, STOHE, A. 276, 280; vgl. ROSER, A. 282, 363; DECKER, HOCK, B. 37, 1005).—Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 270°; sublimierbar (C., St.).—AgC₁₈H₁₄O₄N. Bräunlichgelbes Pulver (C., St.).

e) Oxy-oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-21}O₄N.

2-Oxy-4-oxo-3-benzyl-3.4-dihydro-chinolincarbonsaure-(3) C₁₂H₁₂O₄N, s. nebenstehende Formel.

2-Äthoxy-4-oxo-3-bensyl-3.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(3) $C_{19}H_{17}O_4N=C_6H_4\cdot C_6H_5\cdot C_6H_5\cdot CO_2H$. B. Bei der Reduktion von Benzyl-[2-nitro-benzoyl]-malon-säure-diåthylester (Bd. X, S. 885) (BISCHOFF, A. 251, 384). — F: 1470 (Zers.).

2. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-5}O₅N.

Oxy-oxo-carbonsäuren $C_8H_2O_8N$.

1. $3 - Oxy - 2.6 - dioxo - piperidin - carbonsäure - (4) <math>C_6H_7O_5N = H_2C \cdot CH(CO_2H) \cdot CH \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen.

5.5 - Dichlor - 3 - oxy - 2.6 - dioxo-piperidin-carbonsäure - (4) - amid (Dichlor - oxy-dihydrocitrazinsäure - amid) C₆H₆O₄N₂Cl₂ = Cl₂C·CH(CO·NH₂)·CH·OH OC B. Be im Einclor - 2.6 - dioxo-1.2.3.6 - tetrahydro-pyridin-carbonsäure - (4) - amid (8. 330) (Ruhemann, Orton, B. 27, 3450). — Nadeln mit 1 H₂O. Zersetzt sich bei 98°. — Liefert mit Phenylhydrazin in alkoh. Lösung das Phenylhydrazinsalz (s. u.), das beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in verdünnter Essigsäure in das Phenylhydrazinsalz des 1-Phenyl-5'- benzolazo - 2'.6'-dioxy - [pyridino - 3'.4': 3.4 - pyrazolons - (5)] (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3999) übergeht, und eine Verbindung (hellrote Krystalle), die beim Kochen mit Salzsäure 1-Phenyl-pyrazolon-(5)-carbonsäure - (3) bildet. — NH₄C₆H₅O₄N₂Cl₂.

Gelbliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Phenylhydrazinsalz C₆H₇N₁ + C₆H₆O₄N₂Cl₂. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 145°. Schwer löslich in heißem Alkohol, ziemlich leicht in Wasser. Spaltet bei der Einw. von Kalilauge Phenylhydrazin ab. Reduziert Fehlingsche Lösung.

2. [3 - Oxy - 2.5 - dioxo - pyrrolidyi - (3)] - essigsäure, Citronensäure- $\alpha.\beta$ -imid, Citrimidsäure $C_eH_7O_5N = \frac{H_2C - C(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_5H}{OC \cdot NH \cdot CO}$. B. Durch Destillieren von Citronensäure-diäthylester-amid unter 13 mm Druck und Verseifen des entstandenen Ols (Citronensäure- α' -äthylester- $\alpha.\beta$ -imid?) mit Natronlauge (Schroeter, B. 38, 3199). — $AgC_eH_4O_5N + AgNO_3$. Niederschlag.

[8 · Benzoyloxy - 2.5 · dioxo - pyrrolidyl · (3)] - essigsäure - äthylester $C_{18}H_{18}O_6N = H_2C - C(O \cdot CO \cdot C_6H_8) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$. Beim Erhitzen von Citronensäure-diäthylester-OC·NH·CO

amid mit Benzoylchlorid auf 130° (SCHROETER, B. 38, 3200). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Chloroform + Petroläther). F: 115°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Löst sich in Natronlauge mit blutroter Farbe; die Lösung entfärbt sich schnell unter Bildung von Benzoesäure und Aconitimidsäure (S. 330).

[1-Phenyl-3-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure, Citronensäure- $\alpha.\beta$ -anil, Citranilsäure $C_{12}H_{11}O_5N=\frac{H_2C-C(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H}{OC\cdot N(C_0H_5)\cdot CO}$ B. Beim Schmelzen des Monoanilinsalzes der Citronensäure (Peral, A. 82, 92; Anselmino, Ber. Disch. pharm. Ges. 13, 152; C. 1903 II, 566) oder (neben anderen Produkten) bei längerem Erhitzen von Citronen-

saure-dianilid.

säure mit Anilin auf 140—150° (P., A. 82, 85; 98, 92). — Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., A. 82, 92). — Gibt beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser Aconitanilsäure (S. 331) (P., A. 98, 83; vgl. Nau, Brown, Balley, Am. Soc. 47 [1925], 2599). Beim Sättigen der wäßr. Lösung mit Ammoniak und Fällen mit Silbernitrat bildet sich das Disilberselz einer Verbindung C₁₈H₁₈O₄N (vielleicht Citronensäure-monoanilid), das beim Behandeln mit verd. Salzsäure Citranilsäure zurückliefert (P., A. 82, 95). Liefert beim Erhitzen mit Anilin auf ca. 150° Citronensäure-α'-anilid-α,β-anil (P., A. 98, 88). — AgC₁₈H₁₉O₄N. B. Aus Citranilsäure in alkoh. Ammoniak durch Silbernitrat (P., A. 82, 93, 94). Krystallinisch. — Anilinsalz C₈H₇N + C₁₈H₁₁O₄N. Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol (P., A. 82, 94).

[1-p-Tolyl-3-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure, Citronensäure- $\alpha.\beta$ -p-tolylimid $C_{13}H_{13}O_2N= \begin{matrix} H_2C & C(OH)\cdot CH_3\cdot CO_2H \\ OC\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO \end{matrix}$. B. Beim Erhitzen des Monop-toluidinsalzes der Citronensäure über den Schmelzpunkt (Anselmino, Ber. Disch. pharm. Ges. 13, 152; C. 1903 II, 566; vgl. Gill., B. 19, 2353). — Krystalle (aus Wasser). F: 172,5° (G.). Sohwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser sowie in Alkohol und Äther (G.). Leicht löslich in Natronlauge (G.).

[1-p-Tolyl-8-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-p-toluidid, Citronensäure- α' -p-toluidid- $\alpha.\beta$ -p-tolylimid $C_{10}H_{20}O_4N_3=H_2C$ —C(OH)·CH₂·CO·NH·C₆H₄·CH₃. B. Bei 3-stündigem Erhitzen von 1 Mol OC·N(C₆H₄·CH₃)·CO Citronensäure mit 2 Mol p-Toluidin auf 160—170° (GILL, B. 19, 2352). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 205°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther. — Liefert beim Behandeln mit Ammoniak Citronensäure-di-p-toluidid (F: 161°).

[1. (2.4.5. Trimethyl. phenyl) - 8. oxy - 2.5. dioxo - pyrrolidyl. (3)] - essigsäure-[2.4.5. trimethyl. anilid], Citronensäure- α' -[2.4.5. trimethyl. anilid]- $\alpha.\beta$

saure-dipseudocumidid (Bd. XII, S. 1156).

- $[1-\alpha-Naphthyl-8-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-\alpha-naphthylamid.$ Citronensaure - α' - $[\alpha$ - naphthylamid] - $\alpha.\beta$ - $[\alpha$ - naphthylimid] $C_{aa}H_{aa}O_aN_a =$ -C(OH) ·CH. ·CO·NH·C10H2 R. Bei mehrstündigem Erhitzen von Citronen-OC·N(C₁₀H₇)·CO saure mit α-Naphthylamin auf 140—150° (Hecht, B. 19, 2616). — Blättchen (aus Benzol). F: 1940. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Aceton. Unlöslich in Salzsäure. -Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Ammoniak im Rohr auf 150-160° Citronensäurebis-α-naphthylamid, beim Erhitzen mit α-Naphthylamin auf 150-170° Citronensäure-trisa naphthylamid.
- $[1-\beta-Naphthyl-3-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-\beta-naphthylamid,$ Citronensaure - α' - $[\beta$ - naphthylamid] - $\alpha.\beta$ - $[\beta$ - naphthylimid] $C_{28}H_{20}O_4N_2$ = $H_{\bullet}C$ $C(OH) \cdot CH_{\bullet} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_{2}$ B. Bei längerem Erhitzen von Citronensäure mit OC·N($C_{10}H_7$)·CO β -Naphthylamin auf 140—150° oder beim Schmelzen des β -Naphthylaminsalzes der Citronensaure C₁₀H₉N + C₈H₈O₇ (H., B. 19, 2615, 2616). — Sechsseitige Blättchen (aus Eisessig). F: 233°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Ammoniak im Rohr auf 170° Citronensäure-bis-β-naphthylamid, beim Erhitzen mit β-Naphthylamin auf 150-170° Citronensäure-tris-β-naphthylamid.
- [1 Anilino 3 oxy 2.5 dioxo pyrrolidyl (3)] essigsäure phenylhydrazid "Citryldiphenylhydrazid" $C_{16}H_{18}O_4N_4 = H_2C_4 C(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_8H_5$ Resp. Frhitzer von citropenseurem B. Beim Erhitzen von citronensaurem OC·N(NH·CaHa)·CO Phenylhydrazin ${}^2C_6H_6N_2+C_6H_6O_7+H_2O$ für sich oder in absol. Alkohol oder beim Erhitzen von 1 Mol Citronensäure mit 2 Mol Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (MANUELLI, DE RIGHI,

G. 29 II, 155, 156). — Krystalle. F: 208°. Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Dia cetylderivat C₂₂H₂₂O₅N₄. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Essigsäureanhydrid in der Wärme (M., DE R., G. 29 II, 156). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F:

1386. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Dibenzoylderivat C₃₂H₃₆O₆N₄. B. Aus [1-Anilino-3-oxy-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]essigsäure-phenylhydrazid und Benzoylchlorid in verd. Kalilauge (M., DE R., G. 29 II,
157). — Amorphes Pulver (aus Benzin + Ligroin). F: 129—1306. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsberger (aus Benzin + Ligroin). nischen Lösungsmitteln. — Gibt mit salpetriger Säure ein Mononitrosoderivat CzoHonOzNo, das bei 83-88° unter Zersetzung schmilzt.

b) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_5 N$.

- 1. 6 $\mathbf{0}$ x y $\mathbf{2}$. $\mathbf{3}$ \mathbf{d} io x o $\mathbf{2}$. $\mathbf{3}$ \mathbf{d} in y dro pyridin carbon s äure (4) $\mathrm{C_6H_3O_5N} =$ OC·C(CO,H):CH $OC -N = C \cdot OH$
- 6-Oxy-2-oxo-3-phenylhydrazono-2.3-dihydro-pyridin-carbonsäure-(4) (Benzolasocitrasinsäure) $C_{12}H_{\bullet}O_{4}N_{2} = {}^{C_{0}H_{5}\cdot NH\cdot N:C\cdot C(CO_{2}H):CH}$ OC—N— $C \cdot OH$ ist desmotrop mit 3-Benzolazo-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(4), Syst. No. 3448.
- 2. 2.6 Dioxy 31 oxo 3 methyl pyridin carbonsaure (4), 2.6 Dioxy -3-formyl-pyridin-carbonsaure-(4), 2.6-Dioxy-3-formyl-isonicotinsaure, Formylcitrazinsaure C,H,O,N, s. nebenstehende Formel, CO₂H bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von Citrazinsäure (S. 254) mit Chloroform und Natriumhydroxyd (Sell, Soc. 69, 1448). — Nadeln mit 2H₂O. HO. Wird bei 130—140° krystallwasserfrei und schwärzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Aceton. — $Na_2C_7H_2O_5N+2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). — $Na_2C_7H_2O_5N+5H_2O$. Prismen (aus Wasser). Verwittert an der Luft.

Oxim $C_7H_6O_5N_2 = NC_5H(OH)_2(CH:N\cdot OH)\cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf Formyleitrazinsäure in Soda-Lösung (S., Soc. 69, 1450). — Blaßgelbe Nadeln mit 1H₂O.

Phenylhydrason $C_{13}H_{11}O_4N_3 = NC_5H(OH)_2(CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_3H$. B. Das Phenylhydrazinsalz entsteht beim Zusatz von essigsaurem Phenylhydrazin zu einer essigsauren Lösung von formylcitrazinsaurem Natrium (S., Soc. 69, 1451). — Phenylhydrazinsalz $C_6H_8N_3+C_{13}H_{11}O_4N_3$. Gelbe Nadeln (aus Methanol). Schwer löslich in Wasser.

c) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_5 N$.

1. β -Lactam der 6-Amino-3.4-dioxy-phthalsäure $C_8H_8O_5N$, CO_2H s. nebenstehende Formel. β -Lactam der 6-Amino-3-oxy-4-methoxy-phthalsäure $C_9H_7O_5N = HO$ NH HO $_9C)(CH_3 \cdot O)(HO)C_9H_{NH}$ und der 6-Amino-3.4-dimethoxy-phthalsäure $C_{10}H_9O_5N = HO$ NH (HO $_9C)(CH_8 \cdot O)_9C_9H_{NH}$ Vgl. hierzu 5-Oxy-6-methoxy-benzisoxazol-carbonsäure-(4) (HO $_9C)(CH_8 \cdot O)(HO)C_9H_{NH}$ O und 5.6-Dimethoxy-benzisoxazol-carbonsäure-(4), Syst. No. 4329. β -Lactam der 6-Acetamino-3-oxy-4-methoxy-phthalsäure $C_{11}H_9O_6N = HO_9C)(CH_3 \cdot O)(HO)C_9H_{N}$ O und 5.6-Dimethoxy-benzisoxazol-carbonsäure-(4), Syst. No. 4329. β -Lactam der 6-Acetamino-3-oxy-4-methoxy-phthalsäure $C_{11}H_9O_6N = HO_9C)(CH_3 \cdot O)(HO)C_9H_{N}$ der 6-Acetamino-3.4-dimethoxy-phthalsäure $C_{12}H_{11}O_6N = (HO_9C)(CH_3 \cdot O)_9C_9H_{N}$ ound der 6-Acetamino-4-methoxy-3-acetoxy-phthalsäure $C_{13}H_{11}O_7N = (HO_9C)(CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_9H_{N}$ Vgl. hierzu die enteprechenden Azlactone $(HO_9C)(CH_3 \cdot O)(HO)C_9H_{N}$ ound $(HO_9C)(CH_3 \cdot O)C_9H_{N}$ CO O N= $\frac{CO}{N}$ Vgl. hierzu die enteprechenden Azlactone $(HO_9C)(CH_3 \cdot O)(CH_3 \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_9H_{N}$ Syst. No. 4331. β -Lactam der 6-Propionylamino-3.4-dimethoxy-phthalsäure $C_{13}H_{13}O_9N = (HO_9C)(CH_3 \cdot O)_9C_9H_{N}$ Vgl. hierzu das enteprechende Azlacton $(HO_9C)(CH_3 \cdot O)_9C_9H_{N}$ Syst. No. 4331.

2. 1.5-Dioxy-3-oxo-isoindolin-carbonsaure-(1), HO CO2H) NH 3.6-Dioxy-phthalimidin-carbonsaure-(3) $C_3H_7O_5N$, s. nebenstehende Formel.

2. Methyl - 3 - oxy - 6 - äthoxy - phthalimidin - carbonsäure - (3) $C_{13}H_{13}O_5N = C_8H_5 \cdot O \cdot C_6H_2 \cdot COH_3 \cdot CO_8H_3 \cdot N \cdot CH_3$. Vgl. 5-Äthoxy-phthalonsäure-methylamid - (1) $CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_8(O \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CO_8H$, Bd. X, S. 1019.

d) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_5 N$.

Oxy-oxo-carbonsäuren $C_{11}H_9O_5N$.

1. 4.5-Dioxo-2-[2-oxy-phenyl]-pyrrolidin-carbonsaure-(3) $C_{11}H_{9}O_{8}N = OC - CH \cdot CO_{2}H$ bezw. desmotrope Formen. $OC \cdot NH \cdot CH \cdot C_{9}H_{4} \cdot OH$

OC·NH·CH·C₆H₄·OH

Äthylester $C_{19}H_{19}O_{5}N = \frac{OC$ — $CH \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}}{OC \cdot NH \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH}$. B. Aus Oxalessigester und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Simon, Conduché, A. ch. [8] 12, 29; C. r. 138, 979). — Farblos. Enthält 1 H₂O. Zersetzt sich bei 175°. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol

eine rote Färbung. — $NH_4C_{12}H_{12}O_5N$. Farblos. Zersetzt sich bei 190°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Cu(C_{12}H_{12}O_5N)_2 + 4H_2O$. Ist bei 130° noch nicht wasserfrei. Unlöslich in kaltem Wasser.

- 2. 4.5-Dioxo-2-[4-oxy-phenyl]-pyrrolidin-carbonsdure-(3) $C_{11}H_{a}O_{c}N=$ OC-CH·CO.H bezw. desmotrope Formen. OC NH CH C.H. OH
- 4.5 Dioxo 2 [4 methoxy phenyl] pyrrolidin carbonsäure (3) äthylester OC CH·CO. C.H. $C_{14}H_{15}O_5N = \underbrace{O_1 \cdot O_2 \cdot O_2 \cdot O_2 \cdot O_3}_{OC \cdot NH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3}. \quad \textit{B. Aus Oxalessigester und Anisaldehyd in wäßrig-}$ alkoholischem Ammoniak (Simon, Conducné, A. ch. [8] 12, 32; C. r. 136, 979). — Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 160°. — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. — NH₄C₁₄H₁₄O₂N. Zersetzt sich bei 175°.

e) Oxy-oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-17} O_5 N$.

2 - [3.4 - Dioxy - benzoyl] - pyridin - carbonsäure - (4), 2-[3.4-Dioxy-benzoyl]-isonicotinsaure, C12H2O2N, s. nebenw J.CO.CoHa(OH)2 stehende Formel.

2 - [3.4 - Dimethoxy - benzoyl] - pyridin - carbonsäure - (4), 2-Veratroyl-isonicotinsäure, Pyropapaverinsäure C15H15O5N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, M. 9, 357; G., Kirpal, M. 17, 498; G., Hönigschmid, M. 24, 704. — B. Beim Schmelzen von Papaverinsäure (S. 382) (G., M. 6, 394; G., STRACHE, M. 10, 694). --Blättchen (aus Alkohol). F: 230°: leichter löslich in Wasser und Alkohol als Papaverinsäure (G., M. 6, 395). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (G., St.; vgl. G., M. 6, 382). — Beim Erhitzen mit Methyljodid in Soda-Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Silberoxyd erhâlt man Pyropapaverinsaure-methylbetain (G., H., M. 24, 702). — AgC₁₅H₁₂O₅N. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (G., M. 6, 396). — Ca(C₁₅H₁₉O₅N)₂ + 4 H₂O. Nadeln (G., Sr.). — Ba(C₁₅H₁₈O₅N)₂ + 4 H₂O. Tafeln (G., Sr.). — C₁₅H₁₉O₅N + HCl + H₂O. Orangerote Nadeln. Wird beim Erhitzen auf 130° sowie bei Einw. von Wasser oder Alkohol zersetzt (G., ST.).

Oxim $C_{15}H_{14}O_5N_2 = NC_5H_2(CO_2H) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von Pyropapaverinsäure mit salzsaurem Hydroxylamin Kalilauge (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 699). — Nadeln (aus Alkohol). F: 226° . — $C_{15}H_{14}O_5N_2 + HCl + H_2O$. Citronengelbe Nadeln. Wird beim Erhitzen auf 105° sowie bei Einw. von Wasser zersetzt.

Phenylhydrason $C_{21}H_{10}O_4N_2 = NC_2H_3(CO_2H) \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_8(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Pyropapaverinsäure mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumacetat in verd. Alkohol (G., Sr., M. 10, 698). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 223° (Zers.) (G., St.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,8×10⁻⁶ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 420). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner, in verd. Schwefelsäure mit dunkelrotgelber Farbe (G., Sr.). — C₂₁H₁₉O₄N₃ + HCl. Zinnoberrote Prismen. Wird durch Wasser zersetzt (G., Sr.).

Methylester $C_{10}H_{18}O_5N = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_2) \cdot CO \cdot C_5H_2(O \cdot CH_2)_2$. B. Aus Pyropapaverinsäure durch Kochen mit Methanol und Schwefelsäure (Goldschmiedt, Kirpal, M. 17, 498). — Nadeln (aus Methanol). F: 108°.

Pyropapaverinsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des Pyropapaverinsäure-methylbetains $C_{16}H_{17}O_6N=(HO)(CH_2)NC_5H_2(CO_2H)\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_2)_2\cdot \dots$ Chloroplatinat $2C_{16}H_{16}O_5N\cdot Cl+PtCl_4+2H_2O.$ B. Bei Zusatz von Platinchlorid-Lösung zu einer mit Salzsäure angesäuerten wäßrigen Lösung von Pyropapaverinsäure-methylbetain (Goldschmiedt, Hönigschmid, M. 24 703). Gelbe Nadeln.

Anhydrid, Pyropapaverinsäure-methylbetain $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot NC_5H_3(CO \cdot O) \cdot CO \cdot$ **24,** 703).

f) Oxy-oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-19} O_5 N$.

7 - 0xy-2.6 - dioxo - 2.6 - dihydro - 4.5 - benzo - indol - carbons aure - (3) bezw. 2.6.7 - Trioxo - 6.7 - dihydro - 4.5 - benzo - indol - carbons aure - (3), 4.5 - Benzo - oxindol -

1-Acetyl-7-oxy-2.6-dioxo-2.6-dihydro-4.5-benso-indol-carbonsäure-(3)-äthylester bezw. 1-Acetyl-4.5-benso-oxindolchinon-(6.7)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{17}H_{18}O_6N=(HO)(O:)C_{16}H_4 < \begin{array}{c} C(CO_2 \cdot C_3H_5) \\ N(CO \cdot CH_3) \end{array} > CO$ bezw. $(O:)_3C_{10}H_4 < \begin{array}{c} CH(CO_2 \cdot C_3H_5) \\ N(CO \cdot CH_3) \end{array} > CO$. Zur Konstitution vgl. Sachs, Craveri, B. 38, 3687. — B. Bei der Einw. von Natriummalonester auf 4-Chlor-3-scetamino-naphthochinon-(1.2) in Alkohol (Liebermann, B. 33, 265). — Retbraune Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol + Ligroin). F: 234° (Zers.) (L.). — Natriumsalz. Dunkelviolett. Unlöslich in Alkohol (L.).

g) Oxy-oxo-carbonsäuren C_n H_{2n-23}O₅ N.

2-[1.4-Dioxy-isochinolin-carboyi-(3)]-benzoesäure,
1.4-Dioxy-3-[2-carboxy-benzoyi]-isochinolin
C₁₇H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B.
Beim Eingießen einer alkal. Lösung von 1.4-Dioxo-3-phthalidyliden1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin (Syst. No. 4299) in Eisessig (Gabriel,
Colman, B. 35, 2423). — Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 265°. Sehr leicht löslich in Ammoniak.

3. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_6 N$.

1. 5.6-Dioxy-2.3-dioxo-2.3-dihydro-pyridin-carbonsāure-(4) $C_aH_aO_aN=OC\cdot C(CO_aH):C\cdot OH$ $OC-N=C\cdot OH$

5.8 - Dioxy - 2.8 - dioxo - 2.8 - dihydro- pyridin - carbonsäure - (4) - amid $C_8H_4O_5N_2 = OC \cdot C(CO \cdot NH_2): C \cdot OH$ ist desmotrop mit 2.3.5.6 Tetraoxo-piperidin - carbonsäure - (4) - amid, 8. 360.

2. 6-0xy-2-0x0-1.2-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 6-0xy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5) $C_7H_5O_6N=\frac{HO_2C\cdot C:CH\cdot C\cdot CO_2H}{OC\cdot NH\cdot C\cdot OH}$

1-Äthyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(5) $C_{11}H_{13}O_6N=HO_2C\cdot C=CH=C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ ist desmotrop mit 1-Äthyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-OC·N(C_2H_3)·C·OH pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3), 8. 361.

1- Äthyl-6- äthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(3.5)- äthylester-(5) $C_{13}H_{17}O_6N = HO_8C \cdot C = CH - C \cdot CO_8 \cdot C_2H_5$. B. Bei kurzer Einw. von $2^0/_0$ iger wäßriger Äthylamin-Lösung

OC·N(C₂H₅)·C·O·C₂H₅
auf 6-Äthoxy-cumalin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Haussmann, A. 285, 61). — Nadeln (aus Benzol + Äther). F: 81°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Petroläther. Leicht

löslich in Ammoniak und Natriumcarbonat-Lösung. Leicht löslich in verd. Salzsäure und kalter konzentrierter Schwefelaaure. - Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzaaure im Rohr auf 130-140° Kohlendioxyd, Äthylchlorid und Äthylamin. Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure im Wasserbad entsteht 1-Athyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridindicarbonsaure-(3.5)-athylester-(3) (S. 361). Erhitzen mit ca. 11°/aiger Kalilauge führt zur Bildung von N-Athyl-glutsconimid. Bei der Einw. von waßr. Athylamin-Lösung bildet sich zunächst 1-Äthyl-6-oxo-2-äthylimino-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3), dann 1-Athyl-6-oxo-2-athylimino-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5). AgC12H16O4N. Blaßgelb. Unlöslich. — Verbindung mit Athylamin 2C2H2N+C12H17O4N. B. Aus 1-Athyl-6-athoxy-pyridon-(2)-dicarbonsaure-(3.5)-athylester-(5) und 10% iger ather. Athylamin-Lösung in Benzol (H.). Krystallpulver. F: ca. 158—160%. Wird durch Wasser teilweise in die Komponenten zerlegt. Gibt beim Kochen in Benzol 1-Athyl-6-oxo-2-äthylimino-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3).

1-Athyl-6-Bthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester $C_{15}H_{\bullet}$. $O_{\bullet}N$ $C.H. \cdot O.C \cdot C = CH - C \cdot CO. \cdot C.H.$

B. Beim Erwärmen des Silbersalzes des 1-Äthyl- $OC \cdot N(C_{\bullet}H_{\bullet}) \cdot C \cdot O \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$ 6-āthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsaure-(3.5)-āthylesters-(5) mit Athyljodid in Alkohol (H., A. 285, 66). Beim Kochen des Silbersalzes des 1-Athyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters mit Äthyljodid in Äther (H., A. 285, 95). — Nadeln (aus Petroläther). F: ca. 56°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer in kaltem Petroläther.

1-Phenyl-6-oxy-pyridon-(2)-dicarbonsaure-(8.5)-diathylester C_1 , H_1 , $O_2N=$ $C_8H_5 \cdot O_8C \cdot C - CH - C \cdot CO_8 \cdot C_9H_5$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-

OC·N(C.H.)·C·OH

pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester, S. 362.

1-Phenyl-6-äthoxy-pyridon-(2)-dicarbonsäure-(8.5)-diäthylester $C_{19}H_{21}O_6N = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C = CH - C \cdot CO_3 \cdot C_8H_5$

B. Beim Erwärmen des Silbersalzes des 1-Phenyl- $OC \cdot N(C_aH_a) \cdot C \cdot O \cdot C_aH_a$ 2.6-dioxo-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin-dicarbonsaure-(3.5)-diathylesters mit Äthyljodid in Äther (BAND, A. 285, 119). — Nadeln (aus Ligroin). F: 115°.

b) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_6 N$.

4.6.7 - Trioxy - 2 - oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro-chinolin-OH HO₂C carbonsaure-(5), 4.6.7-Trioxy-3.4-dihydro-carbo-CH. ĦΩ styril-carbonsaure-(5), 4.6.7-Trioxy-hydrocarbostyril-carbonsaure-(5) C10H2O2N, s. nebenstehende Formel. bezw. desmotrope Formen.

4-Oxy-6.7-dimethoxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5), 4 • Oxy • 6.7 • dimethoxy • hydrocarbostyril • carbonsaure • (5) $C_{10}H_{10}O_0N =$

CH(OH) CH $(\mathbf{HO_3C})(\mathbf{CH_3 \cdot O})_{\mathbf{2}}\mathbf{C_4H} \langle$ B. Das Bariumsalz entsteht beim Kochen des zugehörigen Lactons (Syst. No. 4300) mit Barytwasser (Liebermann, Kleemann, B. 19, 2297). – Das Bariumsalz geht bei der Einw. von Säuren wieder in das Lacton über. — Ba(C₁₂H₁₂O₂N)₂ +6H₂O. Nadeln.

c) Oxy-oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-13} O_6 N$.

4.5 - Dioxo - 2 - [3.4 - dioxy - phonyl] - pyrrolidin - carbon saure - (3) $C_{12}H_{\bullet}O_{\bullet}N =$ OC----CH·CO.H bezw. desmotrope Formen. OC·NH·CH·C,H,(OH).

4.5 - Dioxo - 2 - [4-oxy-3-methoxy-phenyl]-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-äthylester OC·NH·CH·C₃H₃(OH)·O·CH₃. B. Aus Oxalessigester und Vanillin in wäßrigalkoholischem Ammoniak (Simon, Conductit, A. ch. [8] 12, 33; C. r. 138, 979). — Prismen mit 2 H₂O. Zersetzt sich bei 180°. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rote Färbung. — Ammoniumsalz. Krystalle. Zersetzt sich bei 175°. — Kaliumsalz. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

hydrazin (E., L.).

4. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsăuren $C_0 H_{2n-5} O_7 N$.

1. 2.4 - Dio x y - 6 - o x o - 2.5 - dim ethyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5), $\alpha.\gamma$ - Dio x y - α' - o x o - $\alpha.\beta'$ - lupetidin - $\beta.\beta'$ - dicarbonsäure , 2.4 - Dio x y - 2.5 - dim ethyl - piperidon - (6) - dicarbonsäure - (3.5) $_{\rm C_9H_{18}O_7N} = _{\rm HO_2C} \cdot ({\rm CH_3})_{\rm C} \cdot {\rm CH}({\rm OH}) \cdot {\rm CH} \cdot {\rm CO_2H}$

OC-NH-C(OH) · CH₂

2-Oxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-piperidon-(6)-dicarbonsäure-(3.5)-nitril-(5) (?), 2-Oxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(3) (?) $C_{11}H_{16}O_{\delta}N_{3}=NC\cdot(CH_{3})C\cdot CH(O\cdot C_{3}H_{5})\cdot CH\cdot CO_{3}H$

NC·(CH₃)··CH(O·C₂H₅)··CH·CO₂H

OC——NH——C(OH)·CH₃

161. — B. Beim Kochen des Äthylesters (s. u.) mit Natronlauge (ERRERA, G. 31 II, 591;

B. 34, 3695). — Krystalle (aus Wasser). F: ca. 256° (Zers.) (E.). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Wasser (E.). — Bleibt beim Kochen mit Wasser unverändert (E.).

2-Oxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-piperidon-(6)-dicarbonsäure-(8.5)-äthylester-(8)-nitril-(5)(?), 2-Oxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(8)-NC·(CH-)C·CH-)·CH·(O·C-H-)·CH

äthylester(?) C₁₃H₃₀O₅N₂ = NC·(CH₃)C·CH(O·C₂H₅)·CH·CO₃·C₂H₅ (?). Zur Konstitution vgl. Errera, Labate, G. 33 II, 161. — B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von α-[Äthoxymethylen]-acetessigsäure-äthylester auf α-Cyan-propionsäure-amid in Gegenwart von Natriumäthylat (Errera, G. 31 II, 589; B. 34, 3693). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 202—203° (E.). Fast unlöslich in Benzol, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (E.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 6-Oxy-2.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (E.). Bei der Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz in Methanol entsteht eine in Tafeln krystallisierende Verbindung [2-Methoxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-piperidon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester?], die beim Kochen mit konz. Salzsäure 6-Oxy-2.5-dimethyl-

pyridin-carbonsäure-(3) liefert (E., L.). Reagiert weder mit Hydroxylamin noch mit Phenyl-

2. 2.4 - Dioxy - 6 - oxo - 2 - methyl - 5 - äthyl - piperidin - dicarbonsäure - (3.5), 2.4 - Dioxy - 2 - methyl - 5 - äthyl - piperidon - (6) - dicarbonsäure - (3.5) $C_{10}H_{15}O_7N = \frac{HO_2C \cdot (C_2H_5)C \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CO_2H}{OC - NH - C(OH) \cdot CH_5}$

2-Oxy-4-äthoxy-2-methyl-5-äthyl-piperidon-(6)-dicarbonsäure-(3.5)-äthylester-(3)-nitril-(5) (?), 2-Oxy-4-äthoxy-2-methyl-5-äthyl-5-cyan-piperidon-(6)-NC·(C_3H_5)·C·H(O· C_2H_5)·C·H·CO₃·C₂H₅ carbonsäure-(3)-äthylester(?) $C_{14}H_{22}O_5N_2 = \frac{NC\cdot(C_3H_5)C\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5}{OC-NH-C(OH)\cdot CH_3}$ (?).

B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Erbera, Labate, G. 33 II, 167). — Nadeln. F: 198°. Sehr schwer löslich in Wasser und Benzol, leichter in Alkohol.

3. 2.4 - Dioxy - 6 - oxo - 2 - methyl - 5 - propyl - piperidin - dicarbons aure - (3.5), 2.4 - Dioxy - 2 - methyl - 5 - propyl - piperidon - (6) - dicarbons aure - (3.5) $C_{11}H_{17}O_{7}N = \frac{HO_{2}C\cdot(C_{2}H_{5}\cdot CH_{2})C\cdot CH(OH)\cdot CH\cdot CO_{2}H}{OC-NH-C(OH)\cdot CH_{3}}.$

OC—NH—C(OH)·CH, dung. — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 205° (ERRERA, LABATE, G. 33 II, 165, 508). Schwer löslich in Wasser und Benzol, leicht in Alkohol.

b) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_7 N$.

5.7 - Dio xy - 2 - o xo - in dolin - dicarbon săure - (4.6), 5.7 - Dio xy - o xin dol - dicarbon săure - (4.6) $C_{10}H_7O_7N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

Dimethylester $C_{12}H_{11}O_7N = (CH_3 \cdot O_2C)_2(HO)_2C_6 < CH_2 > CO$. B.

Beim Behandeln von 6-Nitro-3.5-dioxy-2.4-dicarbomethoxy-phenylessigsäure-methylester mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Aluminiumspänen in alkal. Lösung (Dootson, Soc. 77, 1201, 1202). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 260—265° (Zers.).

Diäthylester $C_{14}H_{15}O_7N = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2(HO)_2C_6 < \frac{CH_2}{NH} > CO$. B. Analog dem Dimethylester. — F: 235—236° (Zers.) (D., Soc. 77, 1202).

c) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-15} O_7 N$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{2.6-Dioxo-4-[2-oxy-phenyl]-piperidin-dicarbons \"{a}ure-(3.5)} & C_{13}H_{11}O_7N = \\ \textbf{HO}_2\textbf{C}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{CH}(\textbf{C}_6H_4\cdot\textbf{OH})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}_2\textbf{H} & \textbf{bezw. desmotrope Formen.} \\ \textbf{OC} & \textbf{NH} & \textbf{CO} \end{array}$

Dinitril, 2.6 - Dioxo - 4 - [2 - oxy - phenyl] - 3.5-dicyan - piperidin $C_{13}H_9O_3N_3 = NC \cdot HC \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH) \cdot CH \cdot CN$ OC — NH — CO

äthylester] mit alkoh. Ammoniak (Bechert, J. pr. [2] 50, 22). — Krystallinisch. Schmilzt nicht bei 280°. Unlöslich in Äther, Chloroform, Petroläther, Benzol und Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig.

d) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_7 N$.

Oxy-oxo-carbonsäure $C_{16}H_{16}O_7N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. Ein betainartiges Anhydrid $C_{16}H_{13}O_6N$ und dessen Dimethyläther $C_{18}H_{17}O_6N$ (Corydinsäure) s. S. 281 $C(CH_3) \cdot C(CO_2H) \cdot C(C$

e) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_7 N$.

2 - [3.4 - Dio x y - benzoyl] - pyridin - dicarbonsäure - (3.4), 2 - [3.4 - Dio x y - benzoyl] - cinchomeronsäure $C_{14}H_9O_7N$, Formel I.

2-[3.4-Dimethoxy-benzoyl]pyridin - dicarbonsäure - (3.4),
2-Veratroyl - cinchomeronsäure,
Papaverinsäure C₁₆H₁₃O₇N, Formel II. Die Stellungsbezeichnung gilt
für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Papaverinsäure" abgeleiteten Namen. — Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, M. 9, 357. — B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Papaverin (Bd. XXI, S. 220) mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (G., M. 6, 374, 380). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser) (G., Strache, M. 10, 692). F: 233° (Zers.) (G., M. 6, 381; vgl. a. G., Kiepal, M. 17, 494). Sehr schwer löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroläther, Aceton, absol. Alkohol und kaltem Wasser, schwer in heißem Wasser, löslich in heißem, sehr verd. Alkohol, Eisessig und salzsäurehaltigem Wasser (G., M. 6, 382). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 398; Kiepal, M.

18, 466. Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k, bei 25°: 7×10⁻⁶ (aus Leitfähigkeitsmessungen ermittelt) (Wegscheider, M. 28, 631). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit rotgelber Farbe und wird durch Wasser wieder gefällt (G., M. 6, 382). — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in CO, und Pyropapaverinsäure (S. 378) (G., M. 6, 394; G., St., M. 10, 694). Beim Behandeln mit konz. Salpetersäure oder beim Kochen mit salpetriger Säure in Eisessig entsteht neben anderen Produkten Nitropapaverinsäure (S. 385) (G., M. 6, 391). Wird bei langem Kochen mit alkoholischer oder 10°/₀iger wäßriger Kalilauge kaum angegriffen (G., M. 6, 396; G., Hönigschmid, M. 24, 697). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd entsteht Protocatechusäure (G., M. 6, 396). Beim Erhitzen von Papaverinsäure mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° bilden sich Papaverinsäure · γ · methylester, Papaverinsäure · dimethylester und 100° bilden sich Papaverinsäure (Schranzhofer, M. 14, 521; vgl. G., K., M. 17, 491; W., M. 23, 388, 390; G., H., M. 24, 685, 691). Papaverinsäure-methylbetain entsteht in guter Ausbeute beim Erwärmen von Papaverinsäure mit Methyljodid in Soda-Lösung oder beim Behandeln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (G., H., M. 24, 689, 692). Papaverinsäure liefert beim Kochen mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure Papaverinsäure-γ-methylester und etwas Papaverinsäure-dimethylester (W., M. 28, 385, 388; G., H., M. 24, 687 Anm. 2; vgl. G., K., M. 17, 495). Beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid entsteht Papaverinsäure-anhydrid (Syst. No. 4300) (G., St., M. 10, 159; G., Schranzhofer, M. 13, 698).

Salze: Goldschmedt, M. 6, 383. — $KC_{16}H_{12}O_7N$ (bei 100°). Nadeln. — $K_2C_{16}H_{11}O_7N + 2^1/_2H_2O$. Blättchen (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol. — $2CuC_{16}H_{11}O_7N + Cu(OH)_2 + 6H_2O$. Hellblaue Nadeln. Verliert bei 130° 5 H_2O und wird dabei dunkelgrün. Unlöslich in Wasser. — $AgC_{16}H_{12}O_7N + C_{16}H_{13}O_7N + H_2O$. Gelbliche Nadeln oder gelbe Tafeln. — $Ag_2C_{16}H_{11}O_7N + 2^1/_2H_2O$. Farblose Nadeln (aus Wasser). Enthält bei 100° noch $1/_2H_2O$. Schwer löslich in Wasser. — $CaC_{16}H_{11}O_7N + aq(?)$. Blätteben. Sehr schwer löslich in heißem Wasser. — $BaC_{16}H_{11}O_7N$. Nadeln. In Wasser schwerer löslich als das Calciumsalz. — $C_{16}H_{12}O_7N + HCl$. Orangerote Krystalle (aus Salzsäure). Wird beim Erwärmen auf 105° oder bei der Einw. von Alkohol zersetzt. — $C_{16}H_{13}O_7N + HCl + 2^1/_2H_3O$. Gelbe Nadeln.

Oxim C₁₆H₁₄O₇N₂ = NC₅H₂(CO₃H)₂C(:N·OH)·C₆H₃(O·CH₃)₂. B. Beim Erwärmen von Papaverinsäure mit salzsaurem Hydroxylamin in Kalilauge (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 693). — Nadeln (aus Alkohol). F: 154—157°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (G., St.). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Bethmann, Ph. Ch. 5, 418. Die Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist dunkelrot und wird beim Erwärmen rotgelb (G., St.).

Phenylhydragon $C_{22}H_{19}O_6N_3 = NC_5H_2(CO_2H)_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von Papaverinsäure mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumacetat in verd, Alkohol (Goldschmiedt, M. 6, 973). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190° (G.). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit: Bethmann, Ph. Ch. 5, 418.

Papaverinsäure-β-methylester C₁₇H₁₅O₇N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, Kirpal, M. 17, 496; Wegscheider, M. 23, 338. — B. Neben wenig Papaverinsäure-γ-methylester beim Kochen von Papaverinsäure-anhydrid mit Methanol (G., Schranzhofer, M. 13, 698; vgl. W., M. 23, 387; G., Hönigschmid, M. 24, 685). Beim Behandeln von Papaverinsäure-dimethylester mit methylalkoholischer Kalilauge, neben Papaverinsäure-γ-methylester (W., M. 23, 385). — Krystalle (aus Methanol). F: 156° (G., H.), 156,5° (W., M. 23, 336, 387). Sehr schwer löslich in Wasser (Kirpal, M. 18, 464). Löslich in Methanol (W., M. 23, 386). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit: W., M. 23, 336). — Lagert sich bei längerem Erhitzen auf die Schmelztemperatur in Papaverinsäure-γ-methylester um (G., H.). Wird beim Kochen mit Wasser leicht verseift (G., K.). Liefert beim Kochen mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure Papaverinsäure-dimethylester (G., K.). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° erhält man Papaverinsäure-dimethylester und ein Produkt, das beim Schütteln mit Silberoxyd in wäßr. Lösung Papaverinsäure-methylbetain liefert (G., H.).

Papaverinsäure-y-methylester C₁₇H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, Kiepal, M. 17, 496; Wegscheider, M. 23, 338. — B. Neben wenig Papaverinsäure-dimethylester beim Kochen von Papaverinsäure mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure (G., K., M. 17, 495; vgl. W., M. 23, 385; G., Hönigschmid, M. 24, 687 Anm. 2). Beim Erhitzen von Papaverinsäure mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100°, neben Papaverinsäure-dimethylester und Papaverinsäure-methylbetain (Schranzhofer, M. 14, 521, 532; vgl. G., K.; W., M. 23, 388, 390; G., H.). Aus Papaverins

säure-β-methylester bei längerem Erhitzen auf die Schmelztemperatur (G., H.). Neben Papaverinsäure-β-methylester beim Behandeln von Papaverinsäure-dimethylester mit methylalkoholischer Kalilauge (W., M. 23, 385, 390). In geringer Menge neben Papaverinsäure-β-methylester beim Kochen von Papaverinsäure-anhydrid mit Methanol (W., M. 23, 387; G., H.). — Nadeln (aus Wasser oder Methanol). F: 196° (Zers.) (G., K.), 195—197° (Zers.) (Sch.), 198° (Zers.) (G., H.). Löslich in Aceton, Alkohol und Essigester (Sch.), schwer löslich in Wasser (Sch.; K., M. 18, 464) und kaltem Methanol (W., M. 23, 386), unlöslich in Äther (Sch.). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: W., M. 23, 337. Fällungsreaktionen: G., K. — Wird bei anhaltendem Kochen mit Wasser verseift (G., K.; vgl. Sch.). Liefert beim Kochen mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure nur Spuren des Dimethylesters (G., K.). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° entsteht ein Produkt, das beim Schütteln mit Silberoxyd in wäßr. Lösung Papaverinsäure-methylbetain liefert; bei längerem Erhitzen bildet sich daneben etwas Papaverinsäure-dimethylester (G., H.).

Papaverinsäure-dimethylester $C_{18}H_{17}O_7N=NC_5H_3(CO_3\cdot CH_3)_3\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3\cdot B$. Neben Papaverinsäure- γ -methylester und Papaverinsäure-methylbetain beim Erhitzen von Papaverinsäure mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (SCHRANZHOFER, M. 14, 521, 531; vgl. Goldschmiedt, Kirpal, M. 17, 493; G., Hönigschmid, M. 24, 685). In geringer Menge neben Papaverinsäure- γ -methylester beim Kochen von Papaverinsäure mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure (Wegscheider, M. 23, 385; G., H.). Aus Papaverinsäure- β -methylester beim Kochen mit Methanol und etwas konz. Schwefelsäure (G., K.) oder beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (G., H.). — Tafeln (aus Aceton). F: 121—122° (G., K.), 122—124° (Sch.). Sehr leicht löslich in kaltem Aceton und Essigester (Sch.). — Wird bei längerem Kochen mit Wasser oder wäßr. Kalilauge zu Papaverinsäure verseift (G., K.; vgl. Sch.). Beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge entstehen Papaverinsäure- β -methylester und Papaverinsäure- γ -methylester (W.).

Papavorinsäure - β - äthylester C₁₈H₁₇O₇N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, Kirpal, M. 17, 496; K., M. 18, 464. — B. Beim Kochen von Papaverinsäure-anhydrid mit absol. Alkohol (G., Strache, M. 10, 159; G., Schranzhoffer, M. 13, 699). Aus Papaverinsäure beim Kochen mit Alkohol in Gegenwart von Essigsäure-anhydrid (G., St.; G., Sch.). — Nadeln. F: 187—188° (G., St.; G., Sch.). Sehr schwer löslich in Wasser (K.).

Papaverinsäure - y - äthylester C₁₈H₁₇O₇N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Papaverinsäure mit absol. Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure unter Rückfluß (Kiral, M. 18, 464). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184°. Sehr schwer löslich in Wasser.

Papaverinsäure-monoamid $C_{16}H_{14}O_6N_5 = NC_5H_2(CO_2H)(CO \cdot NH_2) \cdot CO \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_8$. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von Papaverinsäure-anhydrid in Benzol (Goldschmiedt, Strache, M. 10, 160; G., Schranzhofer, M. 13, 700). Beim Eindampfen von Papaverinsäure- β -āthylester mit Ammoniak (G., St.; G. Sch.). — $NH_4C_{16}H_{18}O_6N_2$. Nadeln. — $AgC_{16}H_{13}O_6N_2$. Nadeln. Lichtbeständig.

Papaverinsäure-monoanilid $C_{22}H_{18}O_{6}N_{2}=NC_{5}H_{2}(CO_{2}H)(CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot C_{6}H_{2}(O\cdot CH_{2})_{2}$. Beim Erhitzen von Papaverinsäure-anhydrid mit Anilin (Goldschmiedt, Schranzhofer, M. 13, 700). — Anilinsalz $C_{6}H_{7}N+C_{22}H_{18}O_{6}N_{2}$. Amorph. F: 119°.

Papaverinsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase der Veratroylapophyllensäure $C_{17}H_{17}O_8N=(H0)(CH_2)NC_8H_8(CO_8H)_8\cdot CO\cdot C_8H_8(O\cdot CH_2)_8$. B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von Papaverinsäure-methylbetain (s. u.) mit viel konz. Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff (Scheanzhofer, M. 14, 525; vgl. a. Goldschmiedt, Hönigschmid, M. 24, 687, 694). — Das Chlorid liefert beim Kochen mit Wasser Papaverinsäure-methylbetain zurück (Sch.; G., H.). — $C_{17}H_{16}O_7N\cdot Cl+H_8O$. Gelbe Säulen oder Tafeln. F: 182° bis 184° (Zers.) (Sch.; vgl. a. G., H.). — $C_{17}H_{16}O_7N\cdot Cl+AuCl_8+H_8O$. Gelbrote Blättchen (G., H.). — $4C_{17}H_{16}O_7N\cdot Cl+PtCl_8+8H_8O$ (G., H.; vgl. Sch.; G., Kiepal, M. 17, 503). Orangerote Krystalle (Sch.).

Anhydrid, Papaverinsäure-methylbetain, Veratroylapophyllensäure $C_{17}H_{16}O_7N$ $\cong CH_3 \cdot NC_6H_2(CO_5H)(CO \cdot C) \cdot CO \cdot C_6H_3(O \cdot CH_5)_8$. Zur Konstitution vgl. Goldschmiedt, Nameschmid, B. 36, 1851; M. 24, 683, 696, 704. — B. Bei der Einw. von Dimethylsulfat af Papaverinsäure in alkal. Lösung (G., H., M. 24, 689). Beim Erwärmen von Papaverinsäure mit Methyljodid in Soda-Lösung (G., H., M. 24, 689). Neben Papaverinsäure-y-methylester und Papaverinsäure-dimethylester beim Erhitzen von Papaverinsäure mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Schranzhofer, M. 14, 521, 523; G., H., M.

24, 685). Beim Erhitzen von Papaverinsäure-β-methylester oder Papaverinsäure-y-methylester mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° und Schütteln des Reaktionsprodukts mit Silberoxyd in wäßr. Lösung (G., H., M. 24, 686, 687). — Gelbe Tafeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F:192—194° (Zers.) (Soh.), 194° (Zers.) (G., H., M. 24, 689). Schwer löslich in Aceton; löslich in Soda-Lösung; sehr schwer löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (Soh.). — Gibt beim Kochen mit viel konz. Salzsäure unter Einleiten von Chlorwasserstoff Papaverinsäure-chlormethylat (Soh., M. 14, 525; vgl. a. G., H., M. 24, 687, 694). Spaltet beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure die O-Methylgruppen quantitativ, die N-Methylgruppe teilweise ab (G., H., B. 36, 1853; M. 24, 714). Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge oder Barytwasser Veratrumsäure und Apophyllensäure (S. 158) (G., H., M. 24, 694, 696; vgl. Sch., M. 14, 529). Beim Erhitzen mit Phenol bildet sich Pyropapaverinsäure-methylbetain (S. 378) (G., H., M. 24, 701). — AgC₁₇H₁₄O₇N (bei 100°). Krystallinisch. Zersetzt sich bei 137° (Soh., M. 14, 524). Äußerst lichtempfindlich. — Ba(C₁₇H₁₄O₇N)₂ + 6H₂O. Grüngelbe Prismen (Soh., M. 14, 524, 597).

x-Nitro-[2-veratroyl-cinchomeronsäure], Nitropapaverinsäure $C_{16}H_{12}O_9N_2 = NC_{12}H_4O(NO_2)(O\cdot CH_3)_2(CO_2H)_3$. B. Aus Papaverinsäure beim Behandeln mit konz. Salpetersäure oder beim Kochen mit salpetriger Säure in Eisessig (Goldschmiedt, M. 6, 391). — Hellgelbe Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 215° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser. — $Ag_2C_{16}H_{10}O_2N_2$. Nadeln (aus Wasser).

V. Sulfonsäuren.

A. Monosulfonsäuren.

- 1. Monosulfonsäuren C_nH_{2n+1}O₈NS.
- 1. Trimethylenimin- β -sulfonsäure $C_3H_7O_3NS = HN < CH_3 > CH \cdot SO_3H$. B. Durch Eindampfen von β -Brommethyl-taurin (Bd. IV, S. 532) mit Barytwasser (GABRIEL, COLMAN, B. 39, 2891). Krystalle. Sintert bei ca. 230°, schmilzt bei 245—247° und zersetzt sich bei ca. 255—263°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Gibt beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure β -Brommethyl-taurin, reagiert analog mit Jodwasserstoffsäure.
- 2. Piperidin-sulfonsäure-(2), Piperidin- α -sulfonsäure $C_bH_{11}O_3NS = H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von Piperidin mit Aminosulfonsäure im Rohr auf $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot SO_3H$. B. Beim Erhitzen von Piperidin mit Aminosulfonsäure im Rohr auf 180° (Paal, Hubaleck, B. 34, 2759). Durch Einw. von Natriumdisulfit auf salzsaures Piperidin-N-oxyd (Bd. XX, S. 80) in wäßr. Lösung (Wolffenstein, B. 26, 2992). Aus dem Bariumsalz der Piperidin-N-sulfonsäure (Bd. XX, S. 83) beim Behandeln mit Schwefelsäure (P., H., B. 34, 2763). Prismen (aus Alkohol); F: 180° (W.). Spieße (aus Wasser); F: 187° bis 188° (P., H.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, löslich in heißem Alkohol (P., H.). Wird beim Erhitzen mit Salzsäure nicht verändert (P., H.). Beim Schmelzen des Kaliumoder Bariumsalzes mit Ätzkali entsteht 1.2.3.4-Tetrahydro-pyridin (P., H.). Beim Erhitzen mit Silberacetat und wenig Wasser unter Zusatz von etwas Essigsäure im Rohr auf 150° entsteht Pyridin (P., H.). $KC_5H_{10}O_3NS$. Gelbliches Krystallpulver (P., H.). Sehr leicht löslich in Wasser. $AgC_2H_{10}O_3NS$. Blättchen (P., H.). $Ba(C_5H_{10}O_3NS)_2 + H_2O$. Blättchen (aus Wasser) (P., H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 3. Sulfonsäuren CaH12OaNS.
- 1. 2 Propyl piperidin sulfonsäure (6), Coniin sulfonsäure (6) $H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einw. von Natriumdisulfit auf salzsaures [d-Coniin]-N-oxyd (Bd. XX, S. 117) in wäßr. Lösung (Wolffenstein, B. 28, 1463). Nadeln. F: 135°.
- 2. 2-Methyl-5-äthyl-piperidin-sulfonsäure-(6), Kopellidinsulfonsäure $C_9H_{17}O_3NS = \frac{C_2H_6 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2}{HO_8S \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot CH_8}$. B. Durch Einw. von Natriumdisulfit-Lösung auf salzsaures dl-Kopellidin-N-oxyd (Bd. XX, S. 122) (Levy, B. 28, 2274). F: 139°.

2. Monosulfonsäuren C_nH_{2n-5}O₃NS.

- 1. Sulfonsäuren C₅H₅O₃NS.
- 1. Pyridin-sulfonsäure-(2), Pyridin- α -sulfonsäure $C_5H_5O_3NS$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von α -Pyridylmercaptan mit verd. Salpetersäure (Marckwald, Klemm, Trabert, B. 33, 1560). Nadeln (aus Alkohol). F: 239—240°. Leicht löslich in Wasser. $AgC_5H_4O_3NS$. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 290° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. $Ba(C_5H_4O_3NS)_3$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

2. Pyridin-sulfonsäure-(3), Pyridin-β-sulfonsäure C₅H₅O₂NS,
s. nebenstehende Formel. B. Durch längeres Kochen von Pyridin mit überschüssiger konzentrierter Schwefelsäure oder rauchender Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 15, 62: F., Renouf, B. 17, 763; Weidel, Murmann, M. 16, 750, 751; vgl. H. Meyer, Ritter, M. 36 [1914], 766) oder durch tagelanges Erhitzen mit überschüssiger Schwefelsäure im Rohr auf 320—330° (F.). — Nadeln oder Blättchen (F., Riemerschmid, B. 16, 1183). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (F., Rie.). — Liefert bei der trocknen Destillation viel Pyridin neben Dipyridyl-(3.3') (Leone, Oliveri, G. 15, 275). Bei längerem Kochen mit Zinn und Salzsäure entsteht Piperidin (?) (F., Rie.). Bei der Einw. von Brom auf Pyridin-sulfonsäure-(3) in siedender wäßriger Lösung erhält man 3.5-Dibrom-4-amino-pyridin (F., Rie.; vgl. Dohrn, Diedrich, A. 494 [1932], 301; den Hertog, Wibaut, R. 51 [1932], 948). Gibt bei der Kalischmelze 3-Oxy-pyridin (F., Ren., B. 17, 763, 1896; vgl. W., M., M. 16, 753). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Kaliumcyanid erhält man 3-Cyan-pyridin und Pyridin (F., B. 15, 63). — NH₄C₈H₄O₃NS. Monoklin (v. Lang, M. 16, 752; Z. Kr. 40, 640; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 652). — NaC₃H₄O₃NS. Monoklin (v. Lang, M. 16, 752; Z. Kr. 40, 640; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 652). — NaC₃H₄O₃NS. Gelbliche Tafeln. Leicht löslich in Wasser (Murmann, C. 1904 II, 454). — KC₅H₄O₃NS. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Murmann, C. 1904 II, 454). — KC₅H₄O₃NS. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Murmann, C. 1904 II, 454). — KC₅H₄O₃NS. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Murmann, C. 1904 II, 454). — KC₅H₄O₃NS. Gelbliche Nadeln (aus Wasser).

Anhydrid des Pyridin-sulfonsäure-(8)-hydroxymethylats, Pyridin- β -sulfonsäure-methylbetain $C_6H_7O_8NS = CH_3 \cdot NC_5H_4 \cdot SO_2 \cdot O$. B. Aus dem Kaliumsalz der Pyridin-sulfonsäure-(3) und Methyljodid durch Erhitzen auf 150° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (HANTZSCH. B. 19. 36) oder durch Erwärmen mit überschüssiger

Pyridin-sulfonsäure-(3) und Methyljodid durch Erhitzen auf 150° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (Hantzsch, B. 19, 36) oder durch Erwärmen mit überschüssiger Soda-Lösung (H. Meyer, M. 24, 203). — Krystalle (aus Wasser). F: 130° (Zers.) (M.). Ist gegen Säuren beständig (H.). [Spaltet beim Kochen mit Kalilauge oder Barytwasser Methylamin ab (H.).

2. 2.6 - Dimethyl - pyridin - sulfonsäure - (4), α.α' - Lutidin-y-sulfonsäure C₇H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 4-Mercapto-2.6-dimethyl-pyridin mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, B. 33, 1566). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt nicht unterhalb 300°. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol und Aceton. — AgC₇H₂O₂NS. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser. — Ba(C₇H₂O₂NS)₂. Krystalle (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser.

Anhydrid des 2.6 - Dimethyl - pyridin - sulfonsäure - (4) - hydroxymethylats, α.α'-Lutidin - γ - sulfonsäure - methylbetain C₂H₁₁O₃NS = CH₃·NC₅H₃(CH₃)₃·SO₂·O. B. Durch Einleiten von Chlor in eine wäßr. Suspension von 1.2.6-Trimethyl-thiopyridon-(4) (Bd. XXI, S. 276) (MICHAELIS, HÖLKEN, A. 331, 260). — Krystalle mit 2 (?) H₂O (aus Wasser). Verwittert an der Luft. Verkohlt, ohne zu schmelzen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol.

3. Monosulfonsäuren C_nH_{2n-7}O₃NS.

1. Sulfonsäuren $C_9H_{11}O_8NS$.

1. 1.2.3.4 - Tetrahydro - chinolin - sulfonsäure - (5) HO2S

C.H11O2NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Chinolinsulfonsäure-(5) mit Zinn und heißer konzentrierter Salzsäure (Lellmann, Lange, B. 20, 3089; Claus, J. pr. [2] 55, 230). Bei der Reduktion von Halogen-chinolin-sulfonsäuren-(5) und Oxy-chinolin-sulfonsäuren-(5) s. bei diesen. — Tafeln mit 1 H2O (aus Wasser); bei langsamer Krystallisation erhält man rhombisch bipyramidale, bei rascher monoklin prismatische Krystalle (Leffla, B. 20, 3088; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 785). Zersetzt sich bei ca. 315—318° (Cl.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Cl.). — Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig oder Chloroform oder von Brom ohne Lösungsmittel 7-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) (Cl.). — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine braune Färbung, die bald purpurn wird und beim Erwärmen in Grün übergeht (Le., La.). — NH4C2H10O2NS + H2O. Platten oder Prismen (Cl.). Leicht löslich in heißem Wasser. Färbt sich allmählich braun. — KC2H10O2NS + 1/2H2O. Nadeln (Cl.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser. — KC3H2O2NS (Cl., opsa

GIWARTOVSKY, J. pr. [2] 54, 385). — $\text{Cu}(\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS})_3 + 3\,\text{H}_2\text{O}$. Braune Plättchen (CL.). — $\text{AgC}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS}$. Krystalliner Niederschlag (CL.). Sehr lichtempfindlich. — $\text{Ca}(\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS})_2 + 2^{1}/_{2}\text{H}_2\text{O}$. Krystalle (CL.). — $\text{Ba}(\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS})_2 + 3^{1}/_{2}\text{H}_2\text{O}$. Blättchen (CL.). Mäßig löslich in Wasser. — $\text{Pb}(\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS})_2 + 2^{1}/_{2}\text{H}_2\text{O}$. Gelbrote Blättchen (CL.). — $\text{Ni}(\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NS})_3 + 3^{1}/_{2}\text{H}_2\text{O}$. Hellgrüne Krystalle (CL.).

- 7 Brom 1.2.3.4 tetrahydro chinolin sulfonsäure (5)

 C₉H₁₀O₃NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2.3.4-Tetrahydrochinolin-sulfonsäure-(5) bei der Einw. von Brom in Eisessig oder Chloroform oder ohne Lösungsmittel (Claus, J. pr. [2] 55, 234). Nadeln

 (aus Wasser). F: 285°. Mäßig löslich in heißem Wasser.
- 2. 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) C₂H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Zinn und konz. Salzsäure (Claus, Günther, J. pr. [2] 55, 94).

 Durch Reduktion von Halogen-chinolin-sulfonsäuren-(8), s. bei diesen. Hoss Schuppen. Zersetzt sich bei 240—242° (Cl., G.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (Cl., G.). Liefert mit 1 Mol Brom ohne Lösungsmittel oder in Chloroform-Lösung 6-Brom-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) (Cl., G., J. pr. [2] 55, 108). Bei der Einw. von 5 Mol Brom auf 1 Mol 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin, sulfonsäure-(8) in Gegenwart von Wasser erhält man als Hauptprodukt 3.6.8-Tribrom-chinolin, daneben entstehen 8-Brom-chinolin, 6.8-Dibrom-chinolin und andere Produkte (Cl., G., J. pr. [2] 55, 103; vgl. a. Cl., Caroselli, J. pr. [2] 51, 489; Cl., J. pr. [2] 55, 229). Beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,1) im Rohr auf 270° entsteht Chinolin in geringer Menge (Cl., G., J. pr. [2] 55, 101). Wird das Ammoniumsalz mit Ammoniumchlorid im Ammoniak-Strom über freier Flamme erhitzt, so entsteht 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin (Cl., G., J. pr. [5] 55, 100). NH₄C₉H₁₀O₂NS. Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 235° (Cl., G., J. pr. [2] 55, 97). Leicht löslich in Wasser. KC₂H₁₀O₂NS₂ + 3H₂O. Krystalle (Cl., G.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Ba(C₂H₁₀O₃NS), Nadeln (Cl., G.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in verd. Alkohol. Ca(C₂H₁₀O₃NS). Tafeln (aus Wasser) (Cl., G.). Löslich in Wasser. Ba(C₄H₁₀O₃NS). Tafeln (aus Wasser)
- 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8)-methylester, Kairolin-sulfonsäure-(8)-methylester $C_{11}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot O_3S \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 CH_2$. B. Das Hydro-jodid entsteht beim Erhitzen des Silbersalzes der 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) mit überschüssigem Methyljodid auf 140° (CLAUS, GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 99). $-C_{11}H_{15}O_3NS + HI$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Sehr wenig beständig. Beim Behandeln mit heißem Wasser entsteht Kairolin-sulfonsäure-(8)-methylbetain (s. u.).

Anhydrid des 1 - Methyl - 1.2.8.4 - tetrahydro - chinolin - sulfonsäure - (8) - hydroxymethylats, Kairolin - sulfonsäure - (8) - methylbetain $C_{11}H_{15}O_3NS = O \cdot O_2S \cdot C_6H_3 \leftarrow H_3 \leftarrow H_4$. B. Beim Behandeln des Hydrojodids des 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8)-methylesters mit heißem Wasser (Claus, Günther, J. pr. [2] 55, 100). — Prismen (aus Wasser). F: 251°.

6 - Brom - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin - sulfonsäure - (8)

C₉H₁₀O₂NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 1 Mol

Brom auf 1 Mol 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure - (8) in Chloroform oder ohne Lösungsmittel (CLAVS, GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 108). — HO₂S

Nadeln. F: 245°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, etwas leichter in Eisessig. — Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Wasser 3.6.8-Tribrom-chinolin.

Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 250—270° entsteht 8-Oxy-chinolin. — Ammoniumsalz. Heilgelbe Säulen (aus Wasser oder Alkohol). — Kaliumsalz. Nadeln und Säulen
(aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol. — AgC₂H₂O₂NBrS. Krystallpulver. —
Ca(C₂H₂O₂NBrS)₂ + 4H₂O. Gelbe Säulen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. —
Ba(C₂H₂O₂NBrS)₂ + 5H₂O. Hellgelbe Plättchen. — Co(C₂H₂O₃NBrS)₂ + 6H₂O. Rosa Krystalle. — Ni(C₂H₂O₃NBrS)₂ + 5H₃O. Grüne Krystalle.

Anhydrid des 1 · Methyl · 6 · brom · 1.2.3.4 · tetrahydro · chinolin · sulfonsäure · (8) · hydroxymethylats, 6 · Brom · kairolin · sulfonsäure · (8) · methylbetain $C_{11}H_{14}O_2NBrS = \bar{O} \cdot O_2S \cdot C_6H_2Br + ... B.$ Durch Erhitzen des Silbersalzes der 6 · Brom · 1.2.3.4 · tetrahydro · chinolin · sulfonsäure · (8) mit Methyljodid im Rohr auf 140° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser oder Alkohol (Claus, Günther, J. pr. [2] 55, 111). — Nadeln. F: 253°. Leicht löslich in Wasser.

- 3. 1.2.3.4 Tetrahydro isochinolin sulfonsäure (3)
 C₀H₁₁O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Oxy-tetrahydroisochinolin durch Einw. von Natriumdisulfit-Lösung und Salzsäure (Maass,
 Wolffenstein, B. 30, 2191). Krystalle (aus Alkohol). F: 185—186°.
- 2. Sulfonsäuren C10H13O3NS.
- 1. 6 Methyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolin sulfon CH₃ CH₂ Säure-(8?) C₁₀H₁₃O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6 Methyl-chinolin-sulfonsäure-(8?) mit Zinn und Salzsäure (Lellmann, Ziemssen, B. 24, 2120). Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). (P)HO₂S
- 2. 8 Methyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolin sulfon-sdure-(6) C₁₀H₁₃O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(6) mit Zinn und Salzsäure (Lellmann, Ziemssen, B. 24, 2120). Krystalle. Gibt mit Eisenchlorid nach einiger Zeit eine grüne Färbung.
- 3. 8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(x) C_{1e}H_{1s}O₃NS = HNC₅H₈(CH₂)·SO₃H. B. Durch Reduktion von 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(x) mit Zinn und konz. Salzsäure (Lellmann, Ziemssen, B. 24, 2118). Blättchen (aus Wasser).

4. Monosulfonsäuren C_nH_{2n-9}O₃NS.

- 1. Indol·sulfonsaure·(2) $C_8H_7O_8NS = C_6H_4 < \frac{CH}{NH} > C \cdot SO_8H$.
- 1-Methyl-indol-sulfonsäure-(2) $C_9H_9O_2NS = C_6H_4 < CH>C\cdot SO_3H^1$). B. Das Natriumsalz entsteht neben N-Methyl-N-phenyl-glycin beim Erwärmen von Methylanilin mit Glyoxal-Natriumdisulfit (Bd. I, S. 760) in verd. Alkohol (Hinsberg, Rosenzweig, B. 27, 3256). Das Natriumsalz liefert beim Kochen mit Salzsäure 1-Methyl-oxindol. NaC₉H₈O₃NS. Blätter (aus Wasser).
- 2. 2-Methyl-indol-Bz-sulfonsäure $C_9H_9O_2NS = HO_2S \cdot C_0H_3 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von rauchender Schwefelsäure auf 2-Methyl-indol unterhalb 60° (BAYER & Co., D. R. P., 137117; C. 1903 I, 109; Frdl. 7, 292). Leicht löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren (B. & Co., D. R. P. 137117). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 141354; C. 1903 I, 1198; Frdl. 7, 363. Ba($C_9H_8O_3NS$)₂. Leicht löslich in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 137117).
- 1.2-Dimethyl-indol-Bs-sulfonsäure $C_{10}H_{11}O_8NS = HO_8S \cdot C_6H_8 < CH_8 < CCH_8 < CCH_8$. B. Durch Behandeln von 1.2-Dimethyl-indol mit rauchender Schwefelsäure (20% SO₃-Gehalt) (Bayer & Co., D. R. P. 137117; C. 1903 I, 109; Frdl. 7, 292). Leicht löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren (B. & Co., D. R. P. 137117). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 141354; C. 1903 I, 1198; Frdl. 7, 363. NaC₁₀H₁₀O₂NS. Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (B. & Co., D. R. P. 137117).

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Raschig, B. 59, 589; R., Prahl., B. 59, 2025; 61, 179; A. 446, 265; Stelling, Cellulosechemis 9, 100; C. 1928 II, 2718; HOOVER, HUNTER, SANKEY, J. phys. Chem. 34, 1361; BACKER, MULDER, R. 52, 454; vgl. auch Schrofter, B. 59, 2341; 66, 1038; Schr., Sulebacher, B. 61, 1616, 1620.

- 3. 2.5 Dimethyl-indol-Bz-sulfonsäure $C_{10}H_{11}O_3NS=(HO_3S)(CH_3)C_0H_3<\frac{CH}{NH}>C\cdot CH_3$.
- 1 Åthyl 2.5 dimethyl indol Bz sulfonsäure $C_{12}H_{15}O_{2}NS = (HO_{2}S)(CH_{3})C_{6}H_{2} < CH < CH_{3}C \cdot CH_{3}$. B. Durch Einw. von rauchender Schwefelsäure auf 1-Äthyl-2.5-dimethyl-indol unterhalb 60° (Bayer & Co., D. R. P. 137117; C. 1903 I, 109; Frdl. 7, 292). Leicht löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren (B. & Co., D. R. P. 137117). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 141354; C. 1903 I, 1198; Frdl. 7, 363. Ba($C_{12}H_{14}O_{3}NS)_{2}+3H_{2}O$ (B. & Co., D. R. P. 137117).

5. Monosulfonsäuren C_n H_{2n-11} O₃ NS.

- 1. Sulfonsäuren $C_9H_7O_8NS$.
- 1. Chinolin sulfonsäure (5) C₀H₂O₃NS, s. nebenstehende Formel. HO₃S

 B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf Chinolin oberhalb 120°
 (Bedall, O. Fischer, B. 15, 684; F., B. 15, 1979; 20, 731; Riemerschmied,
 B. 16, 721; La Coste, Valeur, B. 20, 95; Claus, J. pr. [2] 37, 258); bei 125°
 bis 130° erhält man mit 10—20°/₀ SO₃ enthaltender Schwefelsäure neben Chinolin-sulfonsäure-(5) reichliche Mengen Chinolin-sulfonsäure-(8) und wenig Chinolin-sulfonsäure-(7), oberhalb 170° nur Chinolin-sulfonsäure-(8) (Cl., J. pr. [2] 37, 260; vgl. Lellmann, B. 20, 2173). Durch Erhitzen von 3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) mit Nitrobenzol oder Nitrophenol, Glyoerin und Schwefelsäure (Lell., Lange, B. 20, 1446). Krystelle mit 1 H₂O. Monoklin prismatisch (Leppla, B. 20, 1447; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 755). Leich löslich in Wasser (F., B. 15, 1979; La C., V.). Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) reduziert (Lell., La., B. 20, 3089). Beim Eintragen einer Lösung von 1 Mol Brom in Eisessig in eine heiße Lösung von Chinolin-sulfonsäure-(5) in konz. Bromwasserstoffsäure entsteht 3-Brom-chinolin-sulfonsäure-(5) (Cl., J. pr. [2] 55, 227). Bei der Bromierung in wäßr. Lösung oder ohne Lösungsmittel entstehen 3.5.8-Tribrom-chinolin und 3.5.6.8-Tetrabrom-chinolin (Cl., J. pr. [2] 55, 228): Chinolin-sulfonsäure-(5) geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 250—300° in Chinolin-sulfonsäure-(6) über (Lell., Reusch, B. 22, 1391). Liefert bei der Kalischmelze 5-Oxy-chinolin (Rie., B. 16, 721; Dissertation [München 1883], S. 18; Cl., Howitz, J. pr. [2] 47, 431) und wenig 2(?).5-Dioxy-chinolin (Lell., B. 20, 2174; vgl. Diamant, M. 16, 761). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Kalium-cyanid entsteht 5-Cyan-chinolin (F., B. 20, 731; Lell., Lange, B. 20, 1449). Ca(C₂H₆O₂NS)₂ + 5H₉O. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol) (La C., V., B. 20, 98). Quecksilber-salz. Unlöslich in kaltem Wasser (La C., V., B. 20, 96).

Anhydrid des Chinolin-sulfonsäure-(5)-hydroxymethylats, Chinolin-sulfonsäure-(5)-methylbetain $C_{10}H_9O_3NS=CH_3\cdot NC_9H_6\cdot SO_3\cdot O$. B. Durch Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(5) mit Methyljodid im Rohr auf 100° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 135). — Säulen. Zersetzt sich nicht unterhalb 360°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

- 6 Chlor chinolin sulfonsäure (5) C₉H₆O₃NClS, s. nebenstehende HO₃S Formel. B. Bei mehrtägiger Einw. von rauchender Schwefelsäure (60°/₀ SO₃· Cl. Gehalt) auf 6-Chlor-chinolin auf dem Wasserbad (CLAUS, SCHEDLER, J. pr. [2] 49, 372). Tafeln oder Würfel mit 1 H₂O (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5). Wird beim Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung unter Bildung von Chlorchinolinen und Schwefelsäure zersetzt. Einw. von Brom: CL., Sch. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 230—240° entsteht 6-Chlor-chinolin. KC₉H₈O₂NClS + 1¹/₂H₈O. Tafeln. Löslich in heißem Wasser.
- 8 Chlor chinolin sulfonsäure (5) C₂H₂O₂NClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 8-Chlor-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (30% SO₃) auf 140% (CLAUS, SCHÖLLER, J. pr. [2] 48, 148). Säulen oder Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser). Zersetzt sich unterhalb 300% nicht. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Cl Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5). Ammoniumsslz. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Färbt sich am Licht rötlich. NaC₂H₃O₃NClS + 5H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich

in Wasser. — $\text{Cu}(C_0H_5O_3\text{NClS})_2+4H_2\text{O}$. Dunkelgrüne Nadeln und Säulen. Leicht löslich in Wasser. — $\text{AgC}_0H_5O_3\text{NClS}$. Krystalliner Niederschlag. Schwer löslich in heißem Wasser. — $\text{Ba}(C_0H_5O_3\text{NClS})_2+7H_2\text{O}$. Blättehen. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Äthylester $C_{11}H_{10}O_3NClS = NC_9H_5Cl \cdot SO_3 \cdot C_3H_6$. B. Durch Erhitzen des Silbersalzes der 8-Chlor-chinolin-sulfonsäure-(5) mit Äthyljodid im Rohr auf 120° (CLAUS, SCHÖLLER, J. pr. [2] 48, 150). — Nadeln. F: 140°.

3-Brom-chinolin-sulfonsäure-(5) C₂H₆O₃NBrS, s. nebenstehende
Formel. B. Aus 3-Brom-chinolin beim Erhitzen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 250—300° (CL., Schmeisser, J. pr. [2] 40, 447) oder bei längerem
Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (30—40°/₀ SO₃-Gehalt) auf dem
Wasserbad (CL., Sch., J. pr. [2] 40, 448). Beim Eintragen einer Lösung von 1 Mol Brom in Eisessig in eine heiße Lösung von Chinolin-sulfonsäure-(5) in konz. Bromwasserstoffsäure (CL., J. pr. [2] 55, 227). — Nadeln und Prismen mit 1¹/₂ H₂O. Zersetzt sich oberhalb 300°, ohne zu schmelzen (CL., Sch.). Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (CL., Sch.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) (CL., Sch.). Reagiert mit Brom erst bei längerem Kochen (CL., Sch.). — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (CL., Sch.). — KC₂H₂O₃NBrS+H₂O. Monoklin prismatische(?) Krystalle (CL., Sch.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Cu(C₂H₃O₃NBrS)₂+7H₂O. Grüne Krystalle (CL., Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser. — Silbersalz. Pulver (CL., Sch.). Leicht löslich in Wasser. — Ca(C₂H₃O₃NBrS)₂+7H₃O. Nadeln (CL., Sch.). Sehr leicht löslich. — Ba(C₃H₃O₃NBrS)₂+3H₃O. Nadeln (CL., Sch.). Leicht löslich in Wasser.

Äthylester $C_{11}H_{10}O_3NBrS = NC_9H_5Br \cdot SO_3 \cdot C_3H_5$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der 3-Brom-chinolin-sulfonsäure-(5) (Claus, Schmeisser, J. pr. [2] 40, 453). — Nadeln (aus Äther). F: 125° (unkorr.).

Chlorid $C_0H_5O_2NClBrS = NC_0H_5Br \cdot SO_2Cl$. Nadeln (aus Chloroform), Prismen (aus Äther). F: 82° (unkorr.) (Claus, Schmeisser, J. pr. [2] 40, 452).

Amid $C_9H_7O_9N_9BrS = NC_9H_5Br \cdot SO_9 \cdot NH_9$. Nadeln. F: 255° (unkorr.) (Claus, Schmeisser, J. pr. [2] 40, 453).

- 6 Brom chinolin sulfonsäure (5) C₉H₆O₃NBrS, s. nebenstehende HO₃S Formel. B. Neben 6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) aus 6-Brom-chinolin bei der Br. Einw. von warmer Pyroschwefelsäure (LA COSTE, B. 15, 1910) oder beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (60% SO₃-Gehalt) auf 170—180% (CLAUS, REINHARD, J. pr. [2] 49, 530, 533). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser) (LA. C.). 1 Tl. der wasserfreien Säure löst sich bei 22% in 646 Tln. und bei Siedehitze in 36,3 Tln. Wasser (LA C.). Liefert beim Erwärmen mit Brom 3.5.6-Tribrom-chinolin und 3.5.6.8-Tetrabrom-chinolin (CL., R., J. pr. [2] 49, 534, 539). Ammoniumsalz. Nadeln (CL., R.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser. KC₂H₅O₃NBrS + 1½₄H₅O. Tafeln (aus Wasser) (LA C.; CL., R.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser; 1 Tl. löst sich bei 22% in 5,8 Tln. Wasser. AgC₂H₅O₃NBrS. Nadeln (aus Wasser) (LA C.). Ca(C₂H₅O₃NBrS.) Nadeln (aus Wasser) (LA C.). Mg(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 9H₃O. Nadeln (LA C.). Ca(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 5H₂O. Krystalle (CL., R.). Leicht löslich in siedendem Wasser. Ba(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 5H₃O. Krystalle (CL., R.). Leicht löslich in siedendem Wasser. Zn(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 9H₂O. Tafeln (LA C.). Leicht löslich in heißem Wasser. Mn(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 6H₂O. Tafeln (LA C.).
- 8 Brom chinolin sulfonsäure (5) C₉H₈O₃NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Brom-anilin-sulfonsäure-(3) durch Erhitzen mit 2-Nitrophenol, Glycerin und konz. Schwefelsäure auf 155—160° (Lellmann, Lange, B. 20, 3086). Nadeln oder Blättchen mit 1 H₂O. Wird von Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) reduziert. Ca(C₉H₈O₃NBrS)₂ + 6¹/₂H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

HO₃S

2. Chinolin-sulfonsdure-(6) C₂H₇O₂NS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erhitzen von Sulfanilagure mit Nitrobenzol, Glycerin und Schwefelsdure (Happ, B. 17, 192; C. Fischer, Willmack, B. 17, 440; Höchster Farbw., D. R. P. 26430; Frdl. 1, 183) oder mit Arsensäure, Glycerin und konz. Schwefelsäure (Knumppel, B. 29, 707). Durch 8-stdg. Erhitzen von Chinolin mit konz. Schwefelsäure auf 300° (v. Großgurvics, M. 8, 577; vgl. BASF, D. R. P. 40901; Frdl. 1, 181). Durch mehrstündiges Erhitzen von Chinolin-sulfonsäure-(5) (Lellmann, Reusch, B. 22, 1391) oder Chinolin-sulfonsäure-(8) (v. G., M. 8, 639) mit konz. Schwefelsäure auf 300°. — Monoklin (Köurlin, M. 8, 644). Nadeln mit 1½ H₂O (H.), 2H₂O (F., W.). Schmilzt nicht unterhalb

260° (H.). Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol (H.). — Liefert mit 2 Mol Brom in kalter wäßriger Lösung 3.6-Dibrom-chinolin (Claus, Küttner, B. 19, 2884), mit mehr Brom 3.6.8-Tribrom-chinolin (Claus, K.). Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 6-Oxy-chinolin (H.; v. G., M. 8, 578). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes oder Bariumsalzes mit Kaliumcyanid entsteht 6-Cyan-chinolin (F., W.; v. G., M. 8, 578). — NaC₉H₈O₃NS (120°). Spieße (H.). — KC₉H₆O₃NS (120°). Tafeln (H.). — AgC₉H₆O₃NS. Nadeln (H.). — 2AgC₉H₆O₃NS + C₉H₇O₃NS. Nadeln (H.). — Ba(C₉H₆O₃NS)₂ (120°). Blättchen (H.; v. G.).

Anhydrid des Chinolin-sulfonsäure-(6)-hydroxymethylats, Chinolin-sulfon-

säure - (6) - methylbetain $C_{10}H_9O_3NS = CH_3 \cdot NC_9H_6 \cdot SO_2 \cdot O$. B. Durch Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(6) mit Methyljodid auf 100° (Claux, Steinitz, A. 282, 136).

Anhydrid des Chinolin-sulfonsäure-(6)-hydroxyäthylats, Chinolin-sulfon-

säure - (6) - äthylbetain $C_{11}H_{11}O_3NS = C_2H_5 \cdot NC_9H_6 \cdot SO_2 \cdot O$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-subsäure-(6) mit Äthylbromid (CLAUS, MUCHALL, B. 18, 366). — Krystalle mit 2 H_2O . Leicht löslich in Wasser. — Wird durch gelindes Erhitzen mit Wasser, Alkalien, Barytwasser oder Silberoxyd nicht verändert (CL., STEGELITZ, B. 19, 922). — $C_{11}H_{11}O_3NS + KBr + 3Br$. Goldgelbe Nadeln (CL., ST.). Wenig beständig. — $C_{11}H_{11}O_3NS + KI + 3I$. Braune Nadeln (CL., ST.). Spaltet bei 100° 1 Atom Jod ab. Wird durch Wasser zersetzt. — $C_{11}H_{11}O_3NS + HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt nicht unterhalb 250° (CL., ST.).

Anhydrid des Chinolin-sulfonsäure-(6)-hydroxybenzylats, Chinolin-sulfon-

säure-(6)-bensylbetain $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NC_9H_6 \cdot SO_2 \cdot O$. B. Durch Behandeln des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(6) mit Benzylchlorid oder -bromid auf dem Wasserbad (Claus, Stegelitz, B. 19, 920). — Krystalle mit 2 H_2O (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Beckenkamp; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 772). — $C_{16}H_{13}O_3NS + KI + 3I$. Bläulich schillernde Nadeln. Spaltet bei 100° 1 Atom Jod ab.

5 - Brom - chinolin - sulfonsäure - (6) $C_9H_6O_3NBrS$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 5-Brom-chinolin mit rauchender Schwefelsäure $(30^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3}\text{-Gehalt})$ auf $130-140^{\circ}$, neben 5-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) (CLAUS, WÜRTZ, J. pr. [2] 40, 458). — Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Einw. von Brom: CL., W. — NaC $_9H_5O_3NBrS + H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Ca(C_9H_5O_3NBrS)_2 + 7H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. — $Ba(C_9H_5O_3NBrS)_2 + 2H_2O$. Nadeln. Löslich in Wasser.

Äthylester $C_{11}H_{10}O_2NBrS = NC_9H_5Br.SO_3 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der 5-Brom-chinolin-sulfonsäure-(6) (CLAUS, WÜRTZ, J. pr. [2] 40, 459). — Blättchen. F: 130° (unkorr.).

Chlorid $C_9H_5O_3NClBrS = NC_9H_5Br \cdot SO_2Cl$. F: 95° (unkorr.) (Claus, Würtz, J. pr. [2] 40, 459).

Amid $C_9H_7O_2N_9BrS = NC_9H_8Br \cdot SO_2 \cdot NH_2$. Krystalle. F: 1950 (unkorr.) (Claus, Würtz, J. pr. [2] 40, 459).

3. Chinolin-sulfonsäure-(7) C₉H₇O₃NS, s. nebenstellende Formel.

B. In geringer Menge bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (10—20%) HO3S.

SO₃-Gehalt) auf Chinolin bei höchstens 125—130% (CLAUS, J. pr. [2] 37, 261). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 300%. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — Beim Erwärmen mit Brom in wäßr. Lösung erhält man je nach den Bedingungen 7.x-Dibrom-chinolin (F: 255%) oder 7.x.x-Tribrom-chinolin (F: 199%). — NaC₉H₆O₃NS + 3 H₂O. Körnig. Sehr leicht löslich in Wasser. — KC₉H₆O₃NS + 1½ bis 2 H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Cu(C₉H₆O₃NS)₂ + 2 H₂O. Dunkelgrünes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser. — Ba(C₉H₆O₃NS)₂ + 4 H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Ba(C₉H₆O₃NS)₂ + 4 H₂O. Krystallin. — Pb(C₉H₆O₃NS)₃. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser.

Chlorid $C_9H_6O_9NClS=NC_9H_6\cdot SO_9Cl.$ B. Durch Verreiben der Salze der Chinolinsulfonsäure-(7) mit Phosphorpentachlorid (Claus, J. pr. [2] 37, 262). — Zähe, braune Masse. Kaum löslich in Äther und Chloroform.

Amid $C_9H_8O_2N_2S = NC_9H_6 \cdot SO_2 \cdot NH_2$. Krystallpulver. F: 119° (unkorr.) (Claus, J. pr. [2] 87, 263). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Anhydrid des Chinolin-sulfonsäure-(7)-hydroxyäthylats, Chinolin-sulfonsäure-(7)-äthylbetain $C_{11}H_{11}O_3NS = C_2H_5 \cdot NC_0H_6 \cdot SO_2 \cdot O$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(7) mit Äthyljodid auf 140° (Claus, J. pr. [2] 37, 263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 275° (unkorr.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und kochendem Alkohol. — Wird durch Kochen mit Wasser nicht verändert.

4. Chinolin-sulfonsäure-(8) C₈H₇O₈NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf Chinolin oberhalb 120° (Bedall, O. Fischer, B. 15, 684; F., B. 15, 1979; 20, 731; La Coste, Valeur, B. 20, 95; Claus, J. pr. [2] 37, 258; vgl. Ljubawin, A. 155, 313); bei 125—130° erhält Hoßenam mit 10—20°, SO₂ enthaltender Schwefelsäure als Nebenprodukt Chinolin-sulfonsäure-(5) und geringe Mengen Chinolin-sulfonsäure-(7), oberhalb 170° nur Chinolin-sulfonsäure-(5) und geringe Mengen Chinolin-sulfonsäure-(7), oberhalb 170° nur Chinolin-sulfonsäure-(5) (Cl., J. pr. [2] 37, 260). Durch Erhitzen von Chinolin mit konz. Schwefelsäure auf 220—230° (v. Georgievics, M. 8, 641). — Säulen. Sehr schwer löslich in Wasser (La C., V.). — Liefert bei der trocknen Destillation Dichinolyl-(3.7' oder 4.7') (F: 192—193°) (Syst. No. 3491) (F., van Loo, B. 17, 1899). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Chinolinsäure (F., Renouf, B. 17, 755) und 2-Amino-3-sulfo-benzoesäure (Zürcher, B. 21, 180; vgl. Sucharda, C. 1927 I, 3005). Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydrochinolin-sulfonsäure-(8) reduziert (Cl., Günther, J. pr. [2] 55, 94). Bei der Einw. von Brom in Gegenwart oder Abwesenheit von Wasser entstehen 3.6.8-Tribrom-chinolin und 3.5.6.8-Tetrabrom-chinolin (Claus, Heermann, J. pr. [2] 42, 331; Cl., Caroselli, J. pr. [2] 51, 484; Cl., J. pr. [2] 55, 228). Chinolin-sulfonsäure-(8) liefert beim Erhitzen mit Kalium-hydroxyd auf 190—200° 8-Oxy-chinolin (B., F., B. 15, 684; v. G., M. 8, 641). Geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 300° in Chinolin-sulfonsäure-(6) über (v. G., M. 8, 639). Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf 160° entsteht 8-Nitro-chinolin (Cl., Küttner, B. 19, 2886). Beim Erhitzen des Natriumselzes mit Kaliumoyanid entstehen 8-Cyan-chinolin und 5-Cyan-chinolin (F., B. 15, 1980). — NH₄C₉H₉O₃NS+H₄O. Nadeln (Cl., J. pr. [2] 55, 98 Anm.). Verwittert an der Luft. — NaC₉H₉O₃NS+H₉O. Nadeln (Cl., J., pr. [2] 55, 98 Anm.). — Ca(C₂H₉O

Methylester $C_{10}H_0O_3NS = NC_0H_6 \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Methyljodid auf 85° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 132). — Prismen. F: 96°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, etwas schwerer in Äther, sehr schwer in Ligroin. — Wird durch Wasser verseift.

Äthylester C₁₁H₁₁O₃NS = NC₉H₅·SO₃·C₂H₅. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Chinolin-sulfonsäure-(8) (CLAUS, KÜTTNER, B. 19, 925). Durch Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Äthyljodid im Rohr auf 90° (CL., STEINITZ, A. 282, 133; vgl. CL., K.). — Krystalle. F: 73° (CL., ST.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (CL., K.). — Wird beim Kochen mit Wasser verseift (CL., K.). Liefert beim Erhitzen mit Brom in Chloroform im Rohr auf 180° 6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) (CL., J. pr. [2] 37, 266; vgl. CL., REINHARD, J. pr. [2] 49, 532; CL., J. pr. [2] 55, 226).

Bensylester $C_{16}H_{12}O_3NS = NC_9H_6 \cdot SO_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Benzylchlorid im Rohr auf 90° (CLAUS, STEINITZ, A. 282, 133). — Tafeln und Prismen (aus Äther). F: 84°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sehr schwer in kaltem Ligroin. — Verhalten beim Erhitzen auf 200°: CL., ST.

Chlorid C₉H₆O₂NClS = NC₉H₆·SO₂Cl. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Chinolin-sulfonsaure-(8) oder ihre Salze (Claus, Küttner, B. 19, 926; Edinger, B. 41, 937). — Nadeln. F: 124° (Cl., K.), 122° (E.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (Cl., K.).

Amid C₉H₈O₉N₉S = NC₉H₆·SO₃·NH₂. B. Durch Behandeln des Chlorids (s. o.) mit konz. Ammoniak (HOOGEWERFF, VAN DORP, R. 8, 184). — Nadeln (aus Wasser). F: 183—184°.

Bromamid $C_9H_7O_9N_9BrS = NC_9H_6\cdot SO_9\cdot NHBr$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln des Amids mit Kaliumhypobromit in wäßr. Lösung bei 20—25° (Hoogewerf, van Dorf, R. 8, 184). — Nadeln (aus Aceton). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 137° und 146°. — Zersetzt sich im Licht unter Abspaltung von Brom. Scheidet aus angesäuerter Kaliumjodid-Lösung Jod ab. — $KC_9H_6O_9N_9BrS + 2H_9O$. Gelbliche Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Wird bei 65—75° wasserfrei. — $Ba(C_9H_8O_9N_9BrS)_9 + 2H_9O$. Krystalle.

5-Chlor-chinolin-sulfonsäure-(8) C₉H₆O₃NClS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (30% SO₃-Gehalt) auf 150% (CLAUS, JUNGHANNS, J. pr. [2] 48, 263). — Tafeln (aus Wasser).

Zersetzt sich gegen 350%, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-HO₃S

Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) reduziert. — Ammoniumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — KC₉H₅O₃NClS. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — KC₉H₅O₃NClS + H₂O.

Krystalle. — AgC₉H₅O₃NClS. Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser. — Ca(C₉H₆O₃NClS)₂ (bei 110%). Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

Äthylester C₁₁H₁₀O₃NClS = NC₉H₅Cl·SO₃·C₂H₅. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der Chinolin-sulfonsäure-(8) bei 145° (Claus, Junghanns, J. pr. [2] 48, 266). — Säulen und Prismen (aus Äther). F: 85°. — Wird beim Kochen mit Wasser verseift.

Chlorid $C_9H_5O_3NCl_9S = NC_9H_5Cl\cdot SO_2Cl$. B. Beim Erhitzen der Alkalisalze der Chinolin-sulfonsäure-(8) mit Phosphorpentachlorid auf 110° (Claus, Junghanns, J. pr. [2] 48, 266). — Gelbliche Schüppchen (aus Äther oder Chloroform). F: 146°.

Amid $C_9H_7O_2N_2CIS = NC_9H_5CI \cdot SO_2 \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von Ammoniak in eine äther. Lösung des Chlorids (Claus, Junghanns, J. pr. [2] 48, 266). — Gelbliche Blättchen. F: 178°.

6-Chlor-chinolin-sulfonsäure-(8) C₉H₆O₃NClS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-chinolin mit rauchender Schwefelsäure auf 280° bis 300° (Claus, Schedler, J. pr. [2] 49, 373). — Krystalle (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser. — Wird durch Chlor in siedender wäßriger Lösung nicht angegriffen. Einw. von Brom: Cl., Sch. — KC₉H₅O₃NClS. Säulen. Sehr schwer löslich in Wasser.

7-Chlor-chinolin-sulfonsäure-(8) C₉H₆O₃NClS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 7-Chlor-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (ca. 30°/₀ SO₃-Gehalt) auf 150° (CLAUS, KAYSER, J. pr. [2] 48, 283). — Nadeln. Zersetzt sich gegen 350°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Beim Erhitzen mit Zinn und rauchender Salzsäure entsteht 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8). — Ammoniumsalz. Säulen. — KC₉H₅O₃NClS. Nadeln. — AgC₉H₅O₃NClS. Gelbliche Prismen.

Chlorid $C_9H_5O_2NCl_2S=NC_9H_5Cl\cdot SO_2Cl$. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der 7-Chlor-chinolin-sulfonsäure-(8) mit Phosphorpentachlorid auf 110—120° (CLAUS, KAYSER, J. pr. [2] 48, 284). — Blättchen (aus Chloroform). F: 137°.

Amid $C_9H_7O_2N_2ClS = NC_9H_5Cl \cdot SO_2 \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von Ammoniak in die Lösung des Chlorids (s. o.) in Chloroform (Claus, Kayser, J. pr. [2] 48, 284). — Nadeln. F: 122°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

3-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) C₂H₆O₃NBrS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Claus, Günther, J. pr. [2] 55, 96. — B. Bei 1-stündigem Erwärmen von 3-Brom-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (30—40% SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad, neben 3-Brom-chinolin-sulfon. HO₃S säure-(5) (Cl., Schmeisser, J. pr. [2] 40, 448). — Tafeln (aus verd. Schwefelsäure). Zersetzt sich oberhalb 300% (Cl., Sch.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Äther (Cl., Sch.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) (Cl., G.). Reagiert mit Brom schon in der Kälte (Cl., Sch.). — Natriumsalz. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Cl., Sch.). — KC₂H₅O₃NBrS+H₂O. Nadeln (Cl., Sch.). Leicht löslich. — Cu(C₂H₅O₃NBrS)₂+2H₂O. Grünes Krystallpulver (Cl., Sch.). Schwer löslich. — Silbersalz. Nadeln (Cl., Sch.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Ca(C₂H₅O₃NBrS)₂+4H₂O. Nadeln (Cl., Sch.). Leicht löslich in Wasser. — Ba(C₃H₅O₃NBrS)₂+H₂O. Nadeln (Cl., Sch.). Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Äthylester C₁₁H₁₀O₅NBrS = NC₅H₅Br·SO₃·C₅H₅. B. Durch Erhitzen des Silbersalzes der 3-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (Claus, Schmeisser, J. pr. [2] 40, 450). — Nadeln. F: 100° (unkorr.). — Wird durch Kochen mit Wasser verseift.

Chlorid $C_9H_5O_3NClBrS=NC_9H_5Br\cdot SO_3Cl$. Nadeln (aus Chloroform), Blättchen (aus Alkohol). F: 130° (unkorr.) (Claus, Schmeisser, J. pr. [2] 40, 450).

Amid C₂H₇O₂N₂BrS = NC₂H₅Br·SO₂·NH₂. B. Beim Einleiten von Ammoniak in die Lösung des Chlorids in Chloroform (Claus, Schmeissen, J. pr. [2] 40, 451). — Nadeln (aus Wasser). F: 213° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Chloroform.

5-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) C₂H₃O₃NBrS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 5-Brom-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (ca. 30% SO₃-Gehalt) auf 130—140% (CLAUS, WÜRTZ, J. pr. [2] 40, 454; EDINGER, B. 41, 942), neben wenig 5-Brom-chinolin-sulfonsäure-(6) (CL., W.). — Nadeln oder Säulen mit 2H₂O. Zersetzt sich oberhalb 300%, ohne zu schmelzen (CL., W.). — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) reduziert (CL., W.). — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) reduziert (CL., W.). Liefert mit Brom in wäßr. Lösung 3.5.8-Tribrom-chinolin und andere Produkte (CL., HEERMANN, J. pr. [2] 42, 339; CL., CAROSELLI, J. pr. [2] 51, 489). — NaC₂H₅O₃NBrS + 2H₄O. Nadeln (CL., W.). Leicht löslich in Wasser. — Cu(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 5H₂O. Grüne Krystalle (CL., W.). Leicht löslich in Wasser. — AgC₂H₅O₃NBrS. Blättchen (CL., W.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — Ba(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 4H₂O. Nadeln (CL., W.). Leicht löslich in heißem Wasser. — Ba(C₂H₅O₃NBrS)₂ + 3H₂O. Nadeln (CL., W.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser.

Äthylester C₁₁H₁₀O₃NBrS = NC₉H₅Br·SO₃·C₂H₅. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz der 5-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) (CLAUS, WÜRTZ, J. pr. [2] 40, 457). — Gelbe Krystalle. F: 110° (unkorr.). — Wird durch längeres Kochen mit Wasser verseift.

Chlorid $C_9H_5O_2$ NClBrS = NC₉H₅Br·SO₂Cl. Prismen (aus Äther), Blättchen (aus Alkohol). F: 125° (unkorr.) (Claus, Würtz, J. pr. [2] 40, 457), 124° (Edingel, B. 41, 942).

Amid $C_0H_2O_2N_2BrS = NC_0H_5Br \cdot SO_2 \cdot NH_2$. Nadeln. F: 205° (unkorr.) (Claus, Würtz, J. pr. [2] 40, 457). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) C₈H₈O₃NBrS, s. nebenstehende Formel.

B. Neben 6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(5) aus 6-Brom-chinolin bei der Einw.

von warmer Pyroschwefelsäure (La Coste, B. 15, 1910). Beim Erhitzen von 6-Brom-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (ca. 30°/₀ SO₃-Gehalt) auf 120° Ho₃s bis 125° (Claus, Zuschlag, J. pr. [2] 40, 460; vgl. Cl., Heermann, J. pr. [2] 42, 333); erhitzt man 6-Brom-chinolin mit 60°/₀ SO₃ enthaltender Schwefelsäure, so erhält man neben 6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) 6-Brom-chinolin-sulfonsäure-(5) (Cl.., Reinhard, J. pr. [2] 49, 530). Durch Erhitzen von Chinolin-sulfonsäure-(8)-šthylester mit Brom in Chloroform im Rohr auf 180° (Cl.., J. pr. [2] 37, 266; vgl. Cl., R., J. pr. [2] 49, 532; Cl., J. pr. [2] 55, 226). — Säulen (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 350° (Cl.; Cl., Cl., Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform (Cl.). 1 Tl. löst sich bei 22° in 1255 Tln. Wasser, bei Siedetemperatur in 115 Tln. Wasser (La C.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-dicarbonsäure-(2.3) (Cl., J. pr. [2] 55, 226). Wird durch Zinn und Salzsäure zu 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8) reduziert (Cl., Z.; Cl., R.). Gibt bei der Einw. von Brom in wäßr. Lösung 3.6.8-Tribrom-chinolin (Cl., Z.; Cl., Heermann, J. pr. [2] 42, 333; Cl., J. pr. [2] 55, 226). — NaC₉H₅O₃NBrS + H₂O. Nadeln (Cl., J. pr. [2] 37, 266). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — KC₉H₅O₃NBrS. Nadeln (La C., B. 15, 1913; Cl., Z.). 1 Tl. löst sich in 73 Tln. Wasser von 17° und in 14,6 Tln. siedendem Wasser (La C.). — Cu(C₉H₅O₃NBrS)₄ + 2H₂O. Dunkelgrüne Prismen (Cl., J. pr. [2] 37, 267; La C.). Schwer löslich. — AgC₉H₅O₃NBrS. Nadeln (aus Wasser) (Cl., J. pr. [2] 37, 267; La C.). Schwer löslich in Wasser. — Mg(C₉H₅O₃NBrS)₂ + 10 H₂O. Blätter (La C.). — Ca(C₉H₅O₃NBrS)₄ + 4H₂O. Nadeln (Cl., R.). Leicht löslich in Wasser. — Zn(C₉H₅O₃NBrS)₃ + 4H₂O. Nadeln (La C.). (La C.). — Mn(C₉H₅O₃NBrS)₂ + 4H₂

Äthylester C₁₁H₁₀O₃NBrS = NC₉H₅Br·SO₃·C₂H₅. B. Aus dem Silbersalz def 6-Bromchinolin-sulfonsäure-(8) und Äthyljodid (Claus, J. pr. [2] 37, 268; Cl., Zuschlag, J. pr. [2] 40, 462). — Nadeln. F: 139° (unkorr.) (Cl., Z.), 98° (unkorr.) (Cl.).

Chlorid $C_9H_5O_2NClBrS = NC_9H_5Br \cdot SO_2Cl$. F: 88° (unkorr.) (CLAUS, J. pr. [2] 37, 267). Gegen Wasser ziemlich beständig.

Amid C₉H₇O₂N₂BrS = NC₉H₅Br·SO₃·NH₂. Nadeln. F: 185⁰ (unkorr.) (Claus, J. pr. [2] 37, 267). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform.

7-Brom-chinolin-sulfonsäure-(8) C₀H₀O₃NBrS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Sulfurieren von 7-Brom-chinolin (CLaus, VIs, J. pr. [2] 40, 384).—

Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolinsulfonsäure-(8). Beim Erhitzen mit Kaliumbromid im Rohr über 300° entsteht

7.8-Dibrom-chinolin.

5. Chinolin-sulfonsaure-(x) $C_9H_7O_2NS = NC_9H_8 \cdot SO_3H$.

2-Brom-chinolin-sulfonsäure-(x) $C_0H_6O_3NBrS=NC_9H_5Br\cdot SO_3H$. B. Beim Erhitzen von 2-Brom-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (40% SO₃-Gehalt) auf 120—130%

(CLAUS, POLLITZ, J. pr. [2] 41, 46). — Nadeln. F: $288-290^{\circ}$ (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Liefert mit Brom in wäßr. Lösung 2.x.x-Tribromchinolin (F: $247-248^{\circ}$). — $KC_{\bullet}H_{5}O_{3}NBrS+2H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 140° . — $AgC_{\bullet}H_{5}O_{3}NBrS+H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser). — Kupfersalz. Hellgrüne Blättchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Blaue Krystalle (aus Alkohol). — $Ba(C_{\bullet}H_{5}O_{3}NBrS)_{3}+2^{1}/_{2}H_{2}O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

Methylester $C_{10}H_3O_3NBrS = NC_9H_5Br\cdot SO_3\cdot CH_2$. B. Aus dem Silbersalz und Methyljodid (CLAUS, POLLITZ, J. pr. [2] 41, 47). — Nadeln. F: 190° (unkorr.). Löslich in Äther.

Äthylester $C_{11}H_{10}O_3NBrS = NC_0H_5Br \cdot SO_3 \cdot C_2H_5$. F: 135° (unkorr.) (CLAUS, POLLITZ, J. pr. [2] 41, 47).

- 6. Isochinolin sulfonsäure (5 oder 8)

 C₉H₇O₃NS, Formel I oder II. B. Bei 5-stündigem Er- I.
 hitzen von Isochinolin mit rauchender Schwefelsäure
 (50—60°/₀ SO₃-Gehalt) auf 110—115°, neben geringen

 Mengen einer Isochinolin-sulfonsäure-(x) (Hoogewerff, van Dorf, R. 5, 308; Cl., Raps, J. pr. [2] 45, 243; Jeiteles, M. 15, 808; Claus, Seelemann, J. pr. [2] 52, 1). Farblose Nadeln oder gelbe Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser) (Cl., S.). Monoklin prismatisch (Becken-Kamf, J. pr. [2] 52, 4; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 806). Ziemlich leicht löslich in Wasser (Cl., S.). Liefert beim Verschmelzen mit Alkali 5 oder 8-Oxy-isochinolin (Cl., R., J. pr. [2] 45, 244; Cl., Gutzeit, J. pr. [2] 52, 9). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Kaliumferrocyanid im Wasserstoff-Strom entsteht 5 oder 8-Cyan-isochinolin (J.). NH₄C₉H₅O₂NS + H₂O. Gelbe Prismen (Cl., S.). Sehr leicht löslich in Wasser. NaC₉H₆O₂NS + 3 H₂O. Nadeln (Cl., S.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. KC₈H₆O₃NS + H₂O. Prismen und Säulen (Cl., S.). Verwittert an der Luft. Ca(C₉H₆O₃NS)₂ + 2 H₂O. Prismen und Säulen (Cl., S.). Verwittert an der Luft. Leicht löslich in Wasser. Ba(C₉H₆O₃NS)₃ + 9 H₃O. Nadeln (Cl., S.).
- 7. Isochinolin sulfonsäure (x) $C_0H_7O_3NS = NC_0H_6 \cdot SO_3H$. B. Neben Isochinolin-sulfonsäure-(5 oder 8) beim Erhitzen von Isochinolin mit rauchender Schwefelsäure (50—60% SO_3 -Gehalt) auf 250—260% (Claus, Seelemann, J. pr. [2] 52, 2; vgl. Hoogewerff, van Dorp, R. 5, 308; Cl., Raps, J. pr. [2] 45, 242). Krystallpulver mit $1H_2O$. Sehr leicht löslich in heißem Wasser (Cl., S.). Liefert beim Verschmelzen mit Alkali x-Oxyisochinolin (Cl., R., J. pr. [2] 45, 246). $Ba(C_0H_6O_3NS)_3 + 6H_2O$. Krümlige Masse (Cl., S.).
- 8. Derivat einer Isochinolin sulfonsäure $C_0H_7O_3NS=NC_0H_4\cdot SO_3H$ mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe.

x.x-Dijod-isochinolin-sulfonsäure-(x) $C_9H_5O_8NI_2S=NC_9H_4I_2\cdot SO_3H$ s. Bd. XX, S. 385.

2. Sulfonsäuren $C_{10}H_9O_3NS$.

- 1. 2-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(5), Chinaldin-sulfon- Hoss säure-(5) C₁₀H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Remfry, B. 38, 2775. B. Neben Chinaldin-sulfonsäure-(8) und wenig Chinaldin-sulfonsäure-(6) beim Erwärmen von Chinaldin mit rauchender Schwefelsäure auf 130° (Doebner, v. Miller, B. 17, 1703; Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 29819; Frdl. 1, 190). Krystalle (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Haushofer, Z. Kr. 8, 393; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 759). Schwer löslich in kaltem Wasser (D., v. M.). Liefert beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 5-Oxy-chinaldin (D., v. M.). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Kaliumcyanid entstehen 2-Methyl-5-cyan-chinolin und Chinaldin (RICHARD, B. 38, 3489).
- 2. 2-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(6), Chinaldin-sulfon- HO₈S säure-(6) C₁₀H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Sulfanilsäure mit Paraldehyd und roher Salzsäure auf dem Wasserbad (Doebner, v. Miller, B. 17, 1704). In sehr geringer Menge beim Erwärmen von Chinaldin mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad, neben Chinaldin-sulfonsäure-(5) und Chinaldin-sulfonsäure-(8) (D., v. M., B. 17, 1703). Krystalle (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Haushofer, Z. Kr. 8, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 760). Sehr leicht löslich in heißem Wasser (D., v. M.). Liefert beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 6-Oxy-chinaldin (D., v. M.).

- 3. 2-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(8), Chinaldin-sulfon-säure-(8) C₁₀H₉O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Chinaldin mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad, neben Chinaldin-sulfonsäure-(5) und wenig Chinaldin-sulfonsäure-(6) (Doebner, v. Miller, HO₃S

 B. 17, 1703). Prismen (aus Wasser). Triklin (HAUSHOFER, Z. Kr. 8, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 759). Löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser (D., v. M.). Liefert beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 8-Oxy-chinaldin (D., v. M.).
- 4. 4 Methyl chinolin sulfonsäure (6), Lepidin sulfonsäure (6) C₁₀H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei ¹/₂-stdg. Erhitzen
 von Lepidin mit Schwefelsäure auf 300° (Busch, Koenigs, B. 23, 2680). —

 Nadeln mit 1 H₃O (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, kaum
 in Alkohol. Liefert beim Verschmelzen mit Natriumhydroxyd 6-Oxy-lepidin. —
 AgC₁₀H₈O₃NS + H₃O. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 5. 6-Methyl-chinolin-sulfonsdure-(5) C₁₀H₈O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (25% SO₃-Gehalt) auf 6-Methyl-chinolin bei 90% (NOELTING, TRAUTMANN, B. 23, 3658 Anm.; vgl. Claus, Kaufmann, J. pr. [2] 55, 526). Liefert bei der Kalischmelze 5-Oxy-6-methyl-chinolin (N., T.).
- 6. G-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(7) C₁₀H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2), Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure (EDINGER, BÜHLER, B. 42, 4315). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Wird durch Chromschwefelsäure zu Chinolin-carbonsäure-(6)-sulfonsäure-(7) oxydiert. Gibt bei der Kalischmelze 7-Oxy-6-methyl-chinolin. Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Kaliumcyanid entsteht 6-Methyl-7-cyan-chinolin.
- 7. 6-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(8) C₁₀H₉O₃NS, s. nebenstehende CH₃.
 Formel. B. Beim Kochen von 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit Glycerin,
 Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (O. Fischer, Willmack, B. 17, 441).
 Durch Erhitzen von 6-Methyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (D: 1,89)
 auf 135—140°(Herzfeld, B. 17, 905, 1552; vgl. Claus, Kaufmann, J. pr. [2] 55, 526).
 Blättchen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser (F., W.; H., B. 17, 905, 1552).
 Wird durch Chromschwefelsäure zu Chinolin-carbonsäure-(6)-sulfonsäure-(8) oxydiert (Edinger, Bühler, B. 42, 4318). Liefert beim Verschmelzen mit Natriumhydroxyd 8-Oxy-6-methyl-chinolin (F., W.; H.).
 KC₁₀H₈O₃NS (bei 130°). Leicht löslich in Wasser (H., B. 17, 1552).
 Eine wahrscheinlich mit dem oben beschriebenen Präparat identische Säure wurde von Lellmann, Ziemssen (B. 24, 2119) bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (33°/6 SO₃) auf 6-Methyl-chinolin bei 210—220° erhalten.

 Die Säure liefert bei der Reduktion

mit Zinn und Salzsäure 6-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(8?).

 $Zn(C_{10}H_8O_2NS)_2 + 4H_2O$. Krystallwarzen.

- 8. 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) C₁₀H₂O₂NS, s. nebenstehende
 Formel. B. Beim Kochen von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) mit Glycerin,
 Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Herzfeld, B. 17, 904). Beim Erhitzen von
 8-Methyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (D: 1,89) auf 135—140° (H.,
 B. 17, 905, 1550). Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser (H.,
 B. 17, 1550). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 59). Wird durch Chromschwefelsäure zu Chinolin-carbonsäure-(8)-sulfonsäure-(5) oxydiert (Edinger, Bühler, B. 42, 4314).
 Gibt bei der Natronschmelze 5-Oxy-8-methyl-chinolin (H., B. 17, 1551). KC₁₀H₃O₂NS.
 Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser. (H., B. 17, 1551). Ba(C₁₀H₂O₃NS)₂ (bei 130°). Tafeln.
 Leicht löslich in Wasser (H., B. 17, 1551).
- 9. 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(6) C₁₀H₉O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 6-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Herzfeld, B. 17, 903). Prismen (aus Wasser). 1000 Tle. einer bei 18,8° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 2,024 Tle. Sulfonsäure (Lellmann, Ziemssen, B. 24, 2120). Läßt sich durch Chromschwefelsäure zu Chinolin-carbonsäure-(8)-sulfonsäure-(6) oxydieren (Edinger, Bühler, B. 42, 4318). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(6) (L., Z.). Gibt beim Verschmelzen mit Natriumhydroxyd und wenig Wasser 6-Oxy-8-methyl-chinolin (H.). Ba(C₁₀H₈O₂NS)₂ + 5H₂O. Nadeln (L., Z.).

- 10. 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(x) $C_{10}H_{8}O_{3}NS = NC_{9}H_{5}(CH_{8}) \cdot SO_{3}H$ (vgl. a. No. 11). B. Bei 30-stdg. Erhitzen von 8-Methyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (33% SO_{3} -Gehalt) auf 210—220% (Lellmann, Ziemssen, B. 24, 2117). Nadeln mit $2H_{2}O$ (aus Wasser). Eine bei 18,8% gesättigte wäßrige Lösung enthält in 1000 Tln. 2,54 Tle. Substanz; unlöslich in Alkohol. Wird durch Zinn und Salzsäure zu 8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(x) reduziert. $Ni(C_{10}H_{8}O_{2}NS)_{2} + 7^{1}/_{2}H_{2}O$. Grüne Tafeln.
- 11. Derivat einer 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure $C_{10}H_{\bullet}O_{2}NS = NC_{\bullet}H_{\bullet}(CH_{2})\cdot SO_{3}H$ mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe (vgl. a. No. 10).
- x.x-Dijod-8-methyl-chinolin-sulfonsäure-(x) $C_{10}H_7O_3NI_2S = NC_9H_3I_4(CH_8)\cdot SO_3H$. B. Bei der Einw. von Jod und rauchender Schwefelsäure (ca. $30\%_0 SO_3$ -Gehalt) auf 8-Methyl-chinolin auf dem Wasserbad (Edinger, Schumacher, B. 33, 2891). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 270°. Unlöslich in Wasser. $Ba(C_{10}H_6O_3NI_2S)_2 + 1^1/2H_3O$. Nadeln. Löslich in heißem Wasser.
- 12. Verbindung C₁₀H₉O₃NS. Über eine Verbindung dieser Zusammensetzung, in der vielleicht eine Methylchinolinsulfonsäure vorliegt, s. S. 57.

3. Sulfonsäuren $C_{11}H_{11}O_3NS$.

- 1. 4-Äthyl-chinolin-sulfonsäure-(x) C₁₁H₁₁O₃NS = NC₉H₅(C₃H₅)·SO₃H. B. Durch Erhitzen von 4-Äthyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure auf 260° (Reher, B. 19, 3001). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt nicht unterhalb 315°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 2. 2.4-Dimethyl-chinolin-sulfonsäure-(x) $C_{11}H_{11}O_3NS = NC_9H_4(CH_8)_9 \cdot SO_3H$. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure auf 100—130° (Beyer, J. pr. [2] 33, 408). Tafeln oder Nadeln. Schmilzt nicht unterhalb 300°. Liefert beim Verschmelzen mit Natriumhydroxyd x-Oxy-2.4-dimethyl-chinolin.
- 3. 5.8 Dimethyl chinolin sulfonsäure (6) C₁₁H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch 36-stdg. Erwärmen von 5.8-Dimethylchinolin mit rauchender Schwefelsäure (25%) SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad (NOELTING, FRÜHLING, B. 21, 3157). Durch Erhitzen von 5-Amino-p-xylolsulfonsäure-(2) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (N., F.).

 KC₁₁H₁₀O₃NS. Nadeln oder Blättchen. Ba(C₁₁H₁₀O₃NS)₂+1 bezw. 2H₂O. Blättchen. Ziemlich leicht löslich.
- 4. 5.8 Dimethyl chinolin sulfonsäure (7) C₁₁H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Amino-p-xylol-sulfonsäure-(2) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Noellting, Frühling, B. 21, 3156). Prismen (aus verd. Essigsäure). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Wasser und verd. Essigsäure. KC₁₁H₁₀O₃NS+H₂O. Sehr leicht löslich. Ba(C₁₁H₁₀O₃NS)₂+H₂O. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.
- 5. G.8-Dimethyl-chinolin-sulfonsäure(5 oder 7) C₁₁H₁₁O₃NS, Formel I oder II. B.

 Durch Erhitzen von 6.8-Dimethyl-chinolin mit I.
 rauchender Schwefelsäure auf 160—170° (BEREND,
 B. 17, 2716). Nadeln (aus Alkohol + Ligroin). CH₃

 F: 165—166°. Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol.
- 4. 2.6.8-Trimethyl-chinolin-sulfon-säure-(5 oder 7) C₁₂H₁₃O₂NS, Formel III oder IV. B. Beim Erwärmen von 2.6.8-Trimethyl-chinolin mit Pyroschwefelsäure auf 120—130°(PANAJOTOW, B. 20, 36).

 Calblishe Nedels (augusted Selecture)

— Gelbliche Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt nicht unterhalb 260°. Unlöslich in kaltem Wasser und in kalter Salzsäure. — $Ba(C_{12}H_{12}O_3NS)_2 + 3H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Salzsäure.

- 5. 3.6 Dimethyl 2 äthyl chinolin sulfonsäure (x) $C_{13}H_{15}O_3NS =$ NC₉H₃(CH₃)₂(C₂H₅)·SO₃H. B. Beim Erwärmen von 3.6-Dimethyl-2-äthyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (20^{9} /₀ SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad (HARZ, B. 18, 3389). — Krystalle. Schmilzt nicht unterhalb 290°. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in starkem Alkohol. — Ba(C₁₃H₁₄O₃NS)₂ + H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Pb(C₁₃H₁₄O₃NS)₂ + 2C₁₃H₁₅O₃NS + 6 H₂O. Gelbliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser.
- 6. 3.6.8 Trimethyl 2 äthyl chi-HO38 nolin-sulfonsäure-(5oder 7) $C_{14}H_{17}O_3NS$, Formel I oder II. B. Beim Erwärmen von 3.6.8-Trimethyl-2-äthyl-CH₃ II. HO28-· CaHs ĊH3 chinolin mit Pyroschwefelsäure auf dem Wasserbad (v. MILLER, B. 23, 2272). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leichter in heißer

6. Monosulfonsäuren C_nH_{2n-15}O₃NS.

1. Sulfonsäuren C₁₀H₀O₂NS.

1. 6.7-Benzo-indol-sulfonsäure-(2) (,,α-Naphthindolsulfonsäure") C₁₂H₀O₃NS, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Natriumsalz entsteht beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von .Ü SOaH Glyoxal-Natriumdisulfit und a-Naphthylamin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (HINSBERG, B. 21, 116). — Das Natriumsalz liefert beim Destillieren mit Zinkstaub a-Naphthindol (Bd. XX, S. 432) (Pschorr, Kuhtz, B. 38, 218). Beim Erwärmen des Natriumsalzes mit Salzsäure entsteht α-Naphthoxindol (Bd. XXI, S. 331) (H.). — Die Salze schmecken süß (H.). — NaC₁₂H₈O₃NS. Krystalle (aus Wasser) (H.). — AgC₁₂H₈O₃NS. Blättchen. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (H.).

2. 4.5-Benzo-indol-sulfonsäure-(2) (,, β -Naphthindol-sulfonsäure") $C_{12}H_{2}O_{3}NS$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Natriumsalz entsteht bei 12-stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen CH von β-Naphthylamin und Glyoxal-Natriumdisulfit in verd. Alkohol .Ü∙ SOaH auf dem Wasserbad (HINSBERG, B. 21, 113; H., SIMCOFF, B. 31, 250). - Beim Erhitzen der Salze mit oder ohne Zinkstaub entsteht β-Naphthindol (Bd. XX, S. 433) (H., S.). Das Kaliumsalz liefert beim Erwärmen mit Salzsäure oder Schwefelsäure auf 80—90° β-Naphthoxindol (Bd. XXI, S. 332) (H.). — Natriumsalz. Fast unlöslich in heißem Wasser (H.). — KC₁₂H₈O₈NS. Blättchen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (H.).

 $\textbf{1-Methyl-4.5-benzo-indol-sulfons \"{a}ure-(2)} \quad C_{13}H_{11}O_3NS = C_{10}H_6 < \underbrace{CH}_{N(CH_3)} > C \cdot SO_3H.$ B. Das Natriumsalz entsteht bei 2-tägigem Kochen von Methyl-β-naphthylamin mit Glyoxal-Natriumdisulfit in verd. Alkohol (PSCHORR, KARO, B. 39, 3142). — Liefert beim Kochen mit Salzsäure N-Methyl- β -naphthindol. — NaC₁₃H₁₀O₃NS. Blättchen (aus Wasser). F: 169° (korr.).

1-Äthyl-4.5-benzo-indol-sulfonsäure-(2) $C_{14}H_{13}O_3NS = C_{10}H_6 \underbrace{N(C_2H_5)}_{C}C \cdot SO_3H.$ B. Das Natriumsalz entsteht bei mehrtägigem Erwärmen äquimolekularer Mengen von Äthyl-β-naphthylamin und Glyoxal-Natriumdisulfit in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (HINSBERG, B. 25, 2546). — Das Natriumsalz liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure N-Äthyl- β -naphthindol (H.; H., Rosenzweig, B. 27, 3255). — NaC₁₄H₁₂O₃NS. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (H.). — AgC₁₄H₁₂O₃NS. Braune Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 1200 (H., R.).

3. Carbazol-sulfonsäure-(3) C₁₂H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel.

SO₃H

x.x.x.Tetranitro-carbasol-sulfonsäure-(3P)C₁₂H₅O₁₁N₅S= HNC₁₂H₃(NO₂)₄·SO₃H. B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf das Kaliumsalz der Carbazol-disulfonsäure-(3.6?) auf dem Wasserbad (Schultz, Hauen-STEIN, J. pr. [2] 76, 344). — KC₁₂H₄O₁₁N₅S (bei 150°). Hellgelbe Nadeln.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 389 Anm.

4. Derivat einer Carbazol-sulfonsäure $C_{12}H_{9}O_{3}NS = C_{6}H_{4} - C_{6}H_{3} \cdot SO_{3}H$ mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe.

3.6 - Dinitro - carbazol - sulfonsäure - (x) C₁₂H₇O₇N₃S = HNC₁₂H₅(NO₂)₂·SO₃H. B. Neben anderen Produkten bei kurzem Erwärmen von 3.6-Dinitro-carbazol mit konz. Schwefelsäure auf 95—100° (Wirth, Schott, D. R. P. 128854; C. 1902 I, 608; Frdl. 6, 160). — Ammoniumsalz. 2,16 Tle. lösen sich bei gewöhnlicher Temperatur in 100 Tln. Wasser. — Die Alkali- und Erdalkalisalze sind schwer löslich.

2. 9.10 - Dihydro - acridin - sulfonsäure - (9) C₁₃H₁₁O₃NS, SO₃H s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Lehmstedt, Wirth, B. 61 [1928], 2044. — B. Das Natriumsalz bildet sich beim Behandeln einer Lösung von Acridin-hydrochlorid mit Natriumsulfit; das Acridinsalz erhält man beim Ansäuern der Lösung des Natriumsalzes sowie beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von Acridin-hydrochlorid (Graebe, B. 16, 2830). — NaC₁₃H₁₀O₃NS. Säulen (aus Natriumdisulfit-Lösung) (G.). Sehr leicht löslich in Wasser. Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung erhält man Acridin und das nachfolgende Salz. — Acridinsalz C₁₂H₄N+C₁₃H₁₁O₂NS. Gelblichrote Nadeln (G.). Unlöslich. Ist bei 100° beständig. Wird bei längerem Kochen mit Wasser teilweise gespalten.

7. Monosulfonsäuren C_n H_{2n-17} O₃ NS.

1. Sulfonsäuren $C_{13}H_9O_3NS$.

1. 7.8-Benzo-chinolin-sulfonsäure-(5?) C₁₃H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 7.8-Benzo-chinolin oder seinem Sulfat in kalte rauchende Schwefelsäure (са. 10°/о SO₃-Gehalt) (СLAUS, Імноff, J. pr. [2] 57, 79). — Nadeln (aus Salzsäure). Schmilzt nicht unterhalb 300°. Unlöslich in Wasser. — Liefert beim Verschmelzen mit Alkali 5(?)-Oxy-7.8-benzo-chinolin. — Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich. — AgC₁₃H₈O₃NS. Nadeln. Löslich in siedendem Wasser. — Bariumsalz. Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

Methylester C₁₄H₁₁O₃NS = NC₁₃H₃·SO₃·CH₃. B. Durch Behandeln des Silbersalzes der 7.8-Benzo-chinolin-sulfonsäure-(5?) mit Methyljodid (Claus, Imhoff, J. pr. [2] 57, 81). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127°.

Chlorid C₁₃H₈O₂NClS = NC₁₃H₈·SO₂Cl. B. Beim Erhitzen des trocknen Natriumsalzes (s. o.) mit überschüssigem Phosphorpentachlorid auf 130—140° (Claus, Imhoff, J. pr. [2] 57, 81). — Gelbe Krystalle. Schmilzt gegen 116°.

Amid $C_{13}H_{10}O_2N_2S = NC_{13}H_3 \cdot SO_3 \cdot NH_3$. B. Durch Einleiten von Ammoniak in eine Lösung des Chlorids in Chloroform (Claus, Imhoff, J. pr. [2] 57, 82). — Krystalle. F: ca. 225°.

2. [Benzo - 1'.2':7.8 - chinolin] - sulfonsäure - (6')¹) (,,α¹.α³-Naphthochinolinsulfonsäure") C₁₃H₉O₃NS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erhitzen von 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Glycerin, HO₃S·Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Rudolph, D. R. P. 110175; C.

1900 II, 461; Frdl. 5, 173). — Nadeln. Sehr schwer löslich. — Gibt mit rauchender Schwefelsäure bei 150—160° [Benzo-1'.2':7.8-chinolin]-disulfonsäure-(6'.x) (S. 404).

3. [Benzo-1'.2':5.6-chinolin]-sulfonsäure-(6')¹)(,,\$\beta\$. Naphthochinolin-sulfonsäure") C₁₃H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Immerheiser, B. 22, 404). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung 3-[6-Sulfo-2-carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2), in stark alkal. Lösung entsteht daneben 3'-Oxo-[indeno-2'.1':2.3-pyridin]-sulfonsäure-(7') (S. 413).

Mit dieser Verbindung ist vielleicht die Naphthochinolinsulfonsäure identisch, die Gentil (B. 18, 201) aus technischer β -Naphthylamin-sulfonsäure durch Erhitzen mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure erhalten hat. — Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser. Die wäßr. Lösung fluoresciert stark. — Gibt in der Kalischmelze ein gelbes, sublimierbares, bis 250° nicht schmelzendes Oxy-naphthochinolin. — $AgC_{13}H_6O_3NS+3,5H_2O$. Nadeln. — $Ba(C_{13}H_6O_3NS)_3+5(?)H_2O$. Krystalle.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. (2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolinl-sulfonsäure-(x) (...Dimethyl-B-naphthochinolin-sulfonsäure" C15H100NS = NC16H4(CH2)6 SO4H.

a) Prāparat von Reed. B. Beim Erwärmen von 2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin (von Reed) (Bd. XX, S. 476) mit rauchender Schwefelsäure (Reed, J. pr. [2] 35, 306). Nadeln mit 11/2 H.O. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich heißem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Verhalten des Natriumsalzes beim Erhitzen mit Kaliumcyanid: R., J. pr. [2] 35, 311 Anm. 1.
b) Präparat von Combes. B. Aus 2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin (von Combes)

(Bd. XX, S. 476) durch Einw. von konz. Schwefelsäure bei 100° (Combes, C. r. 106, 1537).

- Gelbe Krystalle.

8. Monosulfonsauren C_n H_{2n-19} O₃ NS.

Sulfonsäuren C15H11O2NS.

- 1. 2-[3-Sulfo-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2-[4-Sulfo-phenyl]-chinolin beim Erhitzen von CaHa · SOaH 2-Phenyl-chinolin mit konz. Schwefelsäure und Pyroschwefelsäure (MURMANN, M. 13, 59, 64). — Gelbliche Körner. Schmilzt oberhalb 300°. — Liefert beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd bei 240—260° 2-[3-Oxy-phenyl]-chinolin. — KC₁₅H₁₀O₃NS + H_2O . Tafeln aus (Wasser). Leicht löslich in Wasser. — $AgC_{15}H_{10}O_3NS + 2^1/_2H_2O$. Nadeln. — $Ba(C_{15}H_{10}O_3NS)_2 + 1^1/_2H_2O$. Nadeln. Wird erst bei 200° wasserfrei. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.
- 2. 2-[4-Sulfo-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₁O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2-[3-Sulfo-phenyl]-chinolin beim Erhitzen von 2-Phenyl-chinolin mit konz. Schwefelsäure und Pyroschwefelsäure (MURMANN, M. 13, 59, 60). — Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 240—250° 2-[4-Oxyphenyl]-chinolin. — NH₄C₁₅H₁₀O₃NS. Blättchen. — Ba(C₁₅H₁₀O₃NS)₂ (bei 220°). Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 3. 6-[4-Sulfo-phenyl]-chinolin $C_{15}H_{11}O_3NS$, s. nebenstehende $HO_38\cdot C_6H_4\cdot$ Formel. B. Beim Behandeln von 6-Phenyl-chinolin mit kalter rauchender Schwefelsäure neben [6-Phenyl-chinolin]-sulfonsäure-(x) (LA COSTE, Sorger, A. 230, 30). — Nadeln mit 2 H.O. Färbt sich bei 300° braun, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung 4-Sulfo-benzoesäure und andere Produkte. — NH₄C₁₅H₁₀O₃NS. Blättchen. Schmilzt oberhalb 310°. Leicht löslich in heißem, schwerer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — NaC₁₅H₁₀O₃NS+H₂O. Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.
- 4. [6-Phenyl-chinolin] sulfonsäure (x) C₁₈H₁₁O₂NS = NC₁₈H₁₀· SO₂H. B. s. im vorangehenden Artikel. Blättchen mit 1 H₂O. Schmilzt nicht unterhalb 300° (La Coste, Sorger, A. 230, 37, 38). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol. NH₄C₁₅H₁₆O₂NS. Schuppen.

9. Monosulfonsäuren $C_n H_{2n-21} O_3 NS$.

1. Sulfonsäuren $C_{16}H_{11}O_3NS$.

1. 2.3 - Benzo - carbazol - sulfonsäure - (1) $C_{16}H_{11}O_3NS$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Naphthol-(2)-sulfonsaure-(1) oder Naphthylamin-(2)-sulfonsaure-(1) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfit-Löeung und Behandlung des Reaktionsprodukts (vgl. Friedlaender, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209) mit heißer Natronlauge (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 6, 27, 28). — NaC₁₆H₁₆O₃NS. Krystalle (aus verd. Natronlauge) (B., S.). Schwer löslich in Wasser. — Gibt beim Behandeln mit heißer konzentrierter Salzsaure 2.3-Benzo-carbazol (B., S.).

- 2. [Benzo 1'.2':1.2 carbazol] sulfonsäure (3') 1)
 C₁₆H₁₁O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von
 Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfit-Lösung und Erhitzen des Reaktionsprodukts (vgl. FriedLAENDER, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209) mit starker Salzsäure im Wasserbad (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 5, 25). NaC₁₆H₁₀O₃NS. Blättchen (aus verd.
 Natronlauge) (B., S.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Natronlauge (B., S.).
 Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Salpetersäure blaugrün (B., S.).
- 3. [Benzo 1'.2': 1.2 carbazol] sulfonsäure (4') 1)
 C₁₆H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von
 Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfit-Lösung und Erhitzen des Reaktionsprodukts (vgl. FriedLAENDER, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209)
 mit konz. Salzsäure (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 27). Blättchen (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol; ziemlich schwer löslich in Natronlauge (B., S.). Gibt mit konz. Schwefelsäure auf Zusatz von wenig verd. Salpetersäure eine blaugrüne Lösung (B., S.).
- 4. [Benzo-1'.2':3.4-carbazol]-sulfonsäure-(5') (?) 1) HO38. C₁₆H₁₁O₃NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit Phenylhydrazin und Natrium-disulfit und Behandeln des Reaktionsprodukts mit heißer Natronlauge (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 30). NaC₁₆H₁₀O₃NS. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, leicht in Natronlauge. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb; auf Zusatz eines Tropfens verd. Salpetersäure wird sie grün.
- 5. [3.4-Benzo-carbazol]-sulfonsäure-(x) $C_{16}H_{10}O_3NS = NC_{16}H_{10}\cdot SO_3H$. B. Beim Kochen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) oder β -Naphthol mit Phenylhydrazin und Natrium-disulfit in alkal. Lösung, neben anderen Produkten (Bucherer, Sevde, J. pr. [2] 77, 408, 411). Nadeln. Natriumsalz. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser mit blauer Fluorescenz.
- 2. 4-Styryl-chinolin-sulfonsäure-(6), ω-Benzallepidin-sulfonsäure-(6) C₁₇H₁₃O₃NS, s. nebenstehende HO₃S Formel. B. Beim Erhitzen von Lepidin-sulfonsäure-(6) mit Benzaldehyd, Zinkchlorid und wenig Wasser in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 170° (Busch, Koenigs, B. 23, 2682). — Schwefelgelbe Krystalle mit 2H₂O (aus 50°/oiger Essigsäure). Wird bei 180° wasserfrei. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung Chinolin-carbonsäure-(4)-sulfonsäure-(6).

10. Monosulfonsäuren $C_n H_{2n-23} O_3 NS$.

- 1. [7 Methyl 1.2 benzo acridin] sulfonsäure (x) C₁₈H₁₈O₃NS = NC₁₇H₂(CH₂)·SO₃H. B. Durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (4% SO₃·Gehalt) auf 7-Methyl-1.2-benzo-acridin bei gewöhnlicher Temperatur (Ullmann, Naef, B. 33, 911). Mattgelbes Pulver. Unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol; die Lösungen in wäßrigen Alkalien sind farblos.
- 2. 9-Phenyl-9.10-dihydro-acridin-sulfonsäure-(9) $C_{10}H_{15}O_3NS=C_0H_4$ $C_0C_0H_5)(SO_3H)$ C_0H_4 .
- 10 Methyl 9 phenyl 9.10 dihydro acridin sulfonsäure (9) $C_{80}H_{17}O_3NS = C_6H_4$ $C(C_6H_6)(SO_3H)$ C_6H_4 . B. Die Alkalisalze entstehen bei der Einw. von überschüssiger Alkalisulfit-Lösung auf 10-Methyl-9-phenyl-acridiniumsalze (Bd. XX, S. 515) (Hantzsch, B. 42, 79). Die Alkalisalze werden durch Wasser und Alkohol in Alkalisulfit und grünes 10-Methyl-9-phenyl-acridiniumsulfit gespalten. $NaC_{30}H_{16}O_3NS + 7H_3O$. Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 105° . $KC_{30}H_{16}O_3NS + 2H_3O$. Gibt über Phosphorpentoxyd bei gewöhnlicher Temperatur $1H_2O$ ab, das zweite bei ca. 130° ; zersetzt sich bei ca. 160° .

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

B. Disulfonsäuren.

1. Disulfonsäuren C_n H_{2n-5} O₆ NS₂.

Pyridin-disulfonsäure-(3.5) C₅H₅O₆NS₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Sell, Soc. 93, 1997. — B. Beim Erhitzen von
Piperidin mit konz. Schwefelsäure auf 300° (Hoffmann, Koenigs, B. 16,
735; K., Geigy, B. 17, 592). — Nadeln (aus Essigsäure). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Eisessig, fast unlöslich in Alkohol und Äther (K., G., B. 17, 593). — Einw. von Brom: K., G., B. 17, 593. Liefert beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 3.5-Dioxy-pyridin (K., G., B. 17, 1836). Beim Erhitzen des Bariumsalzes mit Phosphorpentachlorid auf 200° erhält man 3.5-Dichlor-pyridin und 2.3.5-Trichlor-pyridin (K., G., B. 17, 594, 1832). — Na₂C₅H₃O₆NS₂ + 4H₂O. Krystalle (K., G., B. 17, 593). — K₂C₅H₃O₆NS₂ + 2½ bis 3H₂O. Säulen (K., G., B. 17, 1835). Wird erst bei 200° vollständig wasserfrei. — BaC₅H₃O₆NS₂ + aq. Nadeln (H., K.). Enthält oberhalb 110° noch ½H₂O. Leicht löslich in Wasser. — PbC₅H₃O₆NS₂ + 4½ H₄O. Wird erst bei 200° vollständig wasserfrei (K., G., B. 17, 593).

2. Disulfonsäuren C_n H_{2n-11} O₆ NS₂.

Chinolin-disulfons auren-(x.x) $C_9H_7O_6NS_2 = NC_9H_5(SO_3H)_2$.

- a) ,, α -Chinolindisulfonsäure". B. Neben ,, β -Chinolindisulfonsäure" beim Erhitzen eines Gemisches von Chinolin-sulfonsäure-(5) mit Chinolin-sulfonsäure-(8) oder beim Erhitzen von reiner Chinolin-sulfonsäure-(8) mit rauchender Schwefelsäure auf 250° (LA COSTE, VALEUR, B. 19, 996; 20, 98; LA C., D. R. P. 29920; Frdl. 1, 185). Hellgelbe Nadeln mit 3 H₂O. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (LA C., V., B. 19, 996). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Natriumhydroxyd auf 160° erhält man α -Oxychinolinsulfonsäure (S. 409), bei weiterem Erhitzen mit Natrium- oder Kaliumhydroxyd auf 260° ein bei 130° bis 136° schmelzendes x.x-Dioxy-chinolin (LA C., V., B. 19, 997; 20, 100, 1820; LA C.). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kaliumcyanid entsteht x.x-Dicyan-chinolin (LA C., V., B. 20, 99). $K_2C_9H_5O_6NS_2+3^1/2H_2O$. Blättchen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (LA C., V., B. 20, 99). BaC₉H₅O₆NS₂+3H₂O. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser; 1 Tl. wasserhaltiges Salz löst sich bei 15° in 24,5 Tln. Wasser (LA C., V., B. 20, 98).
- b) " β -Chinolindisulfonsäure". B. s. o. bei α -Chinolindisulfonsäure. Nadeln mit $1^1/_{2}H_{2}O$ (aus verd. Alkohol) (La Coste, Valeur, B. 19, 998; 20, 3199). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (La C., V., B. 20, 3199). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Kaliumhydroxyd auf 160° erhält man β -Oxychinolinsulfonsäure (S. 409), bei weiterem Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 250—255° oder mit Natriumhydroxyd auf 280° ein bei 68° schmelzendes x.x-Dioxy-chinolin (La C., V., B. 19, 998; 20, 3000). $K_{2}C_{9}H_{5}O_{6}NS_{2}+H_{2}O$. Krystalle. Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (La C., V., B. 20, 3199). $BaC_{9}H_{5}O_{6}NS_{2}+2H_{2}O$. Amorphes Pulver (La C., V., B. 19, 998). Fast unlöslich in siedendem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser (La C., V., B. 20, 3199).
- c) Chinolin-disulfonsäure-(x.x). B. Beim Erhitzen von 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin mit konz. Schwefelsäure auf 220—330° (Hoffmann, Koenigs, B. 16, 736). $BaC_9H_5O_6NS_2$. Leicht löslich.

3. Disulfonsäuren C_nH_{2n-15}O₆NS₂.

Disulfonsäuren $C_{12}H_9O_6NS_2$.

1. [Benzo - 1'.2':6.7 - indol] - disulfonsäure - (2.3') 1) (,,α-Naphthindoldisulfonsäure') C₁₂H₉O₆NS₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Glyoxal-Natriumdisulfit in Wasser (PSCHORR, KUHTZ, B. 38, 219). — Beim Erhitzen

2) Zur Konstitution vgl. S. 389 Anm.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

des Natriumsalzes mit Zinkstaub entsteht α -Naphthindol. — Na₂C₁₂H₇O₆NS₂. Krystalle (aus verd. Alkohol).

2. Carbazol-disulfonsäure - (3.6?) C₁₂H₂O₆NS₂, HO₃S

s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Carbazol
mit Schwefelsäure (D: 1,84), neben anderen Produkten
(Bechhold, B. 23, 2144; Schultz, Hauenstein, J. pr. [2] 76, 338). — Nadeln; verkohlt bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen (B.). Durchscheinende Masse; schmilzt bei ca. 56° (Sch., H.). Färbt sich oberflächlich blau (Sch., H.). Sehr leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer löslich in Chloroform (Sch., H.). — Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Salzsäure im Rohr auf 200° entsteht Carbazol (B.). Verhalten beim Verschmelzen mit Alkali: Sch., H. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure entsteht x.x.x.t-Tetranitro-carbazol-sulfonsäure-(3?) (S. 399) (Sch., H.). Beim Behandeln des Kaliumsalzes mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad erhält man das Kaliumsalz der x-Nitro-carbazol-disulfonsäure-(3.6?) (Sch., H.). Erhitzt man das Kaliumsalz mit Kaliumcyanid oder Kaliumferrocyanid, so entsteht Carbazol (Sch., H.). Beim Verschmelzen mit Oxalsäure entsteht ein blauer, in Wasser löslicher Farbstoff (Sch., H.). Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethan-Farbstoffen: Cassella & Co., D. R. P. 215181; C. 1909 II, 1781; Frdl. 9, 199. — Na₂C₁₂H₇O₆NS₂. Pulver (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (Sch., H.). — Ka₂C₁₂H₇O₆NS₂. Krystalle (B.; Sch., H.). Sehr leicht löslich in Wasser (Sch., H.). — BaC₁₂H₇O₆NS₂ + 3H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol; verliert im Exsiccator 2 Mol Wasser, das dritte entweicht bei 180—190° (Sch., H.).

Dichlorid $C_{12}H_7O_4NCl_2S_2 = NC_{12}H_7(SO_2Cl)_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der Carbazoldisulfonsäure-(3.6?) durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (SCHULTZ, HAUENSTEIN, J. pr. [2] 76, 341). — Kaum löslich in kaltem Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, etwas schwerer in Chloroform. — Wird durch heißes Wasser in Carbazol-disulfonsäure-(3.6?) übergeführt.

Diamid $C_{18}H_{11}O_4N_3S_3 = NC_{18}H_7(SO_2 \cdot NH_2)_3$. B. Durch Erhitzen des Chlorids (s. o.) mit konz. Ammoniak im Rohr auf 120—140° (Schultz, Hauenstein, J. pr. [2] 76, 342). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 220—225° (Zers.).

x-Nitro-carbazol-disulfonsäure-(3.6?) $C_{12}H_8O_8N_2S_2=NC_{12}H_6(NO_2)(SO_3H)_2$. B. Das Kaliumsalz entsteht durch Erhitzen des Kaliumsalzes der Carbazol-disulfonsäure-(3.6?) mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad (Schultz, Hauenstein, J. pr. [2] 76, 344). — Wird durch Schwefelwasserstoff in ammoniakalischer Lösung zu x-Amino-carbazol-disulfonsäure-(3.6?) reduziert. — $K_2C_{12}H_4O_8N_2S_2+3H_4O$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser mit hellgelber Farbe, unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

4. Disulfonsäuren C_nH_{2n-17}O₆NS₂.

- 1. [Benzo-1'.2':7.8-chinolin]-disulfonsäure- $(6'.x)^{-1}$) $C_{12}H_{0}O_{0}NS_{2}=NC_{12}H_{1}(SO_{3}H)_{2}$. B. Durch Erhitzen von [Benzo-1'.2':7.8-chinolin]-sulfonsäure-(6') (S. 400) mit rauchender Schwefelsäure auf 150—160° (Rudolph, D. R. P. 110175; C. 1900 II, 461; Frdl. 5, 173). Leicht löslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Natriumhydroxyd und Wasser auf 200—220° 6'.x-Dioxy-[benzo-1'.2':7.8-chinolin]. Saures Natriumsalz. Nadeln.
- 2. [2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin]-disulfonsäure-(x.x) $C_{15}H_{13}O_{6}NS_{3}=NC_{13}H_{5}(CH_{3})_{2}(SO_{3}H)_{2}$. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin (von Reed) (Bd. XX, S. 476) mit rauchender Schwefelsäure auf 150—160° (Reed, J. pr. [2] 35, 307). Nadeln mit $^{4}I_{3}H_{3}O$ (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Liefert beim Verschmelzen mit Kalium-hydroxyd x-Oxy-[2.4-dimethyl-5.6-benzo-chinolin]-sulfonsäure-(x). $Cu(C_{15}H_{12}O_{6}NS_{2})_{2}+5H_{2}O$. Bläuliche Nadeln. Verliert bei 130° $^{1}H_{2}O$. $BaC_{15}H_{11}O_{6}NS_{2}+^{1}H_{2}O$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

5. Disulfonsäuren C_nH_{2n-21}O₆NS₂.

[Benzo-1'.2': 3.4-carbazol]-disulfonsäure-(1.5') 1)
C₁₆H₁₁O₆NS₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von
Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfit-Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit heißer
Natronlauge (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 30).
Na₂C₁₆H₂O₅NS₂. Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in
Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Löslich in Natronlauge. — Wird beim
Erwärmen mit konz. Salzsäure nicht verändert. — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure
wird auf Zusatz eines Tropfens verd. Salpetersäure gelbgrün.

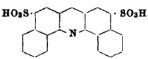
6. Disulfonsäuren C_n H_{2n-25} O₆ NS₂.

[9-Phenyl-acridin]-disulfensäure-(x.x) $C_{10}H_{13}O_6NS_2=NC_{10}H_{11}(SO_3H)_2$. B. Beim Erhitzen von 9-Phenyl-acridin mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Pyroschwefelsäure auf 140—160° (Bernthsen, A. 224, 32). — Sehr leicht löslich in Wasser mit braungelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Verhalten bei der Kalischmelze: B. — $Na_2C_{10}H_{11}O_6NS_2$ (bei 100°). Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol. Die sehr verdünnte wäßrige Lösung fluoresciert blau.

7. Disulfonsäuren C_nH_{2n-29}O₆NS₂.

Disulfonsäuren $C_{21}H_{18}O_6NS_2$.

1. 3.4; 5.6 - Dibenzo - acridin - disulfonsäure - (2.7) C₂₁H₁₂O₄NS₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus naphthionsaurem Natrium durch Erhitzen mit Formaldehyd in wäßr. Lösung unter 10 Atm. Druck und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Chromschwefelsäure (MÖHLAU, HAASE, B. 35, 4175). — Gelbe



Blättchen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. Stark hygroskopisch. Die gelbe wäßrige Lösung fluoresciert ebenso wie die farblose wäßrige Lösung der Salze hellblauviolett und färbt die tierische Faser eitronengelb. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grünblau. — Na₂C₂₁H₁₁O₆NS₂. Nadeln (aus Wasser).

2. [Dibenzo - 1'.2': 1.2; 1".2": 7.8 - acridin] - disulfonsäure - (4'.5") 1) C₁₁H₁₃O₆NS₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch tropfenweise Zugabe von Formaldehyd-Lösung zu einer siedenden Lösung von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) in Wasser (Möhlau, Haase, B. 35, 4174).

Gelber, krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser. Die alkal. Lösungen fluorescieren hellblauviolett. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt grünblaue Fluorescenz. Färbt tierische Fasern hell eitronengelb. — $Ag_sC_{s1}H_{11}O_sNS_s$. Gelbliche Krystalle.

C. Trisulfonsäuren.

Carbazol-trisulfonsäure-(1.3.6?) C₁₂H₉O₈NS₃,
s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge beim
Erwärmen von Carbazol mit Schwefelsäure (D: 1.84) auf
70—75° (SCHULTZ, HAUENSTEIN, J. pr. [2] 76, 347).
Verwendung zur Herstellung von Triphenylmethan-Farbstoffen: Cassella & Co., D. R. P.
215181; C. 1909 II, 1781; Frdl. 9, 199. — K₃C₁₂H₄O₂NS₃. Nadeln mit 3 H₂O (aus verd. Alkohol). Wird erst bei 190—195° völlig wasserfrei; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln (SCH., H.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

D. Oxy-sulfonsäuren.

1. Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen.

a) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-7}ON.

8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) C₉H₁₁O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 7-Brom-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) mit Zinn und heißer Salzsäure (Claus, Giwartovsky, J. pr. [2] 54, 384). — Krystalle. Schmilzt noch nicht bei 320°.

b) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-9}ON.

1-Methyl-5-äthoxy-indol-sulfonsäure-(2) C₁₁H₁₃O₄NS, C₂H₅·O·——CH s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Methyl-p-phenetidin (Bd. XIII, 8. 442) und Glyoxal-Natriumdisulfit (Bd. I, S. 761) in alkoh. CH₃ Lösung (HINSBERG, B. 41, 1371).—Natriumsalz. Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, mäßig in heißem Wasser. Liefert beim Kochen mit Salzsäure 1-Methyl-5-äthoxyoxindol (Bd. XXI, S. 581) und schweflige Säure.

c) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-11}ON$.

1. Suifonsäuren der Monooxy-Verbindungen C.H.ON.

1. Sulfonsdure des 2-Oxy-chinolins C. H.ON (Bd. XXI, S. 77).

2-Methoxy-chinolin-sulfonsäure-(x), Carbostyrilmethyläther-sulfonsäure-(x) $C_{10}H_0O_4NS = NC_9H_6(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$. B. Aus dem Sulfat des Carbostyrilmethyläthers durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (Feer, Koenigs, B. 18, 2395). — Nadeln (aus Wasser). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 200° 2.x.x-Trichlorchinolin vom Schmelzpunkt 140° (Bd. XX, S. 362).

2. Sulfonsäure des 5-Oxy-chinolins C₂H₇ON (Bd. XXI, S. 84).

5-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(8) C₅H₇O₄NS, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5-Oxy-chinolin durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (Claus, J. pr. [2] 53, 339; RIEMERSCHMIED, B. 16, 724). — Gelbe Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser). F: ca. 270° (R.), ca. 300° (Cl.). Leicht löslich in siedendem Wasser, sonst schwer löslich (R.; Cl.). — Das Kaliumsalz liefert bei der Einw. von Kaliumjodid, Chlorkalk und Salzsäure 6-Jod-5-oxy-chinolin-sulfonsäure-(8) (Cl., Kaufmann, J. pr. [2] 55, 533; Höchster Farbw., D. R. P. 89600; Frdl. 4, 1146). — Liefert mit Ferrichlorid eine schwarzgrüne Färbung (R.). — NaC₅H₅O₄NS+H₂O. Rote Prismen. Leicht löslich in Wasser (Cl.).

6-Jod-5-oxy-chinolin-sulfonsäure-(8), Lorenit C₂H₆O₄NIS, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 5-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(8) durch Einw. von Kaliumjodid, Chlorkalk und Salzsäure (CLAUS, KAUFMANN, J. pr. [2] 55, 534; Höchster Farbw., D. R. P. 89600; Frdl. 4, 1146). — Gelbe Nadeln oder Blättchen. Zersetzt sich zwischen 210° und 230°. — NaC₂H₅O₄NIS HO₃S + 5(?)H₂O. Rote Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Na₂C₂H₄O₄NIS + 4H₂O. Gelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser. — KC₂H₅O₄NIS + 2H₂O. Orangefarbene Krystalle. — K₂C₂H₄O₄NIS + aq(?). Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — Ca(C₂H₅O₄NIS)₂ + aq. Orangerote Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — CaC₂H₄O₄NIS + 4H₂O. Gelbe Nadeln. — Sr(C₂H₅O₄NIS)₂ (bei 140°). Rotes Krystallpulver. — Ba(C₂H₅O₄NIS)₂. Rote Krystalle. — BaC₂H₄O₄NIS. Gelblicher Niederschlag.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 389 Anm.

3. Sulfonsäure des 6-Oxy-chinolins C₉H₂ON (Bd. XXI, S. 85).

6-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) C₀H₇O₄NS, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 6-Oxy-chinolin durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (CLAUS, POSSELT, J. pr. [2] 41, 159; CL., KAUFMANN, J. pr. [2] 55, 511). — Gelbe Nadeln mit ½ H₂O (aus Wasser oder Alkohol). Zersetzt sich bei 270°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) (CL., K.). Bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) oder Salpeterschwefelsäure in der Kälte erhält man 5-Nitro-6-oxy-chinolin (CL., K.). Bei der Einw. von Brom in der Kälte entsteht 5-Brom-6-oxy-chinolin (CL., K.). — NaC₉H₆O₄NS + H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (CL., P.). — Na₂C₉H₅O₄NS + 1½ H₂O. Nadeln (aus Alkohol) (CL., K.). — KC₉H₆O₄NS + H₂O. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol) (CL., K.). — AgC₉H₆O₄NS. Nadeln (CL., K.). — Ca(C₉H₆O₄NS)₂ + 2H₂O. Prismen (aus Wasser oder Alkohol) (CL., K.). — Ba(C₉H₆O₄NS)₂ + 2H₂O. Prismen (CL., K.). — Pb(C₉H₆O₄NS)₂ + ½ H₂O. Gelbe Nadeln (CL., K.). — Co(C₉H₆O₄NS)₂ + ½ H₂O. Rosa Nadeln (CL., K.).

Amid $C_0H_8O_2N_2S=NC_0H_5(OH)\cdot SO_2\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) mit Phosphorpentachlorid auf 130° und Behandeln des erhaltenen Chlorids mit Ammoniak in Chloroform (Claus, Kaufmann, J. pr. [2] 55, 517). — Nadeln (aus Äther). F: 69—70°.

4. Sulfonsäuren des 8 - Oxy - chinolins C₂H₇ON (Bd. XXI, S. 91).

HO₃S 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) C₀H₂O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-chinolin durch Einw. von rauchender Schwefelsäure in der Kälte (CLAUS, POSSELT, J. pr. [2] 41, 33) oder im Rohr bei 1800 (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 10, 798; L., Priv.-Mitt.). Aus dem Natriumsalz der 7-Jod-8-oxy-chinolinsulfonsäure-(5) durch Kochen mit Wasser (CL., BAUMANN, J. pr. [2] 55, 470). HO

- Krystalle mit 2 H₂O (aus konz. Salzsäure). F: 275° (Zers.) (L., F.); beginnt bei ca. 280° unter Zersetzung zu schmelzen (CL., B.). Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (CL., B.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.2.3.4-Tetrahydrochinolin-sulfonsäure-(5) und eine Verbindung $C_{18}H_{18}O_7N_2S_2$ (s. u.) (CL., HEERMANN, J. pr. [2] **42, 344**; CL., GIWARTOVSKY, J. pr. [2] **54, 385**). Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin (CL., B.). Bei der Einw. von Chlor in heißer Salzsäure erhält man 7-Chlor-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) und 5.7-Dichlor-8-oxy-chinolin (Cl., G., J. pr. [2] 54, 386). Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid entsteht je nach den Bedingungen 7-Chlor-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) oder 5-Chlor-8-oxy-chinolin (Cl., G., J. pr. [2] 54, 387, 389). Liefert bei der Einw. von Brom 5.7-Dibrom-8-oxy-chinolin und 7-Brom-8-oxychinolin-sulfonsäure-(5) (Cl., P.; Cl., G., J. pr. [2] 54, 377). Bei der Einw. von Phosphorpentabromid erhält man 5.7-Dibrom-8-oxy-chinolin und 3.5.7-Tribrom-8-oxy-chinolin (Cl., P.; Cl., H., J. pr. [2] 42, 342; Cl., G., J. pr. [2] 54, 381). Beim Behandeln des Kaliumsau (5) mit Kaliumjodid, Chlorkalk und Salzsäure entsteht 7-Jod-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) (CL., Ar. 231, 706; CL., D. R. P. 72942; Frdl. 3, 964). — Eine verd. Lösung wird auf Zusatz von Ferrichlorid grün (CL., P.). — NaC₉H₆O₄NS. Krystallisiert je nach den Bedingungen in farblosen Krystallen mit 1 H₂O (CL., P.) oder in gelben Prismen mit 3H₂O (CL., B.). Verwittert an der Luft (CL., P.; CL., B.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (CL., P.). — Na₂C₀H₅O₄NS + 2H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (CL., P.). — KC₀H₅O₄NS + H₂O. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (CL., P.). — K₂C₀H₅O₄NS + 3H₂O. Säulen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, kaum in Alkohol (CL., P.). — AgC₀H₆O₄NS. Krystalle (L., F.). — Ca(C₀H₆O₄NS)₂ + H₂O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (CL., P.). — Ba(C₀H₆O₄NS)₂ + H₂O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Wasser, link in Alkohol (C., P.). unlöslich in Alkohol (CL., P.).

Verbindung C₁₈H₁₈O₇N₂S₂. B. Aus 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) oder 7-Brom-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) bei der Reduktion mit Zinn und heißer Salzsäure (Claus, Heermann, J. pr. [2] 42, 345; Cl., Giwartovsky, J. pr. [2] 54, 385). — Krystallpulver. Ist bei 360° noch nicht geschmolzen (Cl., G.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; löslich in konz. Säuren (Cl., G.). — K₂C₁₈H₁₆O₇N₂S₂ (Cl., G.).

Anhydrid des 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5)-hydroxymethylats, 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5)-methylbetain $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}NS = CH_{3} \cdot \stackrel{+}{N}C_{\bullet}H_{5}(OH) \cdot SO_{2} \cdot O$. B. Aus 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) durch Erhitzen mit Methyljodid und konz. Salzsäure im Rohr auf 110° und Zerlegen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (Claus, Posselt, J. pr. [2] 41, 35). — Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 250°.

7-Chlor-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) C₉H₆O₄NClS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) durch Einw. von Chlor in heißer Salzsäure, von Chlorkalk und Salzsäure oder von Phosphorpentachlorid (Claus, Grwartovsky, J. pr. [2] 54, 386; Cl., D. R. P. 73145; Frdl. 3, 966; vgl. Cl., Posselt, J. pr. [2] 41, 39; Cl., Heermann, J. pr. [2] 42, 346). — Nadeln und Säulen mit 1H₂O (aus Salzsäure oder wäßrig-alkoholischer Salzsäure). Schmilzt nicht bis 300° (Cl., G.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Pyridin-dicarbonsäure-(2.3) und Pyridin-carbonsäure-(3) (Cl., G.). Beim Erhitzen mit Schwefelsäure erhält man 7-Chlor-8-oxy-chinolin (Cl., G.).

7-Brom-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) C₂H₆O₄NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) in siedender konzentrierter Bromwasserstoffsäure und Brom in Eigessig (CLAUS, POSSELT, J. pr. [2] 41, 36; CL., GIWARTOVSKY, J. pr. [2] 54, 377). Aus dem Kaliumsalz der 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) in wäßriger Lösung durch Einw. von Brom in Eigessig in der Kälte (CL., G.). Aus 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) durch Einw. von Kaliumbromid, Chlorkalk und Salzsäure (CL., G.; CL., D. R. P. 73145; Frdl. 3, 966). — Rötlichgelbe oder gelbgrüne Krystalle mit ½ H₂O (lufttrocken) (aus Wasser oder rauchender Salzsäure). Beginnt bei 280° sich zu zersetzen (CL., P.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser (CL., P.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat oder mit verd. Salpetersäure (CL., P.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat oder mit Zinn und heißer Salzsäure erhält man 8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(5) und eine Verbindung C₁₈H₁₈O₇N₂S₂ (S. 407) (CL., G.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr oder beim Kochen mit Schwefelsäure erhält man 7-Brom-8-oxy-chinolin (CL., G.). — Über Salze vgl. CL., G., J. pr. [2] 54, 380.

7-Jod-8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5), Loretin C₀H₆O₄NIS, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) durch Einw. von Kaliumjodid, Chlorkalk und Salzsäure (CLAVS, Ar. 231, 706; CL., D. R. P. 72942; Frdl. 3, 964).— Gelbe Säulen oder Blättchen. Zersetzt sich bei ca. 260°. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther, Ho Benzol und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure. — Beim Kochen des Natriumsalzes mit Wasser erhält man 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) und [5-Sulfo-chinolyl-(8)]-[8(oder 7)-oxy-5-sulfo-chinolyl-(7 oder 8)]-äther (S. 412) (CL., BAUMANN, J. pr. [2] 55, 470). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin (CL.). Das Ammoniumsalz bildet mit Ammoniumjodid ein in Wasser leicht lösens Doppelsalz, das oberhalb 225° unter Zersetzung schmilzt (GRIESE, D. R. P. 190956; C. 1908 I, 498; Frdl. 8, 1201). — Findet unter der Bezeichnung Yatren als Desinficiens Verwendung (HOTBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. II [Berlin-Leipzig 1932], S. 628). — NaC₉H₅O₄NIS. Säulen (CL., Ar. 231, 710, 712). — Na₂C₉H₄O₄NIS. Krystalle (CL., Ar. 231, 711, 712). — KC₉H₅O₄NIS. Fleischfarbene Prismen (CL., Ar. 231, 710, 712). — K₂C₉H₄O₄NIS. Krystalle (CL., Ar. 231, 711, 712). — Neutrales Magnesiumsalz. Lachsfarbene Prismen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser (CL., B.). — MgC₉H₄O₄NIS + 5H₂O. Hellgelbe Krystalle (CL., B.). — Ca(C₉H₅O₄NIS)₂ + aq. Rote Säulen und Prismen; das bei 130° entwässerte Salz ist hellgelb und nimmt an der Luft das Krystallwasser wieder auf (CL., B.). — CaC₉H₄O₄NIS. Gelbliche Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 300° (CL., B.). Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Sr(C₉H₅O₄NIS)₂ + H₄O. Orangerote Prismen; das oberhalb 100° entwässerte Salz ist orangegelb und nimmt an der Luft das Krystallwasser wieder auf (CL., B.). Zersetzt sich bei ca. 280°. — Ba(C₉H₅O₄NIS)₄ + aq. Grünlichgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 300° (CL., B.). — BaC₉H

8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(7) C₀H₇O₄NS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Einw. von Schwefelsäure (D: 1,84) auf geschmolzenes 8-Oxy-chinolin (Fritzsche & Co., D. R. P. 187869; C. 1907 II, 1667; Frdl. 8, 1200). — Gelbes Krystallpulver. F: 310—313°. Sehr schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser, unlöslich in Benzol. — NaC₉H₆O₄NS. Nadeln. — KC₉H₆O₄NS. Blättchen (aus Wasser). — AgC₉H₆O₄NS. Hellgelbes Pulver. Unlöslich. — Ba(C₉H₆O₄NS)₂. Gelbes Pulver. Schwer löslich. — Zn(C₉H₆O₄NS)₂. Gelbliches Pulver. Unlöslich in Alkohol und Wasser. — (HO)₂BiC₉H₆O₄NS. Gelbes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

8-Oxy-chinolin-disulfonsäure-(x.x) vom Zersetsungspunkt 200° $C_9H_7O_7NS_9=NC_9H_4(OH)(SO_3H)_9$. B. Durch Erhitzen von 8-Oxy-chinolin mit rauchender Schwefelsäure und wasserfreier Phosphorsäure im Rohr auf 200° (Lippmann, Fleissner, M. 10, 801). — Hygroskopische Krystalle. Zersetzt sich bei 200°. — $KC_9H_4O_7NS_9$. Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — $K_3C_9H_4O_7NS_9$.

Krystallkörner. Spielend löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol. — $Cu_3(C_9H_4O_7NS_9)_2 + 10H_2O$. Hellgrüne Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $BaC_9H_5O_7NS_2 + 3H_2O$. Gelbe Krystalle.

8-Oxy-chinolin-disulfonsäure-(x.x) vom Zersetzungspunkt 280° $C_9H_7O_7NS_2=NC_9H_4(OH)(SO_9H)_2$. B. Aus 8-Oxy-chinolin durch Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure auf 130° (CLAUS, POSSELT, J. pr. [2] 41, 40). — Säulen mit 1 H_2O . Zersetzt sich bei ca. 280°. Leicht löslich in Wasser.

5. Sulfonsäuren von x-Oxy-chinolin C,H,ON.

"α-Oxychinolinsulfonsäure" $C_0H_7O_4NS = NC_9H_5(OH) \cdot SO_3H$. B. Durch Erhitzen des Kaliumsalzes der α-Chinolindisulfonsäure (S. 403) mit Natriumhydroxyd oder Kaliumhydroxyd und Wasser auf 150° (La Coste, Valeur, B. 19, 997; 20, 100; vgl. La C., D. R. P. 29920; Frdl. 1, 185). — Hellgelbe Flocken mit 1 H_2O (aus Wasser); schwer löslich in kaltem Wasser (La C., V., B. 19, 997). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung in sehr geringer Menge Pyridin-dicarbonsäure-(2.3)(?) (La C., V., B. 20, 103). — Salze: La C., V., B. 20, 101. — $KC_9H_6O_4NS + H_2O$. Rosa Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Cu(C_9H_6O_4NS)_2 + 4H_2O$. Grüne Nadeln. — $Ca(C_9H_6O_4NS)_2 + 6H_2O$. Graue Nadeln. — $Ca(C_9H_6O_4NS)_2 + 6H_2O$. Hellgraue Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Verliert an der Luft allmählich das Krystallwasser. — $Ba(C_9H_6O_4NS)_2 + 3H_2O$. Rosa Nadeln. Schwer löslich in Wasser, Ureändert sich rasch an der Luft.

"β-Oxychinolinsulfonsäure" C₉H₇O₄NS = NC₉H₅(OH)·SO₂H. B. Aus dem Kaliumsalz der β-Chinolindisulfonsäure (S. 403) durch Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 160° (La Coste, Valeur, B. 19, 998; 20, 3200; vgl. La C., D. R. P. 29920; Frdl. 1, 185). — Gelbe Blättchen mit 1 H₂O (La C., V., B. 19, 998). F: 270—275°; leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, sehr schwer in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Äther und Benzol (La C., V., B. 20, 3200).

2. Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{9}ON$.

1. Sulfonsdure des 4-Oxy-2-methyl-chinolins C19H2ON (Bd. XXI, S. 104).

4-Oxy-2-methyl-chinolin-sulfonsäure-(x), 4-Oxy-chinaldin-sulfonsäure-(x) $C_{10}H_2O_4NS = NC_9H_4(CH_3)(OH)\cdot SO_3H$. B. Durch Erhitzen von 4-Oxy-chinaldin mit rauchender Schwefelsäure (10%) SO_3 -Gehalt) auf 110—115% (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1977). — Prismen mit 2H₂O (aus Wasser). F: 283% (wasserfrei). Löslich in siedendem Wasser zu ca. 1%, in Wasser von 18% zu 0,15%. Löslich in heißem Alkohol. — Ba($C_{10}H_8O_4NS$) + 4H₂O. Prismen (aus Wasser). Das wasserfreie Salz löst sich zu ca. 0,5% in siedendem Wasser.

2. Sulfonsäuren des 8-Oxy-6-methyl-chinolins C₁₀H₉ON HO₃S (Bd. XXI, S. 111).

8-Oxy-6-methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) C₁₀H₂O₁NS, 8. neben-

8-Oxy-6-methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) C₁₀H₉O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-6-methyl-chinolin durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 84063; Frdl. 4, 1146; Claus, Kaufmann, J. pr. [2] 55, 526). — Hellgelbe Nadeln. F: 210°. Schwer löslich in Wasser.

7-Jod-8-oxy-6-methyl-chinolin-sulfonsäure-(5), Methylloretin

C₁₀H₈O₄NIS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Oxy-6-methyl-chinolinsulfonsäure-(5) durch Einw. von Kaliumjodid, Chlorkalk und Salzsäure
(Höchster Farbw., D. R. P. 84063; Frdl. 4, 1146; Claus, Kaufmann, J. pr. [2]

55, 526). — Gelbe Nadeln oder Blättchen mit 1 H₂O. Beginnt sich von
185° an zu zersetzen. Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser, unlöslich in Äther
und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Pyridin-dicarbonsäure-(2.3).
Bei der Einw. von Salpetersäure erhält man 5.7 - Dinitro - 8 - oxy - 6 - methyl- chinolin.
NH₄C₁₀H₇O₄NIS. Orangefarbene Krystalle. — NaC₁₀H₇O₄NIS. Orangegelbe Krystallc.
Zersetzt sich bei 180°. — Na₂C₁₀H₂O₄NIS. Krystallpulver. Beginnt sich bei 270° zu zersetzen.
Leicht löslich in Wasser. — KC₁₀H₇O₄NIS + ½ H₂O. Orangefarbene Nadeln. Das bei 130°
entwässerte Salz zersetzt sich bei ca. 180°. — K₂C₁₀H₂O₄NIS + ½ H₂O. Krystallpulver.
Das bei 130° entwässerte Salz beginnt sich bei 215° zu zersetzen. Sehr leicht löslich in Wasser.
— Ca(C₁₀H₇O₄NIS)₂. Orangefarbene Krystalle. Beginnt sich bei 170° zu zersetzen. —
CaC₁₀H₂O₄NIS. Krystallpulver. — Sr(C₁₀H₇O₄NIS)₃ + H₃O. Orangefarbenes Krystallpulver.
— SrC₁₀H₂O₄NIS. Fast unlöslicher Niederschlag. Beginnt sich bei ca. 300° zu zersetzen. —
Ba(C₁₀H₇O₄NIS)₂ + aq. Orangerote Krystalle. — BaC₁₀H₄O₄NIS. Krystalle.

3. Sulfonsäure des 2-0 xy-3.4-dimethyl-chinolins $C_{11}H_{11}ON$ (Bd. XXI, 8, 116).

2-Oxy-3.4-dimethyl-chinolin-sulfonsäure-(x) $C_{11}H_{11}O_4NS = NC_9H_3(CH_3)_3(OH)$ · SO₂H. B. Durch Erhitzen von 2-Oxy-3.4-dimethyl-chinolin mit konz. Schwefelsäure auf 200° (Knorr, A. 245, 359). — Löslich in Wasser. Schwer löslich in verd. Schwefelsäure. — Ba($C_{11}H_{10}O_4NS$)₂. Krystalle.

d) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-15}ON.

Schwefligsäure - mono - {3' - sulfo - [benzo - 1'.2':6.7 - in-dolyl-(2)]-ester} ¹) C₁₂H₂O₅NS₂, s. nebenstehende Formel. Diese Formulierung wurde eine Zeitlang (vgl. HINSBERG, B. 41, 1368) für [Benzo-1'.2':6.7-indol]-disulfonsäure-(2.3') (S. 403) angenommen.

- e) Sulfonsäure der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-17}ON.
- 1. Sulfonsäure des 6'-0xy-[benzo-1'.2':5.6-chinolins]¹) $C_{13}H_9ON$.
- 6'-Oxy-[benzo-1'.2':5.6-chinolin]-sulfonsäure-(4')¹), ,,Oxy-HO₃S·OH β-naphthochinolinsulfonsäure" C₁₃H₂O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XIV, S. 828) durch Erhitzen mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure auf ca. 130° (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 102157; C. 1899 I, 1261; Frdl. 5, 172).— Schwer löslich in Wasser und Säuren, leicht in Alkalien und Soda-Lösung.
- 2. Sulfonsäure des 6'-0xy-2-methyl-[benzo-1'.2':5.6-chinolins] $C_{14}H_{11}ON$.
- 6' Oxy 2 methyl [benzo 1'.2':5.6 chinolin] sulfonsäure $(4')^1$), 6' Oxy [benzo 1'.2':5.6 chinolin] sulfonsäure- $(4')^1$) $C_{14}H_{11}O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XIV, S. 828) durch Erwärmen mit Paraldehyd oder Acetaldehyd bezw. Aldol oder Paraldol in Wasser auf 60—70° (Froehlich, D. R. P. 93695; Frdl. 4, 618). $NaC_{14}H_{10}O_4NS + 5H_2O$. Blättchen. $Ca(C_{14}H_{10}O_4NS)_2 + 6^1/2H_2O$. $Ba(C_{14}H_{10}O_4NS)_2 + 6^1/2H_2O$.
- 3. Sulfonsäure eines x-0xy-[2.4-dimethyl-5.6-benzo-chinolins] $\mathrm{C}_{15}H_{13}\mathrm{ON}.$

x-Oxy-[2.4-dimethyl-5.6-benzo-chinolin]-sulfonsäure-(x) 1), ,,0 xy-dimethyl- β -naphthochinolinsulfonsäure" $C_{15}H_{13}O_4NS = NC_{13}H_5(CH_3)_2(OH)\cdot SO_3H$. B. Aus [2.4-Dimethyl-5.6-benzo-chinolin]-disulfonsäure-(x,x) (S. 404) durch Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd (Reed, J. pr. [2] 35, 309). — Gelbe Nadeln mit $^{11}/_{2}H_{2}O$. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

f) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-19}ON.

Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{16}H_{13}ON$.

- 1. Sulfonsäure des 2-Methyl-4-[2-oxy-phenyl]-chinolins $\rm C_{16}H_{13}ON$ (Bd. XXI, S. 142).
- 2-Methyl-4-[x-sulfo-2-äthoxy-phenyl]-chinolin, 4-[x-Sulfo-2-äthoxy-phenyl]-chinolin, 4-[x-Sulfo-2-äthoxy-phenyl]-chinaldin $C_{18}H_{17}O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Äthoxy- β -phenylimino-butyrophenon (Bd. XII, S. 223) durch Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 50° N-CH₃ (Besthorn, Banzhaf, Jaeolé, B. 27, 3037; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 1142). Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (Be., Ba., J.; H. F., D. R. P. 79173). Liefert beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure 2-Methyl-4-[2-oxy-phenyl]-chinolin (Be., Ba., J.; H. F., D. R. P. 80501; Frdl. 4, 1144). Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd und Zinkchlorid im Rohr auf 200° 4-[x-Sulfo-2-äthoxy-phenyl]-2-styryl-chinolin (s. u.) (Be., Ba., J.; H. F., D. R. P. 79173).
- 2. Sulfonsäure des 2 Methyl 4 [3 oxy phenyl] chinolins $C_{16}H_{13}ON$ (Bd. XXI, S. 142).
- 2 Methyl 4 [x sulfo 3 methoxy phenyl] chinolin, 4-[x-Sulfo-3-methoxy-phenyl]-chinaldin $C_{17}H_{15}O_4NS$, s. nebenstehende Formel.

Schwerer lösliche Form. B. Aus 3-Methoxy-β-phenyliminobutyrophenon (Bd. XII, S. 223) durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad, neben der leichter löslichen Form (Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3042; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1141). — Krystalle. — Liefert beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure das Hydrobromid des 2-Methyl-4-[3-oxy-phenyl]-chinolins (Be., Ba., J.; H. F., D. R. P. 80501; Frdl. 4, 1144).

Leichter lösliche Form. B. s. o. bei der schwerer löslichen Form. — Liefert beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure das Hydrobromid des 2-Methyl-4-[3-oxy-phenyl]-chinolins (H. F., D. R. P. 80501; Frdl. 4, 1144). Das Bariumsalz liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 160—180° 4-[x-Sulfo-3-methoxy-phenyl]-2-styryl-chinolin (S. 412) (BE., BA., J.; H. F., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1141).

- 3. Sulfonsäure des 2-Methyl-4-[4-oxy-phenyl]-chinolins $C_{16}H_{13}ON$ (Bd. XXI, S. 142).
- 2 Methyl 4 [x sulfo 4 methoxy phenyl] chinolin,
 4-[x-Sulfo-4-methoxy-phenyl]-chinaldin C₁₇H₁₅O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methoxy-β-phenylimino-butyrophenon (Bd. XII, S. 223) durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Besthorn, Jaeglé, B. 27, 911; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1140). Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln (B., J.). Liefert beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure das Hydrobromid des 2-Methyl-4-[4-oxy-phenyl]-chinolins (B., J.; H. F., D. R. P. 80501; Frdl. 4, 1144). Beim Erhitzen des Bariumsalzes mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 160—180° erhält man 4-[x-Sulfo-4-methoxy-phenyl]-2-styryl-chinolin (S. 412) (B., J.; H. F., D. R. P. 79173). Ba(C₁₇H₁₄O₄NS)₂+10H₂O. Nadeln (B., J.).

g) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-25}ON$.

[9-(4-Oxy-phenyl)-acridin]-sulfonsäure-(x) $C_{19}H_{13}O_4NS = NC_{19}H_{11}(OH) \cdot SO_3H$. B. Aus 9-[4-Oxy-phenyl]-acridin (Bd. XXI, S. 157) durch Einw. von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Landauer, Bl. [3] 31, 1093). — Färbt in mineralsaurer Lösung Wolle, Seide, Leder und tannierte Baumwolle gelb. — $NaC_{19}H_{12}O_4NS$. Blättchen. Zersetzt sich beim Erhitzen. Löslich in Wasser, Methanol, Alkohol, Äther und Essigsäure.

h) Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} ON$. Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{23}H_{17}ON$.

- 1. Sulfonsäure des 4-/2-Oxy-phenyl]-2-styryl-chinolins C23H1,2ON.
- 4 [x Sulfo 2 äthoxy phenyl] 2 styryl chinolin

 C₃₅H₂₁O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des

 Natriumsalzes des 2-Methyl-4-[x-sulfo-2-äthoxy-phenyl]-chinolins

 mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 180°

 bis 200° (Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3039; Höchster Farbw., D. R. P. 79173;

 Frdl. 4, 1142). Gelbrote Flocken. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in sodaalkalischer Lösung und nachfolgendem Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure 4-[2-Oxyphenyl]-chinolin-carbonsäure-(2). Natriumsalz. Blättchen. Ziemlich schwer löslich
 in kaltem Wasser.

2. Sulfonsäure des 4-[3-Oxy-phenyl]-2-styryl-chinolins C₂₃H₁₇ON.
4 - [x - Sulfo - 3 - methoxy - phenyl] - 2 - styryl - chinolin C₆H₃(O·CH₃)·SO₃H
C₂₄H₁₉O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des Bariumsalzes der leichter löslichen Form des 2-Methyl-4-[x-sulfo-3-methoxy-phenyl]-chinolins mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 160—180° (Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3042; Höchster

Zinkchlorid im Rohr auf 160—180° (BESTHORN, BANZHAF, JAEGLÉ, B. 27, 3042; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1141). — Gelbe, schwer lösliche Flocken. Die wäßr. Lösungen der Alkalisalze sind farblos. — Gibt durch Oxydation mit Permanganat in Soda-Lösung und Kochen des Reaktionsprodukts mit konz. Bromwasserstoffsäure 4-[3-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsäure-(2).

3. Sulfonsaure des 4-[4-Oxy-phenyl]-2-styryl-chinolins CxH₁₇ON.

4 - [x - Sulfo - 4 - methoxy - phenyl] - 2 - styryl - chinolin

C_MH₁₉O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des
Bariumsalzes des 2-Methyl-[x-sulfo-4-methoxy-phenyl]-chinolins mit

Benzaldehyd bei Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 160—180°

(BESTHORN, JAECLÉ, B. 27, 912; Höchster Farbw., D. R. P. 79173; Frdl. 4, 1140). — Gelbe, schwer lösliche Flocken. — Gibt durch Oxydation mit Permanganat in sodaalkalischer Lösung und Kocheu des Reaktionsprodukts mit konz. Bromwasserstoffsäure 4-[4-Oxy-phenyl]-chinolin-carbonsäure-(2).

2. Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen.

Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen C₂H₇O₂N.

- 1. Sulfonsäure des 2.4-Dioxy-chinolins C.H.O.N (Bd. XXI, S. 171).
- 2.4-Dioxy-chinolin-sulfonsäure-(x) C₉H₃O₅NS = NC₉H₄(OH)₂·SO₃H. B. Durch Erhitzen von 2-Amino-phenylpropiolsäure mit konz. Schwefelsäure auf 200—220° (BAEYER, BLOEM, B. 15, 2152). Ziemlich schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser. Zersetzt sich nicht bis 280°.
 - 2. Sulfonsaure des 7.8-Dioxy-chinolins C,H,O,N.

[5-Sulfo-chinolyl-(8)]-[8 (oder 7)-oxy-5-sulfo-chinolyl-(7 oder 8)]äther C₁₈H₁₂O₈N₂S₃, Formel I oder II.

B. Aus dem Natriumsalz der 7-Jod-I.
8-oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) durch
Kochen mit Wasser, neben 8-Oxy-chinolin-sulfonsäure-(5) (CLAUS, BAU-

kochen mit Wasser, neden 8-Oxychinolin-sulfonsäure-(5) (CLAUS, BAU-MANN, J. pr. [2] 55, 470, 475). — Das saure Natriumsalz gibt beim Kochen mit Wasser 8-Oxychinolin-sulfonsäure-(5). Bei der Einw. von Salpetersäure erhält man aus dem Natriumsalz 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin. — Saures Natriumsalz. Dunkelrote Säulen und Prismen. Zersetzt sich oberhalb 300°. — Ba(C₁₈H₁₁O₈N₂S₂)₂ + 9H₂O. Rote Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — BaC₁₈H₁₀O₈N₂S₂+aq. Hellgelbe Blättchen. Kaum löslich in kaltem Wasser. — Ba₃(C₁₈H₉O₈N₂S₂)₂ + aq. Grünlichgelber, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in kaltem Wasser.

3. Sulfonsäuren der Trioxy-Verbindungen.

2-[4-Chlor-5-sulfo-2.3.6-trioxy-phenyl]-pyridin, 6-Chlor-8- α -pyridyl-oxyhydrochinon-sulfonsäure-(5) $C_{11}H_8O_6NClS$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt vielleicht der Bd. XX, S. 212 aufgeführten Verbindung $C_{11}H_8O_6NClS$ zu.

4. Sulfonsäuren der Tetraoxy-Verbindungen.

Corydalinsulfonsäure $C_{22}H_{27}O_7NS = NC_{17}H_{11}(CH_3)(O \cdot CH_2)_4 \cdot SO_3H$. B. Aus d-Corydalin (Bd. XXI, S. 217) durch Einw. von konz. Schwefelsäure (GADAMER, Ar. 240, 35). — Schuppen (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 280°. Schwer löelich in Wasser. Ist in alkoh. Lösung rechtsdrehend.

E. Oxo-sulfonsäuren.

1. Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen.

a) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen C_n H_{2n-9} ON.

2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-sulfonsäure-(6), Hydro-carbostyril-sulfonsäure-(6) C₃H₉O₄NS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erwärmen von Hydrocarbostyril mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (E. Fischer, Kuzel, B. 16, 1453). — Ba(C₉H₈O₄NS)₂ (bei 125—130°). Krystalle (aus Wasser durch Alkohol und Äther). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther.

b) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17}ON$.

1. Sulfonsäure des 3'-0xo-[indeno-2',1': 2.3-pyridins]¹) $C_{12}H_7\mathrm{ON}$ (Bd. XXI, S. 335).

3' - Oxo - [indeno - 2'.1' : 2.3 - pyridin] - sulfonsäure - (7') \(^1\)), 1 HO₃S. β -Phenylenpyridinketonsulfonsäure $C_{12}H_7O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von [Benzo-1'.2':5.6-chinolin]-sulfonsäure-(6') (S. 400) mit Kaliumpermanganat in stark alkal. Lösung (Immer. Heiser, B. 22, 408). — Gelbe Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser). Verkohlt beim Erhitzen auf dem Platinblech. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Alkohol und Äther. — 1 KC $_{12}H_6O_4NS + H_2O$. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — 1 AgC $_{12}H_6O_4NS + H_2O$. Gelbe Nadeln. Lichtbeständig. Schwer löslich in Wasser. — 1 Ba(1 C $_{12}H_6O_4NS)_2 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln, die das Krystallwasser erst bei 1 200° vollständig verlieren. Leicht löslich in heißem Wasser. — 1 Pb(1 C $_{12}H_6O_4NS)_2 + 3H_2O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

Oxim $C_{12}H_8O_4N_2S=NC_{12}H_6(:N\cdot OH)\cdot SO_5H$. B. Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der 3'-Oxo-[indeno-2'.1':2.3-pyridin]-sulfonsäure-(7') mit der berechneten Menge salzsaurem Hydroxylamin (I., B. 22, 411). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 290°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Phonylhydrazon $C_{18}H_{13}O_3N_3S = NC_{12}H_6(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot SO_3H$. B. Bei der Einw. von salzsaurem Phonylhydrazin auf 3'-Oxo-[indeno-2'.1':2.3-pyridin]-sulfonsäure-(7') in heißer wäßriger Lösung (I., B. 22, 410). — Rote Nadeln (aus Essigsäure). Zersetzt sich gegen 295°. Löslich in siedender Essigsäure, schwerer löslich in Eisessig, sonst in fast allen Lösungsmitteln unlöslich.

2. Sulfonsäure des Acridons C₁₃H₂ON (Bd. XXI, 8. 335).

Acridon - sulfonsäure - (2) $C_{13}H_9O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Diphenylamin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(4) (SCHÖPFF, B. 25, 1980). — Die Lösungen in Wasser und in konz. Schwefelsäure sind gelb und fluorescieren intensiv blau. — $Ba(C_{13}H_8O_4NS)_2 + 1^1/2H_2O$. Verliert das Krystallwasser bei 220°.

c) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23}ON$.

Sulfonsäure des 2 - Äthyl - 4.5 (CO) - benzoylen - chinolins (?) $C_{18}H_{13}O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Natriumsalzes der 1-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(5) mit Natronlauge und Methyläthylketon (BAYER & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863; Frdl. 9, 731). — Krystalle. Die Lösung in Pyridin ist orange. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

d) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-29} ON$.

[Benzanthrono - 3'.4':2.3 - pyridin] - sulfonsäure - (2')¹) (,,\$\beta\$-Benz-anthronchinolinsulfonsäure") $C_{20}H_{11}O_4NS$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 3-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XIV, S. 866) mit Glycerin und konz. Schwefelsäure auf 155° (BASF, D. R. P. 171939;

C. 1906 II, 573; Frdl. 8, 370). — Olivgelbes Pulver. Sehr schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun mit stark grüner Fluorescenz. — Kondensiert sich beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 230—235° zum Farbstoff Indanthrendunkelblau BT C40H18O2N2 (Syst. No. 3611) (BASF, D. R. P. 172609; C. 1906 II, 646; Frdl. 8, 371; Schultz, Tab. 7. Aufl. No. 1271).

2. Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen.

a) Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen C₈H₅O₂N.

1. Sulfonsäure des Isatins CaH5O2N (Bd. XXI, S. 432).

Isatin - sulfonsäure - (5) C₈H₅O₅NS, s. nebenstehende Formel. HO₃S₁ ഹ Zur Konstitution vgl. Vorländer, Schubart, B. 34, 1860. — B. Beim Kochen von Indigo-disulfonsäure-(5.5') (Syst. No. 3707) mit Chromschwefelsäure (G. Schlieper, A. Schlieper, A. 120, 1). Beim Erwärmen von Isatin in rauchender schwefelsäure auf 65—70° (Geigy & Co., D. R. P. 122233; C. 1901 II, 251; Frdl. 6, 846; vgl. Martinet, Dornier, C. r. 172 [1921], 330). Durch Behandlung der Salze der 5-Sulfo-isatinsäure mit Mineralsäuren (Sch., Sch.; vgl. M., D.). — Gelbe Krystalle mit 2H₂O; löslich in Wasser, schwerer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol; unverändert löslich in kalter sowie heißer Schwefelsäure (SCH., SCH.). Bildet sehr beständige Salze; die Alkalisalze bleiben beim Kochen mit Salzsäure oder Salpetersäure unverändert (Sch., Sch.). — Wird von kochender Salpetersäure nicht angegriffen; Jodwasserstoffsäure bewirkt keine Reduktion; wird durch Zink und Salzsäure oder Schwefelsäure entfärbt (Sch., Sch.). Beim Kochen mit Schwefelammonium in wäßr. Lösung erhält man die Verbindungen C₁₆H₁₄O₈N₂S₂ (s. u.) und C₁₆H₁₈O₁₀N₂S₂ (S. 415) (Sch., Sch.). Bei der Einw. von Königswasser oder von Salzsäure und Kaliumchlorat entsteht Chloranil (Sch., Sch.). Beim Erwärmen mit überschüssigen Alkalihydroxyden oder -carbonaten erhält man 5-Sulfo-isatinsäure (Bd. XIV, S. 882) (Sch., Sch.; vgl. M., D.). Gibt mit aromatischen Hydrazinen gelbe Wollfarbstoffe (G. & Co.; vgl. M., D.; M., Revue générale des matières colorantes 25 [1921], 178). - Farbt Seide und Wolle orange (Sch., Sch.). — Salze: Sch., Sch., — NH₄C₈H₄O₅NS + H₂O. Intensiv gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — NaC₈H₄O₅NS + 2H₂O. Intensiv rote Tafeln. — KC₈H₄O₅NS + H₂O. Goldgelbe Nadeln. Löslich in 20 Tln. kaltern Wasser, unlöslich in Alkohol. Zersetzt sich oberhalb 180° . — AgC₈H₄O₅NS + H₂O. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Ca(C₈H₄O₅NS)₂ + 2 H₂O. Goldgelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — Ba(C₈H₄O₅NS)₂ + 4 H₂O. Scharlachrote Blättchen und Schuppen. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser.

Verbindung $C_{16}H_{14}O_{5}N_{2}S_{2}$ ("Hydrindindisulfonsäure"). B. Beim Kochen von Isatin-sulfonsäure-(5) mit Schwefelammonium; man filtriert vom Schwefel ab, dampft die Lösung zum Sirup ein, gibt Bariumchlorid-Lösung zu und zersetzt das isolierte Bariumsalz mit Schwefelsäure (Sch., Sch., A. 120, 20). Beim Kochen der Verbindung $C_{16}H_{12}O_{5}N_{2}S_{2}$ (s. u.) mit Schwefelammonium (Sch., Sch., A. 120, 30). — Krystalle, die sich an der Luft etwas rötlich färben. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther. Oxydiert sich schon an der Luft zu der Verbindung $C_{16}H_{12}O_{5}N_{2}S_{3}$ (s. u.). — Ba $C_{16}H_{12}O_{5}N_{2}S_{3} + 4H_{3}O$. Schuppen. Löslich in Wasser, fast unlöslich in Rasiumphlosid Lösung.

sich schon an der Luft zu der Verbindung $C_{16}H_{12}O_{9}N_{2}S_{2}$ (s. u.). — Ba $C_{16}H_{12}O_{8}N_{2}S_{2}+4H_{2}O$. Schuppen. Löslich in Wasser, fast unlöslich in Bariumchlorid-Lösung. Verbindung $C_{16}H_{12}O_{9}N_{2}S_{2}$ ("Indindisulfonsäure"²)). B. Durch Oxydation von "Hydrindindisulfonsäure" (s. o.) in saurer, neutraler oder alkalischer Lösung (G. Schlieper,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichuung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] beschreiben Wahl, Hansen, C. r. 176, 1072; Hansen, A. ch. [10] 1, 103 eine Indindisulfonsäure, deren Salze mit den entsprechenden Salzen der Isoindigotindisulfonsäure von Wahl, Bagard, C. r. 156, 1383; Bl. [4] 15, 330, nicht aber mit denen der oben erwähnten Säure identifiziert werden konnten.

A. SCHLIEPER, A. 120, 23). — Rote Flocken (aus Alkohol + Äther). Löslich in Wasser, sohwer löslich in Alkohol. Löst sich in überschüssiger Alkalilauge mit violettroter Farbe, die beim Erwärmen fast völlig verschwindet; die alkal. Lösung wird beim Versetzen mit Salzsäure sofort gelb und nimmt beim Kochen wieder die rote Farbe der Indindisulfonsäure-Lösungen an. Wird in heißer wäßriger oder wäßrig-ammoniakalischer Lösung durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium zu "Hydrindindisulfonsäure" (S. 414) reduziert. Die wäßr. Lösung färbt Wolle und Seide scharlachrot. — $K_2C_{19}H_{10}O_9N_2S_2 + 5H_2O$. Dunkelrote, metallglänzende Nadeln. Löst sich in 8—10 Tln. Wasser mit blutroter Farbe, unlöslich in Kalilauge. — $Ag_2C_{18}H_{10}O_9N_2S_2$ (bei 100°). Braunrote Nadeln. — $BaC_{16}H_{10}O_9N_2S_2 + 2H_2O$. Rotbraune Nadeln oder rote Krystalle. Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Schwer löslich in Salzsäure, Salpetersäure und Essigsäure.

Verbindung $C_{16}H_{18}O_{10}N_2S_2$ ("Leukindindisulfonsäure"). B. Beim Kochen von Isatin-sulfonsäure-(5) mit Schwefelammonium; man filtriert vom Schwefel ab, kocht mit Bariumhydroxyd und zersetzt das isolierte Bariumsalz mit Schwefelsäure (SCH., SCH., A. 120, 33). — Farblose, krystallinische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Löslich in Alkalien. — Bleibt beim Erwärmen mit Kalilauge unverändert. Beim Eindampfen einer Lösung des Bariumsalzes in Salzsäure oder Salpetersäure erhält man indindisulfonsaures Barium (s. o.). — BaC₁₆H₁₆O₁₀N₂S₂ + 5(?)H₂O. Farblose Krystalle.

2. Sulfonsäure des Phthalimids C₈H₈O₃N (Bd. XXI, S. 458).

[4-Sulfo-phthalsäure]-1.2-imid C₈H₅O₅NS, s. nebenstehende HO₃S. CO Formel. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Erhitzen des Diammoniumsalzes der 4-Sulfo-phthalsäure (Bd. XI, S. 406) auf 190° (Rée, A. 233, 226; Soc. 49, 518). — NH₄C₈H₄O₅NS (bei 100°). Prismen (aus verd. Alkohol). Monoklin (SORET). Schmilzt bei ca. 300° unter Bildung von Phthalimid. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Liefert beim Erwärmen mit Bleiacetat auf dem Wasserbad das Bleisalz der 4-Sulfo-phthalsäure.

b) Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-23}O₂N.

1'-Methyl-anthrapyridon-sulfon-säure-(4) C₁₇H₁₁O₅NS, Formel I. B. Man führt die nicht näher beschriebene 4-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) I. durch Kochen mit Essigsäureanhydrid in 4-[Methyl-acetyl-amino]-anthrachinon-sulfonsäure-(1) über und kocht diese

mit Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 199713; C. 1908 II, 363; Frdl. 9, 734). — Löst sich in Wasser und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Färbt Wolle gelb.

1'- Methyl - anthrapyridon - sulfonsäure - (5) $C_{17}H_{11}O_5NS$, Formel Π . B. Beim Kochen von 5-[Methyl-acetyl-amino]-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XIV, S. 864) mit Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 199713; C. 1908 II, 363; Frdl. 9, 734). — Gelbe Flocken. Löst sich in Wasser und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Färbt ungebeizte Wolle gelb.

c) Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-25}O_2N$.

o.p-Dimethyl-chinophthalon-sulfonsäure $C_{20}H_{15}O_{5}NS=C_{20}H_{14}O_{2}N\cdot SO_{2}H$. Beim Erhitzen von o.p-Dimethyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 548) mit rauchender Schwefelsäure auf 130—140° (Panajorow, B. 28, 1512). — Braungelb. Amorph. Löslich in Wasser und Alkohol mit gelber Farbe, unlöslich in Äther. Färbt Seide und Wolle goldgelb.

F. Oxy-oxo-sulfonsäuren.

1. Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

3'.4' - Dioxy - [anthrachinono - 2'.1':2.3-pyridin] - sulfonsäure - (6') 1), ,, \(\beta\) - Alizarin - blau - sulfonsäure "C₁₇H₆O₇NS, Formel I. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-alizarin-sulfonsäure (7) mit Glycerin und Schwefelsäure (D: 1,84) I. unter Zusatz von 3-Nitro-alizarin-sulfonsäure (7) auf 120—130°; zur Reinigung stellt man die Disulfitverbindung dar und zersetzt diese mit Mineralsäure (BAYER & Co., D. R. P. 50708; Frdl. 2, 121). — Violettbraune Krystalle.

8'.4'- Dioxy-[anthrachinono-2'.1':2.3-pyridin]-sulfonsäure-(7')¹), ,,α·Alizarin-blau-sulfonsäure" $C_{17}H_9O_7NS$, Formel II. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-alizarin-sulfonsäure-(6) mit Glycerin und Schwefelsäure (D: 1,84) in Gegenwart von 3-Nitro-alizarin-sulfonsäure-(6) (oder anderen Nitro-Verbindungen wie z. B. Nitrobenzol, Nitrotoluol, Nitro-xylol, Nitrophenol usw.) auf 120—130° (BAYER & Co., D. R. P. 50164; Frdl. 2, 119). — Blauroter Niederschlag. Schwer löslich in Wasser. Löst sich in Alkalien mit gelbgrüner Farbe. Läßt sich durch Behandlung mit Disulfit in eine leicht lösliche Additionsverbindung überführen. Verwendung als Farbstoff: B. & Co. — Neutrales Natriumsalz. Tiefblauer Niederschlag.

8'.4'-Dioxy-[anthrachinono-2'.1':
2.3-pyridin]-sulfonsäure-(5' oder 8') (?)
C₁,H₂O₇NS, Formel III oder IV. B. Beim
Erhitzen von Alizarinblau (Bd. XXI, S. 632) III.
mit 5 Gewichtsteilen rauchender Schwefelsäure (23% SO₈) auf 120—130°; zur Reinigung stellt man die Disulfit-Verbindung dar und zersetzt diese mit Mineralsäure (BASF,

$$HO_3S \xrightarrow{(?)} HO \xrightarrow{(?)} HO \xrightarrow{(?)} N$$

D. R. P. 46654; Frdl. 2, 113). — Purpurrote Krystalle. Löst sich in viel siedendem Wasser mit blaugrüner Farbe, fast unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in Salzsäure mit roter Farbe. — Liefert mit Zinkstaub in alkal. Lösung eine rote Küpe, die an der Luft die ursprüngliche Farbe der Säure annimmt. Gibt mit Natriumdisulfit eine in Wasser leicht lösliche, krystallinische Verbindung. — Läßt sich wie Alizarinblau zum Drucken und Färben verwenden. — Die Alkalisalze sind sehr leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe.

2. Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

3'.4'.5'(oder 3'.4'.8')-Trioxy-[anthrachinono-2'.1':2.3-pyridin]-sulfonsäure-(8'oder 5')¹), Alisarinblaugrün $C_{17}H_{\bullet}O_8NS$, Formel V oder VI. Zur Konstitution vgl. Graebe, B. 28, 3739; R. Schmidt, Gattermann, J. pr. [2] 44, 106; Gr., Philips, A. 276, 32. — B. Bei mehrstündigem Behandeln

von 1 Tl. Alizarinblau mit 10 Tln. rauchender Schwefelsäure (70°/0 SO₂) und Erwärmen des Gemisches mit der doppelten Menge konz. Schwefelsäure (D: 1,84); zur Reinigung stellt man die Disulfit-Verbindung dar und zersetzt diese mit Salzsäure oder Schwefelsäure (BASF, D. R. P. 48654; Frdl. 2, 114; R. Schmidt, Gattermann, J. pr. [2] 44, 105). — Nadelförmige Krystalle. Löst sich in siedendem Wasser mit schwärzlich-violetter Farbe, die bei starkem Verdünnen in Blaugrün umschlägt; löslich in Alkalicarbonaten mit blauer, in Alkalilaugen mit grüner, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (BASF). — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160—170° oder mit 10 Tln. 78°/0 iger Schwefelsäure auf 140—145° Oxyalizarin-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

blau (Bd. XXI, S. 637), bei längerem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 200-2106 Alizarinindigblau (Bd. XXI, S. 638) (SCHM., GA.; GB., PH.; BASF, D. R. P. 47252; Frdl. 2, 117). Beim Erhitzen mit 10 Tln. Schwefelsäuremonohydrat auf 120—130° erhält man den im Handel unter dem Namen Alizaringrün X, WX oder Alizaringrün S, SW (als Disulfitverbindung) vorkommenden Farbstoff [Gemisch aus 3'.4'.5'(oder 3'.4'.8')-Trioxy-[anthrachinono-2'.1':2.3pyridin]-sulfonsäure-(x) (s. u.) und wechselnden Mengen von Oxyalizarinblau, Dioxyalizarinblau (Bd. XXI, S. 637) und deren Sulfonsäuren] (BASF, D. R. P. 46654; Schultz, Tab. 7. Aufl. No. 1184; Schm., Ga.; Gr., Ph., A. 276, 32; B. 24, 2298), der durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (8—10%), SO3) auf 130—135% oder durch Behandeln mit wäßr. Ammoniak in weitere Farbstoffe übergeführt werden kann (BASF, D. R. P. 47252; BAYER & Co., D. R. P. 72204; Frdl. 8, 240). Verwendung als Farbstoff: BASF, D. R. P. 46654. - KC, 7HeO.NS (bei 100°). Blaue Nadeln (GR., PH., A. 276, 32).

8'.4'.5' (oder 3'.4'.8') - Trioxy-[anthrachinono-2'.1': 2.8-pyridin]-sulfonsäure-(x) 1) $C_{17}H_6O_8NS = (HO)_3C_{17}H_5O_4N\cdot SO_8H$. Zur Konstitution vgl. R. Schmidt, Gattermann, J. pr. [2] 44, 107; Graebe, Philips, A. 276, 32. — B. s. im vorangehenden Artikel. Zur Reinigung stellt man die Ammoniumdisulfit-Verbindung dar und zersetzt diese mit Salzsäure (SCHM., GA.). — Grauviolette Nadeln. — Liefert beim Erhitzen Oxyalizarinblau (Bd. XXI. S. 637), bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,35) Pyridin-dicarbonsäure (2.3) (Graebe, Риплем. В. 24, 2298).

G. Sulfonsäuren der Carbonsäuren.

1. Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren.

a) Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-7} O_2 N$.

Anhydrid des 2.6 - Dimethyl - pyridin - carbonsäure - (3) - sulfonsäure-(4)-hydroxymethylats, 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(8)-B. Beim Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung von 1.2.6-Trimethylthiopyridon (4)-carbonsäure-(3) (MICHAELIS, A. 366, 347). — Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 200°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — Hg(C₉H₁₀O₅NS)₂. Krystallpulvar (aus Wasser)

SO₂.
$$\bar{O}$$

$$CH_{8}. \begin{array}{c} \bullet \\ \uparrow \\ CH_{3} \end{array}$$

$$CH_{3}$$

Anhydrid des 2.6 - Dimethyl - pyridin - [carbonsäure - (3) - äthylester] - sulfonsäure-(4)-hydroxymethylats, 2.6-Dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-

sulfonsäure-(4)-methylbetain $C_{11}H_{15}O_5NS = CH_3 \cdot NC_5H(CH_2)_2(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot SO_2 \cdot O$. B. Bei der Oxydation von 1.2.6 - Trimethyl-thiopyridon - (4) - carbonsaure - (3) - athylester mit Chlor in wäßr. Lösung oder mit Wasserstoffperoxyd (MICHAELIS, A. 866, 345). Durch Umsetzung von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-[carbonsaure-(3)-athylester]-jodmethylat mit Natriumdisulfit in wäßr. Lösung (M.). - Farblose Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol. Wird beim Erhitzen erst rot, dann schwarz, ohne zu schmelzen.

b) Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_2 N$.

Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren $C_{10}H_7O_2N$.

1. Sulfonsduren der Chinolin-carbonsdure-(4) C₁₀H₂O₂N (S. 74). CO₂H Chinolin - carbonsäure - (4) - sulfonsäure - (6), Cinchoninsäure-sulfonsäure-(6), 6-Sulfo-cinchoninsäure $C_{10}H_7O_5NS$, s. nebenstehende $_{\rm HO_3S}$. Formel. B. Beim Erhitzen von 8-Sulfo-einehoninsäure (S. 418) mit hochprozentiger rauchender Schwefelsäure im Rohr auf 260-270° sowie beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit konz. Schwefelsäure und Phosphorsäureanhydrid auf 250° bis 260° (WEIDEL, M. 2, 565) oder nur mit konz. Schwefelsäure auf 290—300° (v. Georgievics, M. 8, 644). Bei der Oxydation von 4-Styryl-chinolin-sulfonsäure-(6) mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (Busch, Koenigs, B. 23, 2683). — Nadeln mit 2H₂O (W.; v. G.) oder mit 1H₂O (aus Wasser) (B., K.). Zersetzt sich erst bei hoher Temperatur und verbrennt, ohne zu schmelzen (W.). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol (W.), sehr schwer löslich in Alkohol (B., K.). - Liefert bei vorsichtigem Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 6-Oxy-cinchoninsaure (S. 233) (W.; G.). — Schmeckt intensiv bitter (W.). — $NH_4C_{10}H_4O_5NS + 2H_2O$. Nadeln. Außerst leicht löslich in Wasser (W.). — $BaC_{10}H_5O_5NS + 1H_2O$. Prismen,

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1--3.

die erst bei 250° das Krystallwasser vollständig verlieren (W.). Kaum löslich in Wasser (W.). — PbC₁₀H₅O₅NS + 4 H₂O. Blättehen. Kaum löslich in Wasser (W.).

Chinolin-carbonsäure-(4)-sulfonsäure-(8), Cinchoninsäure-sulfonsäure-(8), 8-Sulfo-cinchoninsäure C₁₀H₇O₈NS, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von Cinchoninsäure mit konz. Schwefelsäure und Phosphorsäureanhydrid im Rohr auf 170—180° oder mit Schwefeltrioxyd im Rohr über 100° (Weidel, Cobenzi, M. 1, 845, 846). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Hoss Wasser). Triklin (asymmetrisch?) (Březina, M. 1, 847; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 768). Verbrennt bei sehr starkem Erhitzen unter Verkohlung, ohne vorher zu schmelzen (W., C.). Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (W., C.). Zersetzt Carbonate (W., C.). — Liefert beim Erhitzen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge oder bei vorsichtigem Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd 8-Oxy-cinchoninsäure (S. 235) (W., C.). Beim Erhitzen mit hochprozentiger rauchender Schwefelsäure auf 260—270° erhält man 6-Sulfo-cinchoninsäure (S. 417) (W., M. 2, 565, 568). — Schmeckt intensiv bitter (W., C.). — (NH₄)₂C₁₀H₅O₅NS + 2 H₂O. Tafeln (aus Wasser). Monoklin prismatisch (B.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (W., C.). — K₂C₁₀H₅O₅NS. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (W., C.). — CuC₁₀H₅O₅NS + 1 H₂O. Grüne Krystalle. Verliert das Krystallwasser vollständig erst bei 240° (W., C.). Sehr schwer löslich in Wasser (W., C.). — BaC₁₀H₅O₅NS + 3 H₃O. Krystalle (aus Wasser). Triklin pinakoidal (B.). Verliert das Krystallwasser vollständig erst bei 260—280° (W., C.). Sehr schwer löslich in Wasser (W., C.). — PbC₁₀H₅O₅NS + 1 H₂O. Nadeln. Verliert das Krystallwasser vollständig erst bei 260—280° (W., C.). Sehr schwer löslich in Wasser (W., C.). — PbC₁₀H₅O₅NS + 1 H₂O. Nadeln. Verliert das Krystallwasser vollständig erst bei 260—280° (W., C.). Sehr schwer löslich in Wasser (W., C.). — PbC₁₀H₅O₅NS + 1 H₂O. Nadeln. Verliert das Krystallwasser vollständig erst bei 260 – 280° (W., C.).

2. Sulfonsäuren der Chinolin-carbonsäure-(6) C₁₀H₇O₂N (S. 79).

Chinolin - carbonsäure - (6) - sulfonsäure - (7) C₁₀H₇O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 6-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(7) mit siedender Chromschwefelsäure; man reinigt über das Bariumsalz (Edinger, Bühler, B. 42, 4317). — Krystalle (aus verd. schwefelsaurer Lösung). — Liefert beim Erhitzen mit Ätzalkalien auf 275° 7.x-Dioxy-chinolin (Bd. XXI, S. 174). Gibt beim Erhitzen mit Resorcin ein Produkt, das sich in Ammoniak mit blaugrüner Fluorescenz löst. — SrC₁₀H₅O₅NS + 4H₂O. Krystalle. — BaC₁₀H₅O₅NS + 3H₂O. Nadeln. Löslich in heißem Wasser.

Chinolin-carbonsaure-(6)-sulfonsaure-(8) C₁₀H₂O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methyl-chinolin-sulfonsaure-(8) analog der vorangehenden Verbindung (E., B., B. 42, 4318). — Nadeln (aus Wasser).

HO3S N

3. Sulfonsäuren der Chinolin-carbonsäure-(8) C₁₀H₇O₂N (S. 81).

Chinolin-carbonsäure-(8)-sulfonsäure-(5) C₁₀H₇O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) in siedender Chromschwefelsäure; Reinigung über das Bariumsalz (E., B., B. 42, 4314). — Krystalle mit 1 H₂O (aus schwefelsaurer Lösung). — CuC₁₀H₅O₅NS+3H₂O. Krystalle. — BaC₁₀H₅O₅NS+2H₂O. Krystalle.

HO₃C N

Chinolin - carbonsăure - (8) - sulfonsăure - (6) C₁₀H₇O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Methyl-chinolin-sulfonsăure - (6) analog der vorangehenden Verbindung (E., B., B. 42, 4318). — Nadeln (aus Wasser). — Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 125—135°, Behandeln des entstandenen Sulfochlorids mit Zinnchlortir und konz. Salzsäure und Benzoylieren der erhaltenen 6-Mercapto-chinolin-carbonsäure - (8) nach Schotten-Baumann 6-Benzoylmercapto-chinolin-carbonsäure - (8) (S. 237). — BaC₁₀H₅O₅NS.

2. Sulfonsäuren der Dicarbonsäuren.

3-[6-Sulfo-2-carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure - (2),
3-[6-Sulfo-2-carboxy-phenyl]-picolinsäure C₁₂H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von [Benzo-1'.2':5.6-chinolin]-sulfonsäure-(6') (S. 400) mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (IMMERHEISER, B. 22, 405). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt, auf dem Platinblech erhitzt, unter starkem Aufblähen und Verkohlen. Ziemlich schwer löslich in Wasser, sehr schwer in Äther, Benzol und den üblichen Lösungsmitteln, fast unlöslich in absol. Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid erst nach langem Aufbewahren einen schmutziggelben Niederschlag. — K₃C₁₃H₆O₇NS (bei 150°). Glasige, an der Luft zerfließliche Masse. Unlöslich in Alkohol. — Ag₃C₁₃H₆O₇NS (bei 100°). Käsiger Niederschlag. Lichtbeständig. Schwer löslich in Wasser, leicht in Ammoniak. — 2Ba₃(C₁₂H₆O₇NS)₂+C₁₃H₉O₇NS (bei 150°). Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — Pb₃(C₁₂H₆O₇NS)₂+Pb(OH)₃ (bei 110°). Niederschlag.

VI. Amine.

A. Monoamine.

1. Monoamine $C_n H_{2n+2} N_2$.

1. Amine CaH14N2.

- 1. 3 Aminomethyl piperidin, ω Amino β pipecolin $C_6H_{14}N_2 = H_1C \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot$
- 1-Äthyl-3-aminomethyl-piperidin, N-Äthyl-ω-amino-β-pipecolin $C_8H_{18}N_2=H_2C-CH_2-CH\cdot CH_2\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 1-Äthyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin-H₂C·N(C₂H₃)·CH₂ aldoxim-(3) (Bd. XXI, S. 257) mit Natrium und siedendem Alkohol (Wohl, Losanitsch, B. 40, 4726). Flüssigkeit. Kp₂₀: 105—110°. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zieht an der Luft Kohlendioxyd an. $C_3H_{18}N_2+2HCl+2AuCl_3+H_3O$. F: 184—185° (korr.). Sohwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol und heißem Wasser. $C_8H_{18}N_2+2HCl+2AuCl_3+H_3O$. Grangefarbene Tafeln oder Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 239° (korr.). Löslich in Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol, Äther und Benzol.
- 2. 3-Amino-2.5-dimethyl-pyrrolidin $C_6H_{14}N_2 = \frac{H_2C CH \cdot NH_2}{CH_3 \cdot HC \cdot NH \cdot CH \cdot CH_3}$. B. Bei der Reduktion von Hexantrioxim-(2.3.5) (Bd. I, S. 808) mit Natrium und siedendem Alkohol (Morelli, Marchetti, R. A. L. [5] 17 I, 253). Pikrat $C_6H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol + etwas Pikrinsäure). Färbt sich gegen 220° braun, schmilzt bei 242° unter Zersetzung. Schwer löslich in siedendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Wird durch heißes Wasser leicht hydrolysiert.
- 3. α' Amino β methyl α āthyl trimethylenimin $C_6H_{14}N_2 = H_2N \cdot HC \cdot CH(CH_2) \cdot CH \cdot C_2H_5$.
- N-Phenyl- α' -benzoylanilino- β -methyl- α -äthyl-trimethylenimin $C_{85}H_{86}ON_8 = (C_6H_5\cdot CO)(C_6H_5)N\cdot HC\cdot CH(CH_3)\cdot CH\cdot C_2H_5$. Über eine Verbindung, der vielleicht diese $-N(C_6H_5)-$ Konstitution zukommt, vgl. Bd. XII, S. 554.

2. Amine C₇H₁₆N₂.

- 1. $2-[\beta-Amino-athyl]-piperidin C_7H_{16}N_2= H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$ $H_2C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4$ $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH_3$ $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot NH_3$ Erhitzen von $2\cdot [\beta-Brom-athyl]$ -piperidin (Bd. XX, S. 106) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 125° (Löffler, Kirschner, B. 38, 3336). Öl. Kp₁₀: 106—107°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch.
- 2-[β -Äthylamino-äthyl]-piperidin $C_0H_{20}N_2=HNC_3H_0\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_2H_3$. B. Beim Erhitzen von 2-[β -Brom-āthyl]-piperidin mit Äthylamin in absol. Alkohol im Rohr auf 120—125° (LÖFFLER, KIRSCHNER, B. 38, 3336). Öl von charakteristischem Geruch. Kp₁₀: 95—96°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. $C_2H_{20}N_2+2HCl+2AuCl_3$.

Krystallpulver. F: 186°. — Chloroplatinat. Bräunliche Nadeln. Zersetzt sich bei 196°, ohne zu schmelzen. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.

- 2-[β-Diäthylamino-äthyl]-piperidin C₁₁H₂₄N₂ = HNC₅H₅·CH₂·CH₂·N(C₂H₅)₂. B. Beim Erhitzen von 2-[β-Brom-āthyl]-piperidin mit Diäthylamin in absol. Alkohol im Rohr auf 120—125° (Löffler, Kirschner, B. 38, 3335). Fischähnlich riechendes Öl. Kp₁₅: 113—115°. D'': 0,8288. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. C₁₁H₂₄N₂ + 2 HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 256—258°. Hydrobromid. F: 236°. Chloroaurat. Hellgelbe, mikroskopische Blätter. F: 193°. Cadmiumchlorid-Doppelsalz. F: 163°. C₁₁H₂₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Blättchen, die sich bald in ein gelbes Pulver verwandeln. Zersetzt sich bei 224°. ohne zu schmelzen. Pikrat. Krystalle. F: 73°.
- 2. 4-Amino-2.6-dimethyl-piperidin $C_7H_{16}N_2=\frac{H_2C\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2}{CH_3\cdot HC-NH-CH_2\cdot B.}$ Neben $\alpha.\alpha'$ -Lupetidin bei der Reduktion von 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin (S. 435) mit Natrium und Alkohol (Marckwald, B. 27, 1329). Stark alkalische Flüssigkeit von piperidin artigem Geruch. Kp: ca. 195—196°. Mischbar mit Wasser unter Wärmeentwicklung. $C_7H_{16}N_2+2HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. $C_7H_{16}N_2+2HCl$ 4. Orangerote Krystalle. Zersetzt sich gegen 250°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Pikrat $C_7H_{16}N_2+2C_8H_8O_7N_3$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich gegen 220°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser.

3. Amine C₈H₁₈N₂.

- 1. $2 [\beta Amino propyl] piperidin, 2^2 Amino contin <math>C_8\dot{H}_{18}N_2 = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_$
- a) Aktives 2- $[\beta$ -Amino-propyl]-piperidin, 2^s -Amino-l-coniin $C_8H_{18}N_2 = HNC_5H_9 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. B. Beim Erhitzen von 2^s -Brom-l-coniin (Bd. XX, S. 118) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 130—140° (Löffler, Kibschner, B. 38, 3341). Öl. Kp_{15} : 95—99°. D^{15} : 0,9942. $[\alpha]_D$: —2,33°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Chloroplatinat. Goldgelbe Nadeln. Pikrat. Hellgelbe Lamellen.

Aktives 2-[β -Äthylamino-propyl]-piperidin, 2²-Äthylamino-l-coniin $C_{10}H_{22}N_2 = HNC_5H_9 \cdot CH_8 \cdot CH(NH \cdot C_2H_5) \cdot CH_8$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Beim Erhitzen von 2²-Brom-l-coniin mit Äthylamin in absol. Alkohol im Rohr auf 120—130° (Löffler, Kirschner, B. 38, 3340). — Fischartig riechendes Öl. Kp₁₆: 105°. D¹⁵: 0,9001. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl + 2AuCl_2$. Körniger, gelber Niederschlag (aus Wasser). F: 156—157°. Leicht löslich in Alkohol. — $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Rötlichgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 221—222° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

Aktives $2 - [\beta - Diäthylamino - propyl] - piperidin, <math>2^2 - Diäthylamino - 1 - coniin C_{12}H_{26}N_2 = HNC_5H_6 \cdot CH_2 \cdot CH[N(C_2H_5)_2] \cdot CH_2$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Beim Erhitzen von $2^3 - Brom - 1$ -coniin mit Diäthylamin in absol. Alkohol im Rohr auf $120 - 130^{\circ}$ (Löffler, Kirschner, B. 38, 3340). — Fischähnlich riechendes Öl. Kp₁₂: $112 - 115^{\circ}$. Dis: 0,897. [α]₀: $-5,82^{\circ}$. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — $C_{12}H_{26}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Nadeln; mikroskopische Tafeln. F: 181° . Ziemlich schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren. — $C_{12}H_{26}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Ziegelrote Nadeln. F: 227° (Zers.).

b) Derivat von inaktivem $2 - [\beta - Amino - propyl] - piperidin C₂H₁₈N₂ = HNC₅H₂·CH₂·CH₁·CH₁·CH₂.$

Inaktives $2 - [\beta - Di\ddot{a}thylamino - propyl] - piperidin, <math>2^{2} - Di\ddot{a}thylamino - dl - coniin C_{12}H_{26}N_{2} = HNC_{5}H_{6} \cdot CH_{2} \cdot CH[N(C_{2}H_{4})_{2}] \cdot CH_{3}$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Beim Erhitzen von 2^{2} -Brom-dl-coniin (Bd. XX, S. 119) mit Di \ddot{a} thylamin in absol. Alkohol im Rohr auf $130-140^{6}$ (Löffler, Kirschner, B. 38, 3338). — Fischähnlich riechendes Öl. Kp₁₄: $113-115^{6}$. D: 0,8954. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — $C_{12}H_{26}N_{2} + 2HCl + 2AuCl_{3}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: $180-181^{6}$. — $C_{12}H_{26}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Blaßrote Krystallschuppen (aus Wasser). F: 208^{6} (Zers.).

- 2. 4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin $C_8H_{18}N_2 = \frac{H_2C \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2}{CH_3 \cdot HC NH C(CH_3)_2}$. Existiert in zwei disstereoisomeren Formen.
- a) Bei 25–26° schmelzendes 4 Amino 2.2.6 trimethyl piperidin, α [4 Amino 2.2.6 trimethyl piperidin] $C_4H_{18}N_2 = \frac{H_4C \cdot CH(NH_4) \cdot CH_4}{H_4C \cdot CH(NH_4) \cdot CH_4}$
- B. Entsteht als Hauptprodukt neben geringen Mengen von β-[4-Amino-2.2.6-trimethyl)-piperidin] bei der Reduktion von 2.2.6-Trimethyl-piperidon-(4)-oxim ("Vinyldiacetonaminoxim") (Bd. XXI, S. 247) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Salzaäure in der Kälte; man trennt die Hydrochloride der beiden Formen durch Behandeln des Gemisches mit dem doppelten Volumen absol. Alkohol und dem halben Volum absol. Äther, wodurch das Hydrochlorid der β-Form abgeschieden wird, während das der α-Form in Lösung bleibt (Harriss, B. 29, 524; A. 294, 352). Würfel. F: 25—26°; Kp₇₋₈: 60—61°; zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck; mischbar mit Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; zieht begierig Kohlendioxyd an (H., B. 29, 525; A. 294, 355). Wird durch längeres Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° nicht verändert (H., A. 294, 355). Bei kurzem Kochen mit Natriumnitrit und Salzsäure entstehen die beiden Formen des 4-Oxy-2.2.6-trimethyl-piperidins ("Vinyldiacetonalkamins") (Bd. XXI, S. 9) (H., A. 294, 358). Bei der Einw. von 1 Mol Schwefelkohlenstoff erhält man in Äther die niedrigerschmelzende, in Alkohol die höherschmelzende Form der α-[2.2.6-Trimethyl-piperidyl-(4)]-dithiocarbamidsäure (s. u.) (H., A. 294, 359, 361). Hydrochlorid. Prismen. Sehr schwer löslich in absol. Alkohol (H., A. 294, 356). C₈H₁₈N₂ + 2 HBr (bei 120°). Krystalle (aus Alkohol + Äther) (H., A. 294, 356). C₈H₁₈N₂ + 2 HBr (bei 120°). Prismen (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser; 1 g löst sich in 4 cm² siedendem Alkohol (H., B. 29, 524; A. 294, 354). C₈H₁₈N₂ + 2 HCl + AuCl₃ (bei 105°). Rote Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (H., B. 29, 525). Pikrat. Prismen (H., B. 29, 525). Neutrales Oxalat C₈H₁₈N₂ + C₄H₂O₄ (bei 105°) (H., B. 29, 525). Pikrat. Prismen (H., B. 29, 525). Neutrales Oxalat C₈H₁₈N₂ + C₄H₂O₄ (bei 105°)
- α [2.2.6 Trimethyl piperidyl (4)] dithiocarbamidsäure $C_9H_{18}N_2S_8 = H_2C \cdot CH(NH \cdot CS_2H) \cdot CH_2$. Zur Konstitution vgl. Harries, A. 417 [1918], 110; $CH_2 \cdot HC NH C(CH_3)_3$. Hess, B. 52 [1919], 966 Anm.; Orthner, A. 456 [1927], 233. Existiert in zwei isomeren Formen; Deutung dieser Isomerie: Orthner; vgl. dagegen Freudenberg, Stereochemie [Leipzig-Wien 1933], S. 1153.
- α) Niedrigerschmelzende Form, a-{α-[2.2.6-Trimethyl-piperidyl-(4)]-dithio-carbamidsäure}. B. Bei der Einw. von 1 Mol Schwefelkohlenstoff auf α-[4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin] in absol. Äther unter starker Kühlung (Harries, A. 294, 359). Hygroskopisches Pulver. F: 144—145° (Zers.). Verflüchtigt sich schon bei 100° unter Bildung weißer giftiger Dämpfe (H., A. 294, 360, 371). Sehr leicht löslich in Wasser. Wandelt sich beim Kochen mit Wasser in das höherschmelzende Isomere um. Gibt in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid einen hellorangefarbenen Niederschlag, der beim Kochen weiß wird.
- β) Höherschmelzende Form, b-{α-[2.2.6-Trimethyl-piperidyl-(4)]-dithiocarbamidsäure}. B. Bei der Einw. von 1 Mol Schwefelkohlenstoff auf α-[4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin] in absol. Alkohol (Harries, A. 294, 361). Bei kurzem Kochen der niedrigerschmelzenden Form (s. o.) mit Wasser (H., A. 294, 361). Prismen (aus Wasser). F: 187° bis 188° (Zers.); löslich in 20 Tln. heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (H., B. 29, 528; A. 294, 361). Gibt in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid einen orangeroten Niederschlag, der beim Kochen unter Abscheidung von Quecksilbersulfid schwarz wird (Unterschied von der niedrigerschmelzenden Form); bei kurzem Kochen der wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid erhält man N.N'-Thiocarbonyl-Lösung mit Quecksilberchlorid erhält man N.N'-Thiocarbonyl-Lisung mit Quecksilberch

b) Flüssiges 4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin, β -[4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin] $C_8H_{18}N_2 = H_2C \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2$. B. Neben dem α -Isomeren bei der Reduktion von 2.2.6-Trimethyl-piperidon-(4)-oxim mit Zinkstaub und wäßrigalkoholischer Salzsäure in der Kälte (Harries, A. 294, 352) oder, als Hauptprodukt, bei der Reduktion dieses Oxims mit Natrium und siedendem Amylalkohol (H., A. 294, 365; D. R. P. 99004; C. 1898 II, 1189; Frdl. 5, 783). — Flüssigkeit von stechendem Geruch. Erstarrt noch nicht bei -17° ; Kp₂₂: 82—84°; bildet ein in Tafeln krystallisierendes Hydrat vom Schmelzpunkt unterhalb 20°; Kp₂₂: 91—92°; reagiert stark alkalisch (H., A. 294, 366). — Gibt bei kurzem Kochen mit Natriumnitrit und Salzsäure die β -Form des 4-Oxy-2.2.6-trimethyl-piperidins (Bd. XXI, S. 9) (H., A. 294, 368; D. R. P. 99005; C. 1898 II, 1190; Frdl. 5, 784). Geht bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in Äther in β -[2.2.6-Trimethyl-piperidyl-(4)]-dithiocarbamidsäure über (H., A. 294, 369). — $C_8H_{18}N_2+2$ HCl. Krystalle (aus Wasser durch Alkohol + Äther). Löslich in 2 Tln. Wasser von 24°; löslich in 50 Tln. siedendem absolutem Alkohol (H., A. 294, 366). — $C_8H_{18}N_2+2$ HBr. Krystalle (aus Wasser durch Alkohol + Äther). Löslich in ca. 2 Tln. Wasser von 24° (H., A. 294, 365). — Chloroplatinat. Blätter; viel schwerer löslich als das entsprechende Salz der α -Form (H., A. 294, 367). — Pikrat. Prismen (aus Alkohol) (H., A. 294, 367).

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-}[4\text{-}Acetamino\text{-}2.2.6\text{-}trimethy]\text{-}piperidin}] & \text{$\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{20}\mathrm{ON}_2$} = \\ & \text{$\mathrm{H}_2\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH}_3)\cdot\mathrm{CH}_2$} \\ & \text{$\mathrm{H}_2\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH}_3)\cdot\mathrm{CH}_2$} \\ & \text{$\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{HC}-\mathrm{NH}-\mathrm{C}(\mathrm{CH}_3)_2$} \\ & \text{$\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{HC}-\mathrm{NH}-\mathrm{C}(\mathrm{CH}_3)_2$} \\ & \beta\text{-}[4\text{-}A\min\text{-}2.2.6\text{-}trimethyl\text{-}piperidin}] & \text{mit Essigsäureanhydrid (Harries, A. 294, 367).} \\ & \text{$\mathrm{Krystalle}$ (aus Toluol). F: $85\text{--}86^\circ$. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, außer in Benzol, Petroläther und Ligroin; 1 g löst sich in 2 cm³ siedendem Alkohol. $-- Acetat $\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{20}\mathrm{ON}_3$} \\ & + \mathrm{C}_2\mathrm{H}_4\mathrm{O}_2. & \text{Hygroskopische Tafeln (aus Alkohol} + \text{Äther}). F: 130--132° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. \\ \end{array}$

β- [2.2.6 - Trimethyl - piperidyl - (4)] - dithiocarbamidsäure $C_9H_{18}N_2S_3 = H_2C \cdot CH(NH \cdot CS_2H) \cdot CH_2$. Zur Konstitution vgl. die Angaben bei α-[2.2.6-Trimethyl-CH₃·HC—NH—— $C(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. die Angaben bei α-[2.2.6-Trimethyl-piperidyl-(4)]-dithiocarbamidsäure, S. 421. — B. Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf β-[4-Amino-2.2.6-trimethyl-piperidin] in absol. Äther unter starker Kühlung (HARRIES, A. 294, 369). — Prismen (aus siedendem Wasser). F: 197—198°. In der wäßr. Lösung erzeugt Quecksilberchlorid einen hellorangefarbenen Niederschlag, der beim Kochen weiß wird. Verhalten beim Kochen mit Wasser: H.

3. 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin C₈H₁₈N₂ =
(CH₃)₂C·NH·C(CH₃)₂

B. Beim Erwärmen von 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidin-carbonsäure-(3)-amid (8. 13) mit Kaliumhypobromit in wäßr. Lösung auf 60—70° (Pauly, Rossbach, B. 32, 2005; P., A. 322, 97). Bei der Reduktion von 2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidon-(3)-oxim (Bd. XXI, S. 248) mit Natrium und siedendem Amylalkohol (P., Borhm, B. 34, 2290; P., A. 322, 120). — Hygroskopische Flüssigkeit. Kp₇₃₁: 174° (korr.); leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, in Wasser unter beträchtlicher Erwärmung (P., A. 322, 98). — Liefert bei kurzem Kochen mit Natriumnitrit und Salzsäure 2.2.5.5-Tetramethyl-△²-pyrrolin (Bd. XX, S. 150) (P., Schaum, B. 34, 2288; P., A. 322, 102). Gibt nicht die Isonitril-Reaktion (P.). Zieht an der Luft Kohlendioxyd an unter Bildung von [2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidyl-(3)]-carbamidsäure (S. 423) (P.). Gibt bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in Ather die niedrigerschmelzende, in Alkohol die höherschmelzende Form der [2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure (S. 423) (P.). — Die halogenwasserstoffsauren Salze sind hygroskopisch und außerordentlich leicht löslich in Wasser (P.). — C₈H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 3H₂O. Orangerote Prismen. Zersetzt sich bei 215°; ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (P.). — Pikrat C₈H₁₈N₃ + 2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus heißem Wasser). F: 242°; fast unlöslich in Alkohol und Ather, schwer löslich in Wasser (P.).

3-Amino -1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin $C_9H_{80}N_8=\frac{H_3C-CH\cdot NH_2}{(CH_3)_2C\cdot N(CH_3)\cdot C(CH_3)_3}$ B. Bei der Einw. von Kaliumhypobromit auf 1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidin-carbon-săure-(3)-amid in wăßr. Lösung (Pauly, Schaum, B. 34, 2289; P., A. 322, 108). — Krystallinisch. E: 40°. Kp₇₄₀: 190°. — Liefert mit Chloroform und alkoh. Kalilauge keine isonitrilartig riechenden Dămpfe (P.). Gibt mit Schwefelkohlenstoff in Äther die niedrigerschmelzende,

in Alkohol die höherschmelzende [1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure (P.). — Die halogenwasserstoffsauren Salze sowie die Doppelsalze mit Goldchlorid und Platinchlorid sind außerordentlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (P.). — Pikrat $C_9H_{90}N_9+2C_9H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 215°; schwer löslich in heißem Alkohol (P.). — Oxalat $C_9H_{90}N_2+C_9H_3O_4$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 216°; sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (P.).

- 3 Acetamino 2.2.5.5 tetramethyl pyrrolidin $C_{10}H_{20}ON_8 =$
- H₂C——CH·NH·CO·CH₃
 B. Beim Mischen von 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin (CH₃)₂C·NH·C(CH₃)₂
 mit Acetanhydrid unter Kühlung (PAULY, A. 322, 100). Kugelige, an der Luft zerfließende Aggregate. F: 70°. Kp₁₆: 155°. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Das Hydrochlorid gibt mit salpetriger Säure ein Nitrosamin, ohne daß Stickstoff frei wird. Hydrochlorid. Sehr leicht löslich in Wasser. Chloroaurat. Gelbe Tafeln. F: ca. 213° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.
 - 8 Acetamino 1.2.2.5.5 pentamethyl pyrrolidin $C_{11}H_{22}ON_2 =$
- H₂C——CH·NH·CO·CH₃. B. Durch Einw. von Acetanhydrid auf 3-Amino-(CH₃)₂C·N(CH₃)·C(CH₃)₂
 1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin bei gewöhnlicher Temperatur (P., A. 322, 110). Krystallinische Masse. F: 87°. Kp₁₁: 145—146°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 1 Acetyl 3 acetamino 2.2.5.5 tetramethyl pyrrolidin $C_{12}H_{22}O_2N_2 = H_2C$ — $CH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl- $(CH_3)_2C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin mit überschüssigem Acetanhydrid (P., A. 322, 101). Mikroskopisches Krystall-pulver (aus Benzol). F: 166—167°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwerer in Aceton.
- [2.2.5.5 Tetramethyl pyrrolidyl (3)] carbamidsäure $C_9H_{18}O_2N_2 = H_2C$ $CH \cdot NH \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die äther. Lösung von $(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2$ 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin (P., A. 322, 99). Mikroskopische Nadeln. F: 142—145° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- [2.2.5.5 Tetramethyl pyrrolidyl (3)] dithiocarbamidsäure $C_9H_{18}N_2S_2 = H_2C$ — $CH \cdot NH \cdot CS_2H$. Existiert in zwei isomeren Formen. Deutung dieser Isomerie: $(CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2$ ORTHNER, A. 456 [1927], 239; vgl. dagegen Freudenberg, Stereochemie [Leipzig-Wien 1933], S. 1153.
- a) Niedrigerschmelzende Form, a-{[2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure}. B. Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin in absol. Äther unter Kühlung (P., A. 322, 106). Nadeln. F: 142—144°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zerfließlich. Wandelt sich beim Kochen der wäßr. Lösung unter Entwicklung geringer Mengen Schwefelwasserstoff in die isomere höherschmelzende Form um. Gibt in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid in der Kälte einen weißen, auch beim Kochen weiß bleibenden Niederschlag.
- β) Höherschmelzende Form, b-{[2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithio-carbamidsäure}. B. Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf 3-Amino-2.2.5.5-tetramethyl-pyrrolidin in Alkohol (P., A. 322, 106). Bei kurzem Kochen der niedrigerschmelzenden Form in wäßr. Lösung (P., A. 322, 106). Wasserhaltige Krystalle, die das Wasser teilweise schon beim Liegen an der Luft verlieren. F: 170°. Schwer löslich in Wasser, Methanol und Alkohol. Gibt in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid einen weißen, sofort gelb werdenden flockigen Niederschlag, der beim Kochen in schwarzes Quecksilbersulfid übergeht.
- N-Phenyl-N'-[1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidyl-(3)]-thioharnstoff $C_{16}H_{25}N_3\bar{S}=H_2C$ —CH·NH·CS·NH·C₆H₅. B. Aus 3-Amino-1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin (CH₃)₂C·N(CH₃)·C(CH₃)₂ und Phenylsenföl in Methanol (P., A. 322, 111). Nadeln (aus Methanol). F: 146°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und in Salzsäure.
- [1.2.2.5.5 Pentamethyl pyrrolidyl (3)] dithiocarbamidsäure $C_{10}H_{20}N_2S_2 = H_2C$ — $CH \cdot NH \cdot CS_2H$ Existiert in zwei isomeren Formen; vgl. dazu die Angaben bei [2.2.5.5-Tetramethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure.

- α) Niedrigerschmelzende Form, a-{[1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure}. B. Aus 3-Amino-1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin und Schwefel-kohlenstoff in absol. Äther unter Kühlung (P., A. 322, 112). Sehr zerfließlich und leicht veränderlich. Schmilzt, frisch dargestellt, bei 103° unter geringer Gasentwicklung. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt, frisch dargestellt, in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid einen orangegelben Niederschlag, der beim Kochen Quecksilbersulfid abscheidet.
- β) Höherschmelzende Form, b-{[1.2.2.5.5-Pentamethyl-pyrrolidyl-(3)]-dithiocarbamidsäure}. B. Aus 3-Anino-1.2.2.5.5-pentamethyl-pyrrolidin und Schwefelkohlenstoff in absol. Alkohol (P., A. 322, 113). — Krystalle (aus Wasser). F: 172°. Leicht löslich in heißem Wasser. — Gibt mit Quecksilberchlorid in wäßr. Lösung einen weißen, beim Kochen weiß bleibenden Niederschlag.

4. Amine CaHooNo.

- $1. \quad \textbf{3-[}\delta \textbf{Amino-butyl]-piperidin} \quad C_9H_{20}N_2 \ = \ \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot CH\cdot [CH_2]_3\cdot CH_2\cdot NH_2}{H_2C\cdot NH\cdot CH_2}.$
- 3- $[\delta$ Methylamino butyl] piperidin, Oktahydrometanicotin $C_{10}H_{22}N_2 = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Maass, Hildebrandt, B. $H_2C \cdot NH \cdot CH_2$. So, 3697. B. Neben Hexahydronicotin (Syst. No. 3461) bei der Reduktion von Nicotin (Syst. No. 3470) mit Natrium und Alkohol (Blau, B. 26, 629). Neben Hexahydrometanicotin (S. 427) bei der Reduktion von $3 \cdot [\delta$ -Methylamino- α -butenyl]-pyridin (Metanicotin; S. 438) mit Natrium und absol. Alkohol (Maass, Hildebrandt, B. 39, 3698, 3700; vgl. M., B. 38, 1831). Wasserhelles Öl von stechendem Geruch. Kp: 259—260° (korr.) (B.), 258,5—260° (M., H.). Flüchtig mit Wasserdampf (B.). Die: 0,9173; sehr leicht löslich in Wasser; wird aus der mit Alkali versetzten wäßrigen Lösung durch Äther aufgenommen; optisch inaktiv (M., H.). $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 201—202° (B.), 202° (M., H.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (B.), Aceton und Ligroin (M., H.). $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus alkoholhaltigem Wasser). F: 142° (B.; M., H.). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser, Aceton und Ligroin (M., H.). $C_{10}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelrote Blättchen (aus Wasser). F: 202° (Zers.) (B.), 202,5° (Zers.) (M., H.). Leicht löslich in warmem Wasser, unlöslich in Äther, Aceton und Ligroin (M., H.). Pikrat. F: ca. 285° (Zers.) (B.).
- N.N'-Dibensoyl-oktahydrometanicotin $C_{24}H_{30}O_2N_2 = H_2C CH_2 CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Oktahydrometanicotin und $H_2C \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2$ 2 Mol Benzoylchlorid in Natronlauge (OLIVERI, G. 25 I, 72). Öl. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in verd. Salzsäure.
- Oktahydrometanicotin N.N'- bis carbonsäureamid $C_{12}H_{24}O_2N_4 = H_2C CH_2 CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Eindampfen der wäßr. Lösung von schwefelsaurem Oktahydrometanicotin mit Kaliumcyanat (Oliveri, G. 25 I, 73). $C_{12}H_{24}O_2N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes, amorphes Pulver. F: 171° (Zers.).
- N.N' Dibensolsulfonyl oktahydrometanicotin $C_{22}H_{30}O_4N_2S_2 = H_1C CH_2 CH \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von salzsaurem $H_1C \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2$ Oktahydrometanicotin mit Benzolsulfochlorid und Kalilauge (Blau, B. 26, 1031; vgl. Pinner, B. 26, 768). Prismen (aus Alkohol). F: 143,5°; fast unlöslich in kaltem Alkohol (B.).
- N.N'-Dinitroso-oktahydrometanicotin $C_{10}H_{20}O_2N_4 = H_1C-CH_2-CH\cdot[CH_2]_3\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot NO$. B. Beim Behandeln von schwefelsaurem Oktahydrometanicotin in schwach schwefelsaurer Lösung mit Kaliumnitrit (Oliveri, G. 25 I, 71; vgl. Pinner, B. 26, 768; Blau, B. 26, 1030). Gelbliches Öl.
- 2. 4° Amino 3.4 diāthyl piperidin, 3 Āthyl 4 [β amino āthyl] piperidin $C_2H_{10}N_2=\frac{H_1C\cdot CH(CH_1\cdot CH_1\cdot NH_2)\cdot CH\cdot C_2H_5}{H_1C----NH------CH_2}$

5. 4 - Amino - 2.2 - dimethyl - 6 - is obutyl - piperidin $C_{11}H_{24}N_2 = H_2C \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2$

(CH₃)₃CH·CH₂·HC—NH—C(CH₃)₃
piperidon-(4)-oxim (,,Isovalerdiacetonaminoxim", Bd. XXI, S. 253) mit Natrium und siedendem Amylalkohol (HARRIES, D. R. P. 99004; C. 1898 II, 1190; Frdl. 5, 783). — Flüssigkeit. Kp₅₅: 147°. — Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Natriumnitrit und Salzsäure zum Sieden entsteht das höherschmelzende 4-Oxy-2.2-dimethyl-6-isobutyl-piperidin (Isovalerdiacetonalkamin, Bd. XXI, S. 13) (H., D. R. P. 99005; C. 1898 II, 1190; Frdl. 5, 784). — Hydrochlorid. Nadeln.

2. Monoamine $C_n H_{2n} N_2$.

1. Amine C₇H₁₄N₂.

1. 2-Amino-nortropan, Norisotropylamin $C_7H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel.

2-Amino-tropan, Isotropylamin C₈H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Tropan-carbonsäure-(2)-amid (S. 18) mit Kaliumhypobromit in wäßr. Lösung (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 31, 2661). Durch Behandeln von Tropan-carbonsäure-(2)-hydrazid (S. 18) mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure, Kochen des erhaltenen Azids mit Wasser und Erhitzen des entstandenen Diisotropylharnstoffs mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130° (W., M., B. 31, 2665). — Krystalle. F: 8,5°. Kp: 206—207° (korr.). Mischbar mit Wasser. Zieht an der Luft Kohlendioxyd an. Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure Tropidin (Bd. XX, S. 177). — C₈H₁₆N₂ + 2 HCl. Tafeln. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in siedendem, fast unlöslich in kaltem Alkohol. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Tafeln. Leicht löslich in warmem Wasser. — C₈H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Hellorangefarbene Prismen und Tafeln. F: 261° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — Pikrat C₈H₁₆N₃ + 2 C₆H₃O₇N₃. Prismen. F: 236—237° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser.

N-Phenyl-N'-isotropyl-thioharnstoff $C_{15}H_{21}N_3S=CH_3\cdot NC_7H_{11}\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Isotropylamin und Phenylsenföl in Essigester (W., M., B. 31, 2663). — Prismen. F: 138—139°. Fast unlöslich in Wasser, schwer in Äther, sehr leicht in Alkohol, Aceton und Essigester.

2. 3-Amino-nortropan, Nortropylamin und Norpseudotropylamin C₇H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. Von dieser Formel sind
zwei diastereoisomere intramolekular inaktive Reihen ableitbar.

H2C CH CH2

L2C CH CH2

a) Nortropylamin $C_7H_{14}N_2 = HNC_7H_{11} \cdot NH_2$.

Alkalilabiles 3 - Amino - tropan, Tropylamin C₈H₁₆N₂, s. H₂C—CH—CH₂ nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Tropinon-oxim (Bd. XXI, S. 259) mit Natriumamalgam und Eisessig in warmem Alkohol (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 31, 1211). — Flüssigkeit. Erstarrt H₂C—CH—CH₂ noch nicht bei —20°. Kp₇₆₀: 211° (korr.); Kp₁₂: 91—92°. — Wird durch Kochen mit amyl-

¹⁾ Über die sterische Uneinheitlichkeit des Ausgangsmaterials vgl. S. 17 Anm.

alkoholischer Natriumamylat-Lösung zum Teil in Pseudotropylamin umgewandelt (W., M., B. 31, 1213). — $C_nH_{16}N_1+2HCl+2AuCl_3$. Prismen und Blättchen. F: 220—221° (Zers.); sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (W., M., B. 31, 2663 Anm.). — $C_0H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4$. Rote Tafeln (aus Wasser). F: 257° (Zers.); schwer löslich in heißem Wasser (W., M., B. 31, 1212). — Pikrat $C_0H_{16}N_2+2C_0H_3O_7N_3$. Blättchen. F: 235° (Zers.); sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich schwer in heißem Wasser (W., M., B. 31, 1212).

N-Phenyl-N'-tropyl-thioharnstoff $C_{15}H_{21}N_2S = CH_3 \cdot NC_7H_{11} \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. Bei der Einw. von Phenylsenföl auf Tropylamin in Essigester oder in Wasser (W., M., B. 31, 1212, 2664 Anm.). — Tafeln, Prismen oder Nadeln (aus Essigester). F: 142—143°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Aceton und heißem Essigester.

Tropyldithiocarbamidsäure $C_0H_{16}N_2S_3=CH_3\cdot NC_7H_{11}\cdot NH\cdot CS_3H$. B. Aus Tropylamin und Schwefelkohlenstoff (W., M., B. 31, 1212). — Mikroskopische Blättchen und Stäbchen (aus Wasser). F: 194—195° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, löslich in ca. 20 Tln. siedendem Wasser, sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

b) Norpseudotropylamin $C_7H_{14}N_7 = HNC_7H_{11} \cdot NH_2$.

Alkalistabiles 3-Amino-tropan, Pseudotropylamin C₈H_{1e}N₂, H₂C—CH——CH₂ s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Tropinon-oxim mit Natrium und siedendem Amylalkohol (Willstätter, Müller, B. 31, 1208). Beim Kochen von Tropylamin mit konzentrierter amylakoholischer Natriumamylat-Lösung (W., M., B. 31, 1213).—Nach Piperidin riechende Flüssigkeit. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp₇₆₀: 213° (korr.); Kp₂₆: 107° (korr.); Kp_{17,8}: 98° bis 100° (korr.). Mischbar mit Wasser unter Wärmeentwicklung; löslich in Alkohol und Äther. Stark basisch; fällt aus Metallsalz-Lösungen die Metallhydroxyde aus; zieht an der Luft begierig Kohlendioxyd an unter Bildung von Pseudotropylcarbamidsäure. Wird durch Kochen mit Natriumamylat-Lösung nicht verändert. Ist in verdünnter schwefelsaurer Lösung gegen Kaliumpermanganat beständig. — C₈H₁₆N₂ + 2 HCl. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol). Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem, schwer in heißem Alkohol. — C₈H₁₆N₂ + 2 HCl + 2 AuCl₂. Krystallisiert aus Wasser wasserfrei oder mit wechselndem Krystallwassergehalt in Blättchen, Nadeln oder Prismen. F: 223—224° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem, ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. — C₈H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Orangegelbe Blättchen. Wird bei 105° wasserfrei und ist dann sehr hygroskopisch. F: 257° (Zers.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser und in heißem Alkohol.

Pseudotropylgesybemidsäune C. H. O. N. — C. H. N. N. H. CO. H. R. Aus Pseudo-

Pseudotropylcarbamidsäure $C_0H_{16}O_2N_2 = CH_2 \cdot NC_7H_{11} \cdot NH \cdot CO_2H$. B. Aus Pseudotropylamin beim Aufbewahren unter Luftzutritt oder beim Einleiten von Kohlendioxyd in die äther. Lösung (W., M., B. 81, 1209). — Sublimiert in Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 100°.

N-Phenyl-N'-pseudotropyl-thioharnstoff $C_{15}H_{21}N_2S=CH_3\cdot NC_7H_{11}\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Pseudotropylamin und Phenylsenföl in Methanol (W., M., B. 31, 1210). — Nadeln und Prismen (aus Essigester). F: 172°. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, schwer in kaltem, leicht in heißem Essigester, sehr leicht in Alkohol und Aceton.

Pseudotropyldithiocarbamidsäure $C_0H_{10}N_2S_2=CH_3\cdot NC_7H_{11}\cdot NH\cdot CS_2H$. B. Aus Pseudotropylamin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol oder Äther (W., M., B. 31, 1210). — Prismen oder Blättchen (aus Wasser). F: 204—205° (Zers.). Löslich in ca. 50 Tln. siedendem Wasser, sehr schwer in kaltem Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid einen weißen Niederschlag, der sich beim Aufkochen nicht verändert.

- a) Granatylamin C₈H₁₆N₂ = HNC₈H₁₈·NH₂. B. Neben Pseudogranatylamin bei der Reduktion von Granatonin-oxim (Bd. XXI, S. 261) in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam und Essigsäure bei 50° (PICCININI, CORTESE, G. 31 I, 566). C₈H₁₆N₂+2HCl+2AuCl₃. Goldgelbe Krystalle. F: 238—239°. Leichter löslich in Wasser als das Chloroaurat des Pseudogranatylamins.
- 9-Methyl-granatylamin $C_0H_{10}N_2=CH_2\cdot NC_0H_{10}\cdot NH_4$. B. Bei der Reduktion von Pseudopelletierin-oxim (Bd. XXI, S. 262) in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam und Essigsäure bei 50° (PICCININI, QUARTAROLI, G. 29 II, 119). Farbloses Öl. Siedet bei 235—240°, zuletzt unter geringer Zersetzung; Kp_{60} : 160—170°. Löslich in Wasser. Absorbiert begierig Kohlendioxyd aus der Luft. Geht bei längerem Kochen mit 30°/oiger Natronlauge oder mit

amylalkoholischer Natriumamylat-Lösung in 9-Methyl-pseudogranatylamin über. — $C_9H_{19}N_2+2HCl+2AuCl_3$. Nadeln. F: 226° (geringe Zersetzung). — Chloroplatinat. Goldgelbe Blättchen. F: 260—261° (Zers.). — Pikrat $C_9H_{18}N_2+2C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 239—240° (Zers.). Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in absol. Alkohol.

N - Phenyl - N' - [9-methyl - granatyl] - thioharnstoff $C_{16}H_{23}N_3S = CH_3 \cdot NC_8H_{13} \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_8H_5$. B. Aus 9-Methyl-granatylamin und Phenylsenföl in Methanol (P., Qu., G. 29 II, 120). — Prismen (aus Essigester). F: 132—133°. Löslich in Methanol, unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton.

- b) Pseudogranatylamin $C_8H_{16}N_2 = HNC_8H_{13} \cdot NH_3$. B. Aus Granatonin-oxim bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol oder, neben Granatylamin, bei der Reduktion in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam und Essigsäure bei 50° (Piccinini, Cortese, G. 31 I, 564, 566). Prismen (aus Petroläther). F: 125°. Hygroskopisch. Zieht an der Luft begierig Kohlendioxyd an. Chloroaurat. Gelbe Prismen. F: 208° (geringe Zersetzung). Schwer löslich in Wasser. Chloroplatinat. Hellorangegelbe Prismen. F: 256°. Schwer löslich in Salzsäure. Pikrat $C_8H_{16}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen. Zersetzt sich bei 230—247°. Schwer löslich in Alkohol.
- 9-Methyl-pseudogranatylamin C₉H₁₈N₂ = CH₃·NC₈H₁₃·NH₂. B. Bei der Reduktion von N-Methyl-granatonin-oxim mit Natrium und siedendem Amylalkohol (Piccinini, Quartaroli, G. 29 II, 121). Beim Kochen von 9-Methyl-granatylamin mit 30% jeger Natronlauge oder mit amylalkoholischer Natriumamylat-Lösung (P., Qu., G. 29 II, 123). Farbloses Öl. Kp: 232—236%. Löslich in Wasser. Stark alkalisch. Absorbiert Kohlendioxyd unter Bildung einer bei 123% schmelzenden, krystallinen Verbindung. C₉H₁₈N₂ + 2 HCl + 2 AuCl₃. Hellgelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 231—232% (geringe Zersetzung). Chloroplatinat. Nadeln. F: 265% (Zers.). Pikrat C₉H₁₈N₂ + 2C₆H₃O₇N₃. Mikrokrystallinisches Pulver. F: 239—240% (Zers.). Sehr schwer löslich in absol. Alkohol.

N-Phenyl-N'-[9-methyl-pseudogranatyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{22}N_3S=CH_3\cdot NC_8H_{12}\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_8H_5$. B. Aus 9-Methyl-pseudogranatylamin und Phenylsenföl in Methanol (P., Qu., G. 29 II, 122). — Nadeln (aus Essigester). F: 176°.

Pseudogranatylamin-N.N'-bis-thiocarbonsäureanilid $C_{22}H_{36}N_4S_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NC_8H_{13}\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Pseudogranatylamin und Phenylsenföl in Alkohol (Piccinini, Cortese, G. 31 I, 565). — Farbloses, amorphes Pulver (aus Methanol). F: 216°.

3. Amine CoH18N2.

- 1. 3-[δ -Amino- α -butenyl]-piperidin $C_9H_{18}N_2 = H_2C \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot NH_2$ $H_2C \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot NH_3 \cdot NH_4 \cdot CH_5 \cdot NH_5 \cdot$
- 3-[δ -Methylamino- α -butenyl]-piperidin (?), Hexahydrometanicotin $C_{10}H_{20}N_3 = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$ (?). B. Neben Oktahydrometanicotin durch $H_2C \cdot NH \cdot CH_2$ Reduktion von Metanicotin (S. 438) mit Natrium und Alkohol (Maass, Hildebrandt, B. 39, 3698; vgl. M., B. 38, 1831). Wasserhelles, nach Piperidin riechendes Öl; die Dämpfe riechen stechend; Kp: 248—250°; flüchtig mit Wasserdampf; D_2^{∞} : 0,9578; optisch inaktiv; leicht löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser (M., H.). $C_{10}H_{20}N_2 + 2HCl$. Hygroskopisches Öl. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in Aceton, unlöslich in Ather und Ligroin (M., H.). $C_{10}H_{20}N_2 + 2HCl + 2$ AuCl₃. Zähes, dunkelrotes Öl. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Aceton und Ligroin (M., H.). $C_{10}H_{20}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Prismen (aus Wasser). F: 225° (Zers.); leicht löslich in warmem, sehr schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Ligroin (M., H.).
- 2. 4-[β-Amino-āthyl]-3-vinyl-piperidin C₉H₁₈N₂ = H₂C·CH(CH₂·CH₈·NH₃)·CH·CH:CH₂

 H₂C·CH(CH₂·CH₈·NH₂)·CH·CH:CH₂

 1-Methyl-[4-β-amino-āthyl]-3-vinyl-piperidin C₁₀H₂₀N₂ = H₂C·CH(CH₂·CH₂·NH₃)·CH·CH:CH₂

 B. Neben anderen Produkten aus dem Oxim des H₂C·CH(CH₃)—CH₂

 N-Methyl-cinchotoxins (Syst. No. 3571) durch Beckmannsche Umlagerung mit Phosphorpentachlorid in Chloroform und Zerlegung des Reaktionsprodukts mit siedender verdünnter

Salzsäure (Koenigs, Bernhart, Ibele, B. 40, 2876). — Farbloses, schwach basisch riechendes Öl. Kp₇₉₅: ca. 234°. Mit Wasserdampf flüchtig. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Entfärbt in eiskalter verdünnter schwefelsaurer Lösung sofort Kaliumpermanganat. — C₁₀H₂₀N₂ + 2HCl+2AuCl₂+H₂O. Krystalle. F: ca. 102°. Leicht löslich in Alkohol. — Chloroplatinat. Krystallinisch. Zersetzt sich bei 240°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — Pikrat. Nadeln oder Tafeln. — Oxalat C₁₀H₂₀N₂+C₂H₂O₄+H₂O. Nadeln oder Warzen (aus verd. Alkohol). F: ca. 190° (Aufschäumen). Verliert das Krystallwasser bei 110°; das getrocknete Salz ist sehr hygroskopisch; es zersetzt sich bei längererem Erhitzen auf 130°. Sehr leicht löslich in Wasser und Methanol, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Chloroform und Aceton. — Neutrales Tartrat. Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Alkohol.

3. Monoamine $C_n H_{2n-2} N_2$.

2-Amino-pyrrol $C_4H_6N_3=\frac{HC---CH}{HC\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C}$

2-[Carbäthoxy-amino]-pyrrol, α -Pyrryl-carbamidsäure-äthylester, α -Pyrryl-urethan $C_7H_{10}O_2N_2=\frac{HC-CH}{HC\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$ ist desmotrop mit 5-[Carbäthoxy-imino]- Λ^3 -pyrrolin, Bd. XXI, S. 254.

4. Monoamine $C_n H_{2n-4} N_2$.

1. Amine C₅H₆N₂.

1. 2 - Amino - pyridin bezw. α - Pyridon - imid I. $\bigcap_{N \in \mathbb{N}_2} N_{H_2}$ II. $\bigcap_{N \in \mathbb{N}_2} N_{H_2}$ II. $\bigcap_{N \in \mathbb{N}_2} N_{H_2}$ beim Erhitzen mit Zinkchlorid-Ammoniak auf 220° (O. FISCHER, B. 32, 1301). Aus 2-Amino-pyridin-carbonsaure-(3) beim Erhitzen auf 310° (Philips, A. 288, 263). Beim Erhitzen von 6-Amino-pyridin-carbonsaure-(3) (MARCKWALD, B. 26, 2189; 27, 1320). Aus Picolinsaureamid beim Erwarmen mit Kaliumhypobromit-Lösung (H. Meyer, M. 15, 173; Camps, Ar. 240, 347). — Blättchen (aus Ligroin). F: 56° (Ma.; Ph.; Fi.; Mey.). Kp: 204° (Ma.), 210° (Ph.). Ist bei vorsichtigem Erhitzen sublimierbar (Mey.). Sehr leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln außer Ligroin (MA.); schwer löslich in starken wäßrigen Alkalien (Ma., B. 27, 1320). — Liefert in konz. Salzsaure beim Behandeln mit konz. Nitrit-Lösung 2-Chlor-pyridin (Ma., B. 27, 1322). Beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung in der Kälte erhält man 2-Oxy-pyridin (C.). Bei der Kondensation mit Salicylaldehyd entsteht 2-Salicylalamino-pyridin (Fi.; STEINHÄUSER, DIEPOLDER, J. pr. [2] 98 [1916], 392; FEIST, Ar. 1934, 106). Mit 4-Nitro benzaldehyd bildet sich ein bei 1480 schmelzendes Produkt (F1.). Beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung entsteht ein Dibenzoylderivat (S. 429) (Ma., B. 27, 1321; vgl. Тэснітэснівавін, Вулінкін, Ж. 53 [1921], 225; B. 55 [1922], 998); dasselbe Produkt erhalt man beim Zusammenschmelzen mit Benzoesāureanhydrid (C.). 2-Amino-pyridin liefert bei 10-stdg. Kochen mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol N.N'-Di-α-pyridyl-thioharnstoff vom Schmelzpunkt 163°; daneben bilden sich eine Verbindung vom Schmelzpunkt 147° (N.N'-Di-α-pyridyl-thioharnstoff oder vielleicht N.N'-Di-α-pyridyl-isothioharnstoff) (S. 430) sowie Krystalle vom Schmelzpunkt 85° (C.; vgl. Frist, Ar. 1984, 104, 110; vgl. auch O. Fischer); Frist erhielt die bei 147° schmelzende Verbindung auch beim Stehenlassen von 2-Amino-pyridin mit überschüssigem schmelzende Verbindung auch beim Stehenlassen von 2-Amino-pyridin mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff in Äther. — 2-Amino-pyridin schmeckt schwach bitter und wirkt anästhesierend (C.). — Hydrochlorid. Zerfließliche Krystalle (Ma., B. 27, 1321; Mey., M. 15, 175). — 2C₅H₆N₂ + H₂SO₄. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Ma., B. 27, 1321). — C₅H₆N₂ + HNO₅. Spieße. Sehr leicht löslich in Wasser, mäßig in Alkohol (Ma., B. 27, 1321). — Chloroaurat. Granatrote Nadeln. F: 231° (Mey., M. 28, 441). Schwer löslich. — 2C₅H₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Säulen. F: 231°; schwer löslich in Alkohol und in kaltem Wasser (Ma., B. 27, 1321). — F: 231°; schwer löslich in Alkohol und in kaltem Wasser (Ma., B. 27, 1321). — 2C₅H₆N₂ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Bräunlichgelbe Krystalle (Mey., M. 15, 175). Triklin (asymmetrisch?) (Stengel, M. 15, 175, 189; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 668). F: 227—228° (unkorr.) (Mey.). — Pikrat C₅H₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 216—217° (Ma., B. 27, 1321). Sehr schwer löslich. 27, 1321). Sehr schwer löslich.

- Dibenzoylderivat des 2-Amino-pyridins C₁₀H₁₄O₂N₂, Formel I oder II. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Tschistschibabin, Bylinkin, Ж. 53 [1921], 225; B.

 55 [1922], 998. B. Aus 2-Amino-pyridin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Marckwald, B. 27, 1321). Aus 2-Amino-pyridin durch Zusammenschmelzen mit Benzoesäureanhydrid (Camps, Ar. 240, 350). Nadeln (aus Alkohol). F: 165°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und Benzol (Ma.). Löst sich in starken Säuren unter Zersetzung (Ma.; vgl. Tsch., B.).
- **2-Anilino-pyridin** $C_{11}H_{10}N_2=NC_5H_4\cdot NH\cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlorpyridin mit Anilin-zinkchlorid auf 200° (O. FISCHER, B. 32, 1302). Aus 2-Chlor-pyridin beim Erhitzen mit 2-Amino-benzoesäure oder 4-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Zinkchlorid auf 180° (F., B. 35, 3675). Blättchen. F: 108°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin; flüchtig mit Wasserdampf. Salpetersäure färbt die Lösung in konz. Schwefelsäure schwach gelb (F., B. 32, 1302). Salze: F., B. 32, 1302. $C_{11}H_{10}N_2+HCl+AuCl_3$. Rötliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 149°. $2C_{11}H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Rötliches, krystallinisches Pulver (aus verd. Alkohol). F: 202°.
- 2-Anilino-pyridin-hydroxymethylat $C_{12}H_{14}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_5H_4\cdot NH\cdot C_6H_5$. Salze vgl. unter N-Methyl- α -pyridon-anil $CH_3\cdot NC_5H_4:N\cdot C_6H_5$ (Bd. XXI, S. 269).
- 2- α -Naphthylamino-pyridin $C_{15}H_{12}N_2=NC_5H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit α -Naphthylamin und Zinkehlorid auf 200^0 (O. Fischer, B. 35, 3675). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115^0 . Ziemlich leicht löslich in Äther, Benzol und Alkohol, schwerer in Ligroin, sehr schwer in Wasser. Die bläuliche Lösung in konz. Schwefelsäure wird bald schmutziggelb, auf Zusatz von Salpetersäure grün.
- 2- β -Naphthylamino-pyridin $C_{15}H_{12}N_2=NC_5H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Aus 2-Chlor-pyridin beim Erhitzen mit β -Naphthylamin (O. FISCHER, B. 35, 3675). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 133°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit eitronengelber Farbe; bei Zusatz von Salpetersäure wird die Lösung rot.
- 2-o-Anisidino-pyridin C₁₂H₁₂ON₂ = NC₅H₄·NH·C₆H₄·O·CH₃. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit o-Anisidin und Zinkchlorid auf 220—230° (O. FISCHER, B. 35, 3675).

 Tafeln (aus Ligroin). F: 63—64°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.
- 2-p-Anisidino-pyridin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_5H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit p-Anisidin und Zinkehlorid auf 220—230° (O. FISCHER, B. 35, 3674). Blättchen (aus Ligroin). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin, sehr schwer in Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Hydrochlorid. Krystalle. $C_{12}H_{12}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Rote Prismen (aus verd. Alkohol). F: 150°. $2C_{12}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystalliner Niederschlag. F: 188°.
- 2-p-Phenetidino-pyridin $C_{13}H_{14}ON_2 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit p-Phenetidin und Zinkchlorid auf 220—230° (O. FISCHER, B. 35, 3675). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung.
- 2-Salicylalamino-pyridin $C_{12}H_{10}ON_2 = NC_5H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus 2-Amino-pyridin und Salicylaldehyd (O. FISCHER, B. 32, 1301; STEINHÄUSER, DIEPOLDER, J. pr. [2] 93 [1916], 392; FEIST, Ar. 272 [1934], 106). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 65° (FEI.), 66—67° (ST., D.), 69° (FI.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser (FEI.).
- **2-Acetamino-pyridin** $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-pyridin beim Kochen mit Acetanhydrid (Camps, Ar. **240**, 349). Prismen (aus Ligroin + Benzol). F: 71°. Leicht löslich in Wasser und den meisten übrigen Lösungsmitteln. Schmeckt bitter und wirkt anästhesierend.
- α-Pyridyl-carbamidsäure-äthylester, α-Pyridyl-urethan $C_8H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Amino-pyridin und Chlorameisensäureäthylester in Äther (Camps, Ar. 240, 350). Blättehen (aus Alkohol), Tafeln (aus Äther), Nadeln (aus Wasser). F: 105°. Liefert beim Erhitzen mit Anilin N-Phenyl-N'-α-pyridyl-harnstoff.
- α -Pyridyl-harnstoff $C_6H_7ON_3 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-pyridin mit Kaliumcyanat in konzentrierter wäßriger Lösung (O. FISCHER, B. 32, 1301). Prismen (aus Alkohol). F: 195°.

- N-Phenyl-N'- α -pyridyl-harnstoff $C_{12}H_{11}ON_3 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von α -Pyridyl-urethan mit Anilin (Camps, Ar. 240, 351). Nadeln (aus Alkohol). F: 180°.
- N.N'-Di- α -pyridyl-harnstoff $C_{11}H_{10}ON_4 = (NC_5H_4\cdot NH)_2CO$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-pyridin mit α -Pyridyl-urethan (CAMPS, Ar. 240, 350). Neben α -Pyridyl-urethan beim Behandeln von 2-Amino-pyridin mit Chlorameisensäureäthylester (C.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser.
- N-Phenyl-N'- α -pyridyl-thioharnstoff $C_{12}H_{11}N_3S = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Amino-pyridin und Phenylsenföl beim Erhitzen für sich (CAMPS, Ar. 240, 351) oder beim Kochen in Alkohol (MABCKWALD, B. 27, 1322). — Tafeln (aus Alkohol). F: 1686 (M.), 1710 (C.). Schwer löslich in Wasser, Äther, kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig (M.).
- N.N'-Di- α -pyridyl-thioharnstoff $C_{11}H_{10}N_4S=(NC_5H_4\cdot NH)_2CS$. a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) und einem bei 85° schmelzenden Produkt beim Kochen von 2-Amino-pyridin mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol (CAMPS, Ar. 240, 351; Feist, Ar. 272 [1934], 110). Bei kurzem Erhitzen der niedrigerschmelzenden Form mit schwachen Säuren (FEI.). - Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 163° (C.; Fei.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Benzol und Ather (C.). - Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure 2-Amino-pyridin, Schwefelwasserstoff und Kohlendioxvd (C.).
- b) Niedrigerschmelzende Form [vielleicht N.N'-Di- α -pyridyl-isothioharn-stoff (NC₅H₄·N:)(NC₅H₄·NH)C·SH]. B. Beim Kochen von 2-Amino-pyridin mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol (Ö. FISCHER, B. 32, 1301; CAMPS, Ar. 240, 351; vgl. FEIST, Ar. 272 [1934], 104). Bei längerer Einw. von überschüssigem Schwefelkohlenstoff auf 2-Amino-pyridin in Ather (Fei.). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 147° (C.; Fi.; Fei.). — Lagert sich bei kurzein Erhitzen mit schwachen Säuren in die höherschmelzende Form um (FEI.).
- N.N'-Di- α -pyridyl-o-phenylendiamin $C_{16}H_{14}N_4=(NC_5H_4\cdot NH)_2C_6H_4$. B. Aus 2-Chlor-pyridin beim Erhitzen mit o-Phenylendiamin und Zinkchlorid unter Druck auf 2006 (O. FISCHER, B. 35, 3675). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Färbt sich leicht rosa. F: 1660 bis 167°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in Ligroin und Wasser. — Wird beim Behandeln mit Quecksilberchlorid violett. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Zufügen von Salpetersäure braunrot. — $C_{15}H_{14}N_4 + 2HCl +$ PtCl₄. Gelbes, krystallines Pulver (aus verd. Alkohol).
- N.N'-Di- α -pyridyl-m-phenylendiamin $C_{1e}H_{14}N_4=(NC_5H_4\cdot NH)_2C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit m-Phenylendiamin und Zinkchlorid auf 200° (O. FISCHER, B. 35, 3676). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160°.
- N.N'-Di- α -pyridyl-p-phenylendiamin $C_{16}H_{14}N_4 = (NC_5H_4 \cdot NH)_2C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-pyridin mit p-Phenylendiamin und Zinkchlorid auf 2000 (O. FISCHER, B. 35, 3676). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich leicht violett. F: 200—201°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bläulichgrün und wird auf Zusatz von Salpetersäure blutrot. - C₁₆H₁₄N₄+2HCl+PtCl₄. Gelbe, krystalline Flocken (aus Alkohol).
- 2-Phenylnitrosamino-pyridin, Phenyl- α -pyridyl-nitrosamin $C_{11}H_9ON_8 = NC_5H_4 \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Anilino-pyridin beim Behandeln mit Nitrit in essigsaurer Lösung (O. Fischer, B. 32, 1302). Hellgelbe Prismen. F: 102°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; löslich in verd. Salzsäure.
- N.N'- Dinitroso N.N'- di α pyridyl o phenylendiamin, o Phenylen bis- [α -pyridyl-nitrosamin] $C_{16}H_{12}O_2N_6=[NC_5H_4\cdot N(NO)]_2C_6H_4$. B. Aus N.N'-Di- α -pyridyl-o-phenylendiamin in Eisessig bei Zusatz einer wäßr. Natriumnitrit-Lösung unter Kühlung (O. FISCHER, B. 35, 3676). — Hellgelbe Prismen. F: 136°.
- 3.5-Dichlor-2-amino-pyridin C₅H₄N₅Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Cl-Beim Erhitzen von 2.3.5-Trichlor-pyridin mit einer Mischung aus gleichen Teilen Alkohol und konzentriertem wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 180° (SELL, Soc. 93, 2002). Aus 3.5-Dichlor-pyridin-carbonsäure-(2)-amid beim Behandeln mit Brom und Natronlauge (S.). — Prismen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr schwer in kaltem Wasser. — Liefert beim Erwärmen mit Nitrosylschwefelsäure und Schwefelsäure und Kochen der mit Wasser verd. Lösung 3.5-Dichlor-2-oxy-pyridin. — 2C₅H₄N₂Cl₂+2HCl+PtCl₄+2H₂O. Orangegelbe Prismen.

- 3.4.5-Trichlor-2-amino-pyridin C₅H₂N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Sell, Doorson, Soc. 77, 771. B. Entsteht neben anderen Cl. Verbindungen durch wochenlanges Einleiten von Chlor in mit Chlorwasserstoff gesättigtes Pyridin bei 115—120° und folgende Destillation mit Soda-Lösung (S., D., Soc. 75, 982). Aus der Verbindung C₁₀HON₂Cl₂ (Bd. XX, S. 210) beim Behandeln mit überschüssiger 10%iger Natronlauge und folgenden Destillieren mit Wasserdampf oder beim Erwärmen mit 80°/₀iger Schwefelsäure, im letzten Fall neben der Verbindung C₁₀HO₂N₂Cl₇ (Bd. XX, S. 211), (S., D., Soc. 79, 903). Aus 3.4.5-Trichlor-pyridin-carbonsäure-(2)-amid beim Behandeln mit Brom und Kaliauge (S., Soc. 87, 804). Nådeln (aus Alkohol). F: 160—161° (unkorr.) (S.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (S., D., Soc. 75, 982). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220—225° 3.4.5.6-Tetrachlor-2-amino-pyridin (S., D., Soc. 77, 773). Beim Behandeln mit Kaliumnitrit in schwefelsaurer Lösung und Erwärmen der Reaktionsflüssigkeit erhält man 3.4.5-Trichlor-2-oxy-pyridin (S., D., Soc. 77, 773). 2C₅H₂N₂Cl₂ + 2 HCl + PtCl₄. Goldgelbe Nadeln (S., D., Soc. 75, 983).
- 3.5.6-Trichlor-2-amino-pyridin C₅H₃N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. Cl Zur Konstitution vgl. Sell, Dootson, Soc. 77, 772. — B. Aus Tetrachloriso-Cl nicotinsäure beim Erhitzen mit überschüssigem Ammoniak auf 150—160° (S., D., Soc. 71, 1083). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Ather). F: 158—160°; leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Aceton und heißem Eisessig, mäßig löslich in Ather, sehr schwer in Wasser (S., D., Soc. 71, 1083). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220—225° 3.4.5.6-Tetrachlor-2-amino-pyridin (S., D., Soc. 77, 774).
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-amino-pyridin C₅H₂N₂Cl₄, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin aus Pentachlorpyridin beim Erchitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100—110° (Sell, Dootson, Soc. 73, 780). Aus 3.4.5-Trichlor-2-amino-pyridin beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220—225° (S., D., Soc. 77, 773). Aus 3.5.6-Trichlor-2-amino-pyridin beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220—225° (S., D., Soc. 77, 774). Aus β-Oxy-glutarsäurediamid beim Kochen mit Phosphorpentachlorid und Erhitzen der erhaltenen, bei 143—144° (unkorr.) schmelzenden Verbindung mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220—230° (S., D., Soc. 77, 235). Beim Erhitzen von 6-Chlor-2-amino-pyridin-carbonsäure-(4) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 210—220° (S., D., Soc. 77, 236). Aus 6-Amino-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4) beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 230—240° (S., D., Soc. 77, 237). Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 174—175° (unkorr.) (S., D., Soc. 73, 781). Löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer löslich in siedendem Wasser (S., D., Soc. 73, 781). Absorptionsspektrum: Purvis, C. 1909 I, 765; Soc. 95, 296.
- 5-Brom-2-amino-pyridin C₅H₅N₂Br, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Tschitschibabin, Tjashelowa, Ж. 50 [1920], 483; C. 1923 III, 1021. B. Neben anderen Produkten aus Picolinsäureamid beim Behandeln mit Brom und Kalilauge (Camps, Ar. 240, 348). Krystalle (aus Benzol). F: 137° (C.; Tsch., Tja.).
- 8.5-Dibrom-2-amino-pyridin C₅H₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. Zur Br Konstitution vgl. Tschitschibabin, Tjashelowa, 3K. 50 [1920], 483; C. 1923 III, 1021. B. Neben anderen Produkten aus Picolinsäureamid beim Behandeln mit Brom und Kalilauge (Camps, Ar. 240, 349). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106—107° (C.; vgl. Tsch., Tja.), 105° (Tsch., Tja.).
- 2. 3-Amino-pyridin C₅H₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Nicotinsäureamid beim Erwärmen mit alkal. Kaliumhypobromit-Lösung auf 70°, neben anderen Produkten (Pollak, M. 16, 54; Camps, Ar. 240, 354; Philips, Ch. Z. 18, 642; A. 288, 263). Aus β-Pyridyl-urethan (S. 432) beim Kochen mit rauchender Salzsäure (Curtus, Mohr, B. 31, 2494). Aus N.N'-Di-β-pyridyl-harnstoff (S. 432) beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 125° (Cu., M.). Aus dem Hydrochlorid der 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) beim Erhitzen auf 250° (Blumenfeld, M. 16, 707; vgl. Gabriel, Colman, B. 35, 2833), ferner aus 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) beim Erhitzen für sich oder mit Eisessig und Acetanhydrid (B.) sowie bei der Destillation mit Kalk (G., Co.). Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 65° (Ph., A. 288, 264), 64° (unkorr.) (Po.; Ca.). Kp: 250—252° (Po.), 251° (Ca.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und Äther, unlöslich in Ligroin; ziemlich hygroskopisch (Po.). Liefert beim Behandeln mit Kaliumnitrit in schwefelsaurer

Lösung und folgenden Erwärmen des Reaktionsgemisches auf ca. 100° 3-Oxy-pyridin (Po.; Ca.). Bei der Destillation mit Schleimsäure entsteht N- β -Pyridyl-pyrrol (Piotet, Crépteux, B. 28, 1907; Pi., C. r. 137, 860). — Das Hydrochlorid färbt einen Fichtenspan orangegelb (Pi., Cr.). — $C_5H_6N_2+2$ HCl. Hygroskopische Tafeln. F: 175° (unkorr.; teilweise Zersetzung) (Po.; B.), 173,5—174,5° (Cu., M.). — $C_5H_6N_2+$ HCl + AuCl $_3$. Dunkelrote Krystalle. F: 218° (unkorr.) (Po.; B.), 223° (G., Co.). Krystallographische Untersuchung: Heberdey, M. 16, 708. — $2C_5H_6N_2+2$ HCl + PtCl $_4$. Orangerote Prismen oder Tafeln. F: 223° (Zers.) (Cu., M.), 225° (Zers.) (Po.; B.). Spaltet an der Luft Chlorwasserstoff ab (Cu., M.). — $2C_5H_6N_2+4$ HCl + PtCl $_4$. Gelbe Tafeln. F: 239° (Zers.) (Cu., M.).

- 3-[Pyrryl-(1)]-pyridin, N-β-Pyridyl-pyrrol C₀H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation eines Gemisches von 3-Aminopyridin und Schleimsäure (Pictet, Crépieux, B. 28, 1907; P., C. r. 137, 860).

 Hellgelbe Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —10°. Kp₇₃₀: 250,5—251°. D³: 1,1044. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Geht beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in 2-β-Pyridyl-pyrrol über (Syst. No. 3481). Bei Einw. von Methyljodid entsteht ein bei 241° schmelzendes Jodmethylat (Nadeln aus Alkohol; leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol). Färbt in alkoh. Lösung einen Fichtenspan blau. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus Wasser). F: 189°. 2 C₉H₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₃O. Hellgelbe Tafeln. F: 190° (Zers.). Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 178°.
- 3-Acetamino-pyridin C₇H₈ON₂ = NC₅H₄·NH·CO·CH₃. B. Aus 3-Amino-pyridin beim Behandeln mit Acetanhydrid (Camps, Ar. 240, 355; Picter, Crépieux, B. 28, 1908). Blättchen (aus Benzol oder Chloroform + Ligroin). F: 131° (P., Cr.), 133° (Ca.). Kp. 326° bis 327° (P., Cr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (Ca.; P., Cr.). Das Hydrochlorid färbt in wäßr. Lösung einen Fichtenspan orangegelb (P., Cr.).
- β -Pyridyl-carbamidsäure-äthylester, β -Pyridyl-urethan $C_3H_{10}O_2N_2=NC_8H_4$ · $NH\cdot CO_2\cdot C_3H_3$. B. Aus 3-Amino-pyridin beim Behandeln mit Chlorameisensäureäthylester in Äther (Camps, Ar. 240, 355). Beim Kochen von Nicotinsäureazid in Äther mit Alkohol (Curtius, Mohr, B. 31, 2494). Nadeln (aus Ligroin oder Benzol + Ligroin). F: 86—870 (Cu., M.), 900 (Ca.). Krystallisiert aus Wasser in wasserhaltigen Nadeln (Ca.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser (Cu., M.). Liefert beim Kochen mit rauchender Salzsäure 3-Amino-pyridin (Cu., M.).
- N.N'-Di- β -pyridyl-harnstoff $C_{11}H_{10}ON_4 = (NC_5H_4\cdot NH)_2CO$. B. Beim Zusammenschmelzen von β -Pyridyl-urethan mit 3-Amino-pyridin (Camps, Ar. 240, 356). Beim Erwärmen von Nicotinsäureazid mit Wasser (Curtius, Mohr, B. 31, 2494). Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus absol. Alkohol). F: 217° (Zers.) (Cu., M.), 225° (Zers.) (Ca.). Schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln (Cu., M.). Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 125° 3-Amino-pyridin (Cu., M.).
- N-Phenyl-N'- β -pyridyl-thioharnstoff $C_{12}H_{11}N_3S = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. Beim Zusammenschmelzen von 3-Amino-pyridin mit Phenylsenföl (Camps, Ar. 240, 356).—Blättchen (aus Alkohol). F: 164°.
- 6-Chlor-3-amino-pyridin $C_5H_5N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-nicotinsäureamid beim Erwärmen mit einer Lösung von Brom in Kalical lauge auf 70°, Versetzen der abgekühlten Reaktionsmischung mit Essigsäure und darauf mit Alkalilauge (Mills, Widdows, Soc. 93, 1379). Krystalle (aus Toluol). F: 82—83,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser und Benzol. Liefert beim Diazotieren und Kuppeln der Diazo-Lösung mit β -Naphthol einen roten Farbstoff. Beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf 120—125° entsteht 5-Amino-2-oxypyridin. Beim Behandeln mit Nitrosobenzol in Eisessig erhält man 6-Chlor-3-benzolazopyridin.
- 2.6 (oder 4.6) Dibrom 3 amino pyridin

 C₅H₄N₅Br₈, Formel I oder II. B. Neben 3-Aminopyridin beim Erwärmen von Nicotinsäureamid mit Brom
 und Kalilauge auf 70° (CAMPS, Ar. 240, 354). Rötliche

 Prismen (aus Benzol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

- 3. 4-Amino-pyridin¹) bezw. γ-Pyridon-imid C₅H₆N₂, NH₂
 Formel I bezw. II. B. Aus 4-Amino-pyridin-carbonsäure-(3)
 beim Erhitzen (KIRPAL, M. 23, 244). Aus Isonicotinsäureamid beim I.
 Erwärmen mit Brom und Kalilauge auf 70° (CAMPS, Ar. 240, 362).
 Nadeln (aus Benzol). F: 154—155° (K.), 158° (C.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol und Äther, sehr schwer in Ligroin (C.).

 Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol erhält man γ-Pyridyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester (?) (s. u.) neben goldgelben Krystallen, die bei 152° unter Zersetzung schmelzen (C.).
- **4-Anilino-pyridin-hydroxymethylat** $C_{12}H_{14}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_5H_4\cdot NH\cdot C_6H_5$. Salze vgl. unter N-Methyl- γ -pyridon-anil $CH_3\cdot NC_5H_4:N\cdot C_6H_5$ (Bd. XXI, S. 270).
- **4-Acetamino-pyridin** $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-pyridin beim Behandeln mit Acetanhydrid (Camps, Ar. **240**, 363). Krystallisiert aus Wasser in wasserhaltigen Nadeln, die bei 124° unter Aufschäumen schmelzen. Die bei 110° getrocknete Substanz schmilzt ebenso wie die aus Chloroform umkrystallisierte bei 150°. Die wasserfreie Verbindung löst sich leicht, die wasserhaltige ziemlich schwer in Benzol.
- γ -Pyridyl-carbamidsäure-äthylester, γ -Pyridyl-urethan $C_8H_{10}O_8N_8=NC_5H_4\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Amino-pyridin und Chlorameisensäureäthylester in Äther (Camps, Ar. 240, 364). Wasserhaltige, leicht verwitternde Nadeln (aus Wasser); Nadeln (aus Benzol), die bei 129° schmelzen. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, Ligroin und Wasser.
- N.N'-Di- γ -pyridyl-harnstoff $C_{11}H_{10}ON_4 = (NC_5H_4\cdot NH)_2CO$. B. Beim Zusammenschmelzen von γ -Pyridyl-urethan mit 4-Amino-pyridin (Camps, Ar. 240, 364). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 208° (Zers.).
- γ -Pyridyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester (?) $C_8H_{10}ON_2S=NC_5H_4\cdot NH\cdot CS\cdot O\cdot C_8H_5$ (?). B. Beim Kochen von 4-Amino-pyridin mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (Camps, Ar. 240, 365). Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser) vom Schmelzpunkt 92—93°; Nadeln (aus verd. Alkohol) vom Schmelzpunkt 110°; benzolhaltige Nadeln (aus Benzol), die leicht unter Benzolverlust verwittern.
- N-Phenyl-N'- γ -pyridyl-thioharnstoff $C_{12}H_{11}N_3S = NC_5H_4 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_5H_5$. Beim Zusammenschmelzen von 4-Amino-pyridin mit Phenylsenföl (Camps, Ar. 240, 364). Blättchen (aus Alkohol). F: 148°.
- 2.3.5-Trichlor-4-amino-pyridin $C_5H_2N_2Cl_3$, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2.3.4.5-Tetrachlor-pyridin beim Erwärmen mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak auf 130—140° (Sell, Dootson, Soc. 77, 3). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 153—153,5° (unkorr.). Flüchtig mit Wasserdampf. Sublimiert beim Erhitzen. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Mäßig löslich in verd. Mineralsäuren. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 213—214° (unkorr.). $2C_5H_5N_2Cl_2+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Goldgelbe Nadeln.
- 2.8.6-Trichlor-4-amino-pyridin C₅H₃N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Sell, Dootson, Soc. 77, 2.— B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Glutazin (S. 511) mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2711) Nadeln (aus Wasser). F: 157,5°; sublimiert unzersetzt; sehr leicht löslich in Alkohol; leicht löslich in verd. Salzsäure (St., v. P.). Die verd. Lösung liefert beim Behandeln mit Bromwasser eine aus Alkohol in Nadeln krystallisierende, sublimierbare Verbindung vom Schmelzpunkt 223° (unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien) (St., v. P.).
- 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin C₅H₂N₂Cl₄, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus Pentachlorpyridin beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° Cl. Cl bis 110° (Sell, Dootson, Soc. 78, 780). Aus 2.3.5-Trichlor-4-amino-pyridin beim Erhitzen mit überschüssigem Phosphorpentachlorid im Rohr auf 220° Cl. N Cl bis 230° (Sell, D., Soc. 77, 4). Beim Erhitzen von 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-oxy-pyridin mit Phosphorpentachlorid auf 150° (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2712). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Glutazin (S. 511) mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart

¹⁾ Die Salze, die Blumenfeld (M. 16, 718) beschreibt, leiten sich nicht vom 4-Aminopyridin ab (Koenies, Kinne, Weiss, B. 57 [1924], 1175).

von Phosphoroxychlorid (St., v. P., B. 19, 2711, 2713). — Blättchen oder Würfel (aus Alkohol). F: 212° (St., v. P.), 214—215° (unkorr.) (Sell, D., Soc. 77, 4). Ziemlich leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (Sell, D., Soc. 78, 781; St., v. P.). Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien, löslich in konz. Schwefelsäure (St., v. P.). Absorptionsspektrum: Purvis, C. 1909 I, 765; Soc. 95, 296. — Einw. von Jodwasserstoffsäure bei 200° und von Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 300—350°: St., v. P. Liefert beim Kochen mit überschüssigem Natriumäthylat in Alkohol 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-äthoxy-pyridin (St., v. P.; Sell, D., Soc. 77, 4). Beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumäthylat und Alkohol auf 190° erhält man 3.5-Dichlor-4-amino-2-oxy-6-äthoxy-pyridin und 3.5-Dichlor-4-amino-2.6-diäthoxy-pyridin (St., v. P.).

3.5-Dibrom-4-amino-pyridin C₅H₄N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Dohrn, Diedrich, A. 494 [1932], 301; den Hertog, Wibaut, R. 51 [1932], 944, 948. — B. Beim Zufügen von Brom zu der siedenden wäßrigen Lösung von Pyridin-sulfonsäure-(3) (O. FISCHER, RIEMERSCHMID, B. 16, 1184).

Neben 4-Amino-pyridin aus Isonicotinsäureamid beim Erwärmen mit Brom und Kalilauge auf 70° (Camps, Ar. 240, 362). — Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 164—165° (F., R.), 167° (C.). Sublimiert langsam bei 80° (F., R.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und kaltem Wasser (F., R.). — Chloroplatinat. Rotgelbe Nadeln (F., R.).

2. Amine C₂H₁₀N₂.

1. $2-[\beta-Amino-athyl]-pyridin$ $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben $\beta.\beta'-Di-\alpha$ -pyridyl-diathylamin aus $2-[\beta-Brom-athyl]-pyridin$ beim Erhitzen mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 125° (Löffler, B. 37, 170). — Flüssigkeit. Kp₁₂: 92—93°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, löslich in Äther. — Bildet mit Salzsäure Nebel. — $C_7H_{10}N_2+HBr$. Blättchen (aus Alkohol). F: 129°. Hygroskopisch; leicht löslich in Alkohol. — $C_7H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Das Krystallwasser entweicht bei 110°. F: 232—233° (Zers.). — Pikrat $C_7H_{10}N_2+2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 215—216°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

2-[\$\beta\$-Methylamino-\text{\text{athyl}}-pyridin \$C_8H_{12}N_2 = NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_3\cdot B\$. Aus 2-[\$\beta\$-Brom-\text{\text{\text{athyl}}}-pyridin beim Erhitzen mit alkoh. Methylamin-L\text{\text{csung}} im Rohr auf 100° (L\text{\text{\text{CFFLER}}}, \$B. 37, 169). — Fl\text{\text{Ussigkeit}}. \$Kp_{30}: 113\text{\$-114}^o\$. L\text{\text{cslich}} in Wasser, Alkohol, \text{\text{\text{Ather}}} und Chloroform. — Liefert mit Natriumnitrit in salzsaurer L\text{\text{\text{csung}}} ein \text{\text{\text{clight}}} s Nitrosoderivat. — \$C_8H_{12}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3\$. Gelbe Nadeln. \$F: 205° (Zers.). — \$C_8H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2\text{\text{\text{C}}}. Orangerote Krystalle. — Pikrate: \$C_8H_{12}N_2 + C_6H_3\text{\text{\text{C}}}_3\text{\text{\text{\text{\text{Ush}}}}. Prismen. \$F: 137\text{\$-138}^o\$. — \$C_8H_{12}N_2 + 2C_6H_3\text{\text{\text{\text{C}}}_3\text{\text{\text{\text{C}}}}. Nadeln (aus Alkohol). \$F: 193\text{\$-194}^o\$. Leicht l\text{\text{\text{\text{C}}}} in Alkohol, schwer in Wasser und \text{\text{\text{\text{\text{\text{C}}}}}.

2-[β -Diäthylamino-äthyl]-pyridin $C_{11}H_{18}N_2 = NC_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 2-[β -Brom-äthyl]-pyridin beim Erhitzen mit alkoh. Diäthylamin im Rohr auf 100° (Löffler, B. 87, 167). — Flüssigkeit von nicotinartigem Geruch. Kp₁₃: 115—116°; Kp: 229—232° (unkorr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Äther. — Hydrochlorid Zerfließliches Pulver (aus Alkohol + Äther). F: 172—173°. — $C_{11}H_{18}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Krystalle. F: 184°. — Quecksilberchlorid Doppelsalz. F: 103—104°. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Blättchen. F: 226° (Zers.). — Pikrate: $C_{11}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Blättchen. F: 96—97°. — $C_{11}H_{12}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Blättchen. F: 163—164°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

2-[β -(α -Pipecolino)-äthyl]-pyridin, N-[β -(α -Pyridyl)-äthyl]- α -pipecolin $C_{13}H_{20}N_2$, s. nebenstehende N-CH₂·CH₂·N-CH₂·N-CH₂·C

2-[β -Acetamino-äthyl]-pyridin $C_9H_{12}ON_2 = NC_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-[β -Amino-äthyl]-pyridin beim Behandeln mit Acetanhydrid (Löffler, B. 37, 172). — Öl. Kp: 175°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

- Bis-[β-(α-pyridyl)-äthyl]-amin, β.β'-Di-α-pyridyl-diäthylamin $C_{14}H_{17}N_3 = [NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH_2]_2NH$. B. Neben 2-[β-Amino-āthyl]-pyridin aus 2-[β-Brom-āthyl]-pyridin beim Erhitzen mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 125° (Löffler, B. 37, 170, 172). Gelbliche, dicke Flüssigkeit. Kp₈: 192°. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, mäßig löslich in Äther. Bildet mit Salzsäure Nebel. Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich im Wasser. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Blättchen (aus Wasser). F: 121—122°. $2C_{14}H_{17}N_3 + 6HCl + 3PtCl_4 + 2H_2O$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in siedendem Wassser. Pikrat $C_{14}H_{17}N_3 + 3C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 182—183°.
- N-Nitroso-{bis- $[\beta$ -(α -pyridyl)-äthyl]-amin}, Bis- $[\beta$ -(α -pyridyl)-äthyl]-nitrosamin $C_{14}H_{16}ON_4=[NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH_2]_2N\cdot NO.$ B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf β . β '-Di- α -pyridyl-diäthylamin in salzsaurer Lösung (Löffler, B. 37, 173). Öl. $C_{14}H_{16}ON_4+HCl+PtCl_4$. Orangerote Nadeln.
- 2. 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin, γ -Amino- α . α' -lutidin C₇H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsāure-(3.5) beim Erhitzen (MARCKWALD, B. 27, 1325). Nadeln (aus Wasser). F: 186°. Kp: 246°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Aceton, schwer in Äther und in kaltem Benzol. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol α . α' -Lupetidin (Bd. XX, S. 108) und 4-Amino-2.6-dimethyl-piperidin (S. 420). Bei Einw. von salpetriger Säure in salzsaurer Lösung entsteht 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin. Diazotiert man in konz. Schwefelsäure und gießt das Reaktionsgemisch in absol. Alkohol, so erhält man 4-Athoxy-2.6-dimethyl-pyridin. C₇H₁₀N₂ + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, mäßig in Alkohol. 2C₇H₁₀N₂ + H₂SO₄. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. 2C₇H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rotgelbe Prismen. Zersetzt sich gegen 250°. Fast unlöslich in Alkohol, sehr schwer in heißem Wasser. Pikrat C₇H₁₀N₂ + C₈H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 194—195°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.
- 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin C₁₃H₁₄N₂ = NC₅H₂(CH₃)₂·NH·C₆H₅. B. Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin beim Erhitzen mit Anilin im Rohr auf 195° (CONRAD, EPSTEIN, B. 30, 165). Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester beim Erhitzen mit Anilin im Rohr auf 180° (MICHAELIS, HANISCH, B. 35, 3158). Beim Erhitzen von 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridin mit Phenylisocyanat in Benzol auf 150° (GOLDSCHMIDT, MEISSLER, B. 23, 274). Aus dem Hydrojodid des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-anils (Bd. XXI, S. 275) beim Erhitzen (MI., HILLMANN, A. 354, 95). Krystalle (aus Benzol). F: 150° (C., E.; MI., HA.; Mr., HI.). Kp: 335—338° (C., E.). Leicht löslich in Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren (C., E.). Liefert bei Einw. von Methyljodid das Hydrojodid des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-anils (MI., HI.). Beim Zufügen von wenig Salpetersäure zu der Lösung in konz. Schwefelsäure tritt eine blutrote Färbung auf (C., E.). Hydrochlorid. Krystalle. F: 265° (MI., HA.). Chloroplatinat. Hellgelbe Nadeln. F: 209° (Zers.) (C., E.).
- 4 Anilino 2.6 dimethyl pyridin hydroxymethylat $C_{14}H_{18}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_5H_2(CH_3)_2\cdot NH\cdot C_6H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist bei 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-anil (Bd. XXI, S. 275) als Hydrat abgehandelt. Salze s. ebenfalls bei 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-anil.
- 4-Methylanilino-2.6-dimethyl-pyridin $C_{14}H_{16}N_{2}=NC_{5}H_{2}(CH_{5})_{2}\cdot N(CH_{5})\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 4-Methylanilino-1.2.6-trimethyl-pyridiniumchlorid beim Erhitzen im Vakuum (MICHAELIS, HILIMANN, A. 354, 99). Öl. Kp: 263—265°. Geht beim Zusatz von Wasser sowie beim Aufbewahren an der Luft in das Hydrat $C_{14}H_{16}N_{2}+H_{2}O$ über. Das Hydrat bildet eine krystalline Masse vom Schmelzpunkt 75°; es ist leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sehwer in Wasser, unlöslich in Äther; es reagiert stark alkalisch; im Exsiccator verflüssigt es sich unter Abspaltung von Wasser. $C_{14}H_{16}N_{2}+HCl+H_{2}O$. F: 214°. $C_{14}H_{16}N_{2}+HCl+AuCl_{2}$. Rötliche Krystalle. F: 118°. $C_{14}H_{16}N_{2}+HgCl_{2}$. Plättchen (aus Wasser). F: 126°. $2C_{14}H_{16}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Gelbrote Nadeln. F: 208°. Rhodanid $C_{14}H_{16}N_{2}+HCNS$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 145°. Pikrat $C_{14}H_{16}N_{2}+C_{6}H_{2}O_{7}N_{3}$.
- 4-Methylanilino-2.6-dimethyl-pyridin-hydroxymethylat, 4-Methylanilino-1.2.6-trimethyl-pyridiniumhydroxyd $C_{15}H_{20}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_5H_3(CH_3)\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Das Jodid entsteht aus dem Hydrat des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-anils (Bd. XXI, 8. 275) beim Kochen mit Methyljodid in Alkohol (MICHAELIS, HILLMANN, A. 354, 98). Beim Erhitzen des Chlorids im Vakuum erhält man 4-Methylanilino-2.6-dimethyl-pyridin. Chlorid, Krystalline hygroskopische Masse. Jodid $C_{15}H_{19}N_2\cdot I$. Blättchen (aus Alkohol + Ather). F: 166°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.

- 4-Acetamino-2.6-dimethyl-pyridin $C_0H_{12}ON_2 = NC_5H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin beim Erwärmen mit Acetanhydrid (Marckwald, B. 27, 1326). Krystalle; F: 113°. Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser); F: 78°. Die wasserhaltige Substanz spaltet einen Teil des Wassers im Exsiccator ab und verwandelt sich in einen Sirup, der bei längerem Erhitzen auf 150° das wasserfreie Produkt liefert. $2C_0H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. F: 235° (Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. Pikrat $C_0H_{12}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 97—98°. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 3-Brom-4-amino-2.6-dimethyl-pyridin C₇H₉N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer salzsauren Lösung von 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin mit 1 Mol Brom in Wasser (MARCKWALD, B. 27, 1331).

 Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 89°. Schmilzt wasserfrei bei 129°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und heißem Wasser. C₇H₉N₂Br + HCl. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. 2C₇H₉N₂Br + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. F: 220°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Pikrat C₇H₉N₂Br + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 197—198°. Schwer löslich in siedendem Wasser.
- 3.5-Dibrom 4 amino 2.6 dimethyl-pyridin C₇H₈N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrobromid entsteht beim Behandeln von 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) oder 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin mit überschüssigem Bromwasser in siedender wäßriger Lösung; das Perbromid (s. u.) erhält man beim Zusatz von überschüssigem Bromwasser zu einer wäßrigen oder salzsauren Lösung von 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin in der Kälte (MARCKWALD, B. 27, 1332, 1333). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 152°. Siedet unzersetzt. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol. Liefert beim Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Zersetzen des Reaktionsprodukts durch Wasser 3.5-Dibrom-4-oxy-2.6-dimethyl-pyridin. C₇H₈N₂Br₂ + HCl. Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser. C₇H₈N₂Br₂ + HBr + 2Br. Orangegelbe Nadeln. F: 193°. Geht beim Kochen mit Wasser in das Hydrobromid (s. o.) über. 2C₇H₈N₂Br₃ + 2HCl + PtCl₄. Hellorangefarbene Nadeln. Ist bei 270° noch nicht geschmolzen. Fast unlöslich in siedendem Wasser und Alkohol. Pikrat C₇H₈N₂Br₂ + C₆H₂O₇N₃. Hellgelbe Krystalle. F; ca. 255° (Zers.). Sehr schwer löslich.

3. Amine $C_8H_{12}N_2$.

- 1. 2-[β-Amino-propyl]-pyridin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2·[β-Brom-propyl]-pyridin beim Erhitzen mit alkoh.

 Ammoniak im Rohr auf 125° (Löffler, Kirschner, B. 38, 3334).—
 Öl. Kp₁₃: 103—104°. D¹⁵: 1,004. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Wasser. C₈H₁₂N₂ + 2HCl+2AuCl₃. Gelbe Blätter. F: 216° (Zers.). Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Krystalle. F: 122°. C₈H₁₂N₂+2HCl+PtCl₄. Orangerote Krystalle (aus Wasser). F: 239° (Zers.). Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 210—211°.
- 2-[β -Äthylamino-propyl]-pyridin $C_{10}H_{10}N_2=NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-[β -Brom-propyl]-pyridin beim Erhitzen mit Äthylamin in Alkohol im Rohr auf 125° (Löffler, Kirschner, B. 38, 3333). Hygroskopische Flüssigkeit. Kp₁₂: 108—109°. D: 0,953. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung ein öliges, in Äther leicht lösliches Nitrosamin, dessen Chloroplatinat aus Wasser in orangegelben Nadeln vom Schmelzpunkt 198° krystallisiert. $C_{10}H_{16}N_2+2HCl+2AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 204°. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Tafeln. F: 146°. Chloroplatinat. Granatrote Prismen (aus Wasser). F: 225° (Zers.). Pikrat. Gelbe Krystalle. F: 178°.
- 2-[\$\beta\$-Di\text{\text{i}}\text{thylamino-propyl}-pyridin \$C_{12}H_{20}N_2 = NC_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot N(C_2H_5)_2\$. \$B\$. Aus 2-[\$\beta\$-Brom-propyl]-pyridin beim Erhitzen mit Di\text{\text{thylamin}}\text{ und Alkohol im Rohr auf } 120-125^0\$ (L\text{\text{\$\text{\$\text{\$U\$}}\$}}\text{\$\text{
- 2. 5^1 Amino 2 methyl 5 āthyl pyridin, 2 Methyl $CH_3 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- 2-Methyl-5-[α -methylamino-äthyl]-pyridin C₉H₁₄N₂ = NC₅H₂(CH₃)·CH(CH₃)·NH·CH₃. B. Aus 2-Methyl-5-[α -brom-äthyl]-pyridin beim Erhitzen mit alkoh. Methylamin-Lösung im Rohr auf 100° (KNUDSEN, B. 28, 1760). Flüssigkeit von stechendem Geruch.

- Kp: 223-225°. Leicht löslich in Wasser. Physiologisch dem Nicotin sehr ähnlich (Fröhner). — C₉H₁₄N₂ + 2 HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 177°. — C₉H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Prismen. F: 243°.
- **2-Methyl-5-**[α -dimethylamino- α -thyl]-pyridin $C_{10}H_{16}N_2 = NC_8H_8(CH_8) \cdot CH(CH_8) \cdot CH(CH_8)$ N(CH₃)₈. B. Neben α-Picolin-β'-[α-acrylsäure] bei schwachem Erwärmen von α-Picolin- β' -[a-brom-a-propions aure] mit Dimethylamin-Lösung (Knudsen, B. 28, 1771). — Flüchtig mit Wasserdampf. — C₁₀H₁₆N₂+2HCl+2AuCl₂. Gelbe Stäbchen. F: 168°.
- 2-Methyl-5-[α -anilino-äthyl]-pyridin $C_{14}H_{16}N_2 = NC_5H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$.

 B. Aus 2-Methyl-5-[α -brom-äthyl]-pyridin beim Kochen mit Anilin in Alkohol (KNUDSEN, B. 28, 1761). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 145—146° (unkorr.). $C_{14}H_{16}N_3 + 2HCl + H_2O$. Nadeln. F: 201—202°. $C_{14}H_{16}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Prismen. Verkohlt oberhalb 300°, ohne zu schmelzen.
- 2 Methyl 5 [α piperidino äthyl] pyridin $C_{12}H_{20}N_2 =$ NC₅H₃(CH₂)·CH(CH₃)·N<CH₂·CH₂·CH₂·CH₂. B. Aus 2-Methyl-5-[α -brom-āthyl]-pyridin beim Erhitzen mit Piperidin in Alkohol auf dem Wasserbad (Knudsen, Wolffenstein, B. 28, 2275). — Kp₇₅₉: 279—282°. — C₁₃H₂₀N₂ + 2 HCl. Sublimierbar.

- 2-Methyl-5-[\(\alpha\)-coniino-\(\alpha\)-pyridin, H2C\(\congregar_{\text{CH}_2\cdot \cdot N-[α -{6-Methyl-pyridyl-(3)}-āthyl]-coniin $C_{16}H_{26}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Methyl-5-[α-brom-āthyl]-pyridin beim Behandeln mit Coniin (Bd. XX, S. 110) (KNUDSEN, WOLFFENSTEIN, B. 28, 2276). — C₁₆H₂₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rote Prismen. F: 244—245° (Zers.). Schwer löslich in Wasser.
- 2-Methyl-5-[α -acetylanilino-äthyl]-pyridin $C_{16}H_{16}ON_9=NC_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Methyl-5-[α -anilino-äthyl]-pyridin beim Kochen mit Acetanhydrid (Knudsen, B. 28, 1761). Krystalle. F: 100°. Unlöslich in Wasser.
- 2-Methyl 5 $[\alpha$ methylnitrosamino äthyl] pyridin $C_9H_{12}ON_3 = NC_8H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot NO$. B. Aus 2-Methyl-5- $[\alpha$ -methylamino-āthyl]-pyridin bei Einw. von Natriumnitrit auf das Hydrochlorid in wäßr. Lösung (Knudsen, B. 28, 1761). Gelbes Öl. Siedet auch im Vakuum nicht unzersetzt. Kaum löslich in Wasser und in verd. Salzsäure.
- 4. $3 [\delta A \min o b u \, t \, y \, i] p \, y \, r \, i \, d \, in \, C_9 H_{14} N_3$, s. neben- or the cornel.
- 8-[δ -Methylamino-butyl]-pyridin, Dihydrometanicotin $C_{10}H_{16}N_2 = NC_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$ CH₂·CH₂·CH₃·NH·CH₃. B. Aus Metanicotin (S. 438) beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 100° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zinkstaub und Salzsäure (Löffler, Kober, B. 42, 3434). — Kp: 258—259°. Di: 0,959. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform, schwerer in Äther. — Behandelt man die Base mit Natriumhypobromit unter starker Kühlung, versetzt dann das Reaktionsprodukt vorsichtig mit konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur und erwärmt zuletzt auf dem Wasserbad, so erhält man Nicotin. — $C_{10}H_{16}N_3 + 2HCl + 2AuCl_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 138°. — $C_{10}H_{16}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Prismen. F: 198—199° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{16}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Aceton + Wasser). F: 161—162°. Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aceton.
- 8 [α Chlor δ (methyl benzoyl amino) butyl] pyridin (Benzoylchlorid Nicotin) $C_{17}H_{19}ON_{2}Cl = NC_{5}H_{4} \cdot CHCl \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot N(CH_{3}) \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erwärmen von Nicotin mit 2 Mol Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (PINNER, WOLFFENSTEIN, B. 24, 1376; P., B. 27, 2865; Ar. 281, 388; 283, 586). — Viscose Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und in verd. Essigsäure, leicht in Alkohol; löslich in Mineralsäuren (P., B. 27, 2865; Ar. 283, 586). $\alpha_{\rm D}$: —4,7° (Alkohol; c = 10) (P., B 27, 2865; Ar. 283, 586). — Liefert being Robridge in Rob Benzoesäure (P., B. 27, 2865; Ar. 283, 586). Beim Kochen mit Natriumäthylat erhält man N-Benzoyl-metanicotin (S. 438) (P., B. 27, 2865; Ar. 283, 587). — Pikrat C₁₇H₁₉ON₂Cl+C₂H₃O₇N₂. Gelbe Prismen. F: 139° (P., W.; P., Ar. 281, 389). Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 8-[$\alpha.\beta$ -Dibrom- δ -methylamino-butyl]-pyridin, Metanicotindibromid $C_{10}H_{14}N_{2}Br_{2}$ S-[2.β-Bibroin-o-methylamino-butyl]-pyridin, metanicotindioromid C₁₆H₁₄N₂Br₂
 = NC₅H₄·CHBr·CHBr·CH₃·CH₃·NH·CH₃. B. Das Perbromid (s. u.) entsteht beim Behandeln von Metanicotin (S. 438) mit Brom in Eisessig (Pinner, B. 27, 2867; Ar. 283, 595). — Liefert beim Behandeln mit schwefliger Säure und darauf mit Zink und Salzsäure Metanicotin. Bei Einw. von Natronlauge auf die Lösung des Hydrobromids entsteht 3-[β-Brom-δ-methylamino-α-butenyl]-pyridin. — C₁₆H₁₄N₂Br₂ + 2HBr. Sehr leicht löslich. — C₁₆H₁₄N₂Br₂ + 2HBr + 2Br. Gelbrote Nadeln. F: 170°. Schwer löslich in Wasser.

5. Monoamine $C_n H_{2n-6} N_2$.

1. Amine C₈H₁₀N₂.

1. **5-Amino-1.3-dihydro-isoindol, 5-Amino-isoindolin** $C_8H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von schwefelsaurem 5-Nitro-isoindolin (Bd. XX, S. 261) mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (Fränkel, B. 33, 2811). — Pikrat $C_8H_{10}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Bräunt sich bei 185° und schmilzt bei 203—204°.

2. Amin C₈H₁₀N₂, Formel I. Verbindung C₁₄H₁₂O₄N₄ (,,5·Nitro-I. — CH₂ O₂N·— CH₂ NH
3.2 - methylenimido benzyl - p-nitrani-lin"), Formel II. Die von Meyer, Stillich, CH₂·NH₂ CH₂·NH·C₆H₄·NO₂
B. 35, 744 so formulierte Verbindung ist auf Grund von Maffei, G. 58 [1928], 261 und einer Privatmitteilung von Maffei bei 4-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 714) als Umwandlungsprodukt gebracht worden.

2. Amine C₂H₁₂N₂.

- 1. 3-[δ-Amino-α-butenyl]-pyridin C₂H₁₂N₂, s. neben-stehende Formel.
- 3-[δ-Methylamino-α-butenyl]-pyridin, Metanicotin C₁₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erhitzen von 1 Tl. N-Benzoyl-metanicotin (s. u.) mit 4 Tln. 250/ojegn N
 Salzsäure im Rohr auf 100° (Pinner, B. 27, 1058, 2866; Ar. 233, 589; vgl. Maass, Hildebrandt, B. 39, 3698; Löffler, Korer, B. 42, 3434).— Öl. Riecht schwach nach Nicotin; Kp: 275—278° (unkorr.) (P., B. 27, 1059; Ar. 233, 590), 275° (M., H.). Ist mit Wasserdampf sehr schwer flüchtig (P., B. 27, 1058; Ar. 233, 589). D₁¹⁵: 1,006 (L., K.); D₁^{16,7}: 1,0017 (Brühl, Ph. Ch. 16, 218). n₁₀^{16,7}: 1,5491; n₁^{16,7}: 1,5551; n₁^{16,7}: 1,5547 (Br.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Äther, sehr schwer in konz. Natronlauge (P., B. 27, 1059; Ar. 233, 590).— Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Hexahydrometanicotin (S. 427) und Oktahydrometanicotin (S. 424) (Maass, B. 38, 1831; M., Hildebrandt, B. 39, 3698). Bei längerem Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 100° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht Dihydrometanicotin (S. 437) (L., K.). Gibt bei der Einw. von Brom in Eisessig das Perbromid des Metanicotindibromids (S. 437) (P., B. 27, 2867; Ar. 233, 595). Beim Erhitzen mit Barytwasser auf 170° entstehen Methylamin und eine schwach basische Verbindung (C₉H₉N)₁(?), deren Pikrat bei 151° schmilzt (P., B. 27, 2866; Ar. 233, 601).— Metanicotindampi reizt zum Husten (P., B. 27, 1059). Physiologische Wirkung: P., Ar. 233, 604.— Salze: P., B. 27, 1059; Ar. 233, 590.— C₁₀H₁₄N₁ + 2HCl. Hygroskopische Krystallmasse (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (P.).— C₁₀H₁₄N₁ + 2HCl + 2AuCl₃. Gelbe Prismen. F: 160°. Zersetzt sich bei 175—185°. Schwer löslich in Wasser (P.).— Pikrat C₁₀H₁₄N₁ + 2C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Krystalle. Schmilzt wasserfrei bei 163° (P.).— Pikrat C₁₀H₁₄N₁ + 2C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Krystalle. Schmilzt wasserfrei bei 163° (P.). Pikrat C₁₀H₁₄N₁ + 2
- [3-(δ -Dimethylamino- α -butenyl)-pyridin]-bis-hydroxymethylat, [N-Methylmetanicotin]-bis-hydroxymethylat $C_{13}H_{24}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_5H_4\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_3\cdot OH$. Dijodid $C_{13}H_{22}N_2I_2$. B. Aus Metanicotin und Methyljodid in Methanol' bei mehrtägiger Einw. oder bei 24-stdg. Erhitzen im Rohr auf 100° (Pinner, B. 28, 464; Ar. 233, 594). Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich sehwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.
- 3 [δ (Methyl acetyl-amino) α butenyl] pyridin, N Acetyl-metanicotin $C_{12}H_{16}ON_2 = NC_5H_4 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 10—12-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Nicotin (Syst. No. 3470) mit 5 Tln. Essigsäureanhydrid auf 170° (PINNER, B. 27, 2865; Ar. 233, 574, 585; vgl. ÉTARD, C. r. 117, 172; Bl. [3] 11, 109). Gelbe, honigartige Masse. Wurde nicht rein erhalten. Schwer löslich in Äther.
- 3-[δ -(Methyl-benzoyl-amino)- α -butenyl]-pyridin, N-Benzoyl-metanicotin $C_{17}H_{18}ON_3=NC_5H_4\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Beim Kochen von 1 Tl. Nicotin (Syst. No. 3470) mit 2 Tln. Benzoylchlorid (Pinner, B. 27, 1057; Ar. 233, 587; Étard, C. r. 117, 279; Bl. [3] 11, 110). Aus Benzoylchlorid-Nicotin (S. 437) beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung (P., B. 27, 2865; Ar. 233, 587). Nadeln (aus Äther). F: 83°

(Löffler, Kober, B. 42, 3433). Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum (P., Ar. 233, 589). Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther, kaum in Wasser (P., B. 27, 1058). — $2C_{17}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallinischer Niederschlag (É.). — Pikrat $C_{17}H_{18}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 128°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in heißem Wasser (P., B. 27, 1058; Ar. 233, 589).

- 3-[β -Brom- δ -methylamino- α -butenyl]-pyridin, Brommetanicotin $C_{10}H_{13}N_2Br=NC_5H_4\cdot CH:CBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_3$. B. Beim Versetzen von bromwasserstoffsaurem Metanicotindibromid mit Natronlauge (PINNER, B. 27, 2868; Ar. 233, 597). Gibt beim Erwärmen mit Zinkstaub und Salzsäure Metanicotin. Pikrat $C_{10}H_{13}N_2Br+2C_6H_3O_7N_3$. Prismen (aus Wasser). F: 190° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser.
- 2. 6-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₉H₁₂N₂, s. neben-the H₂N CH₂ CH₂ techende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Nitroso-1.2.3.4-tetra-the H₂N CH₂ C stehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Nitroso-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 290) oder von 6-Amino-chinolin (S. 447)
 mit Zinn und Salzsäure (Ziecler, B. 21, 863). Bei der Reduktion von [Benzol-sulfonsäure-(1)](4 azo 6)-[1.2.3.4-tetrahydro-chinolin] (Syst. No. 3448) mit Zinnchlorür und Salzsäure
 (Bamberger, A. 257, 25). — Krystalle (aus Benzol). F: 97° (Z.; B.). Ist im Vakuum destillierbar (Z.). Leicht löslich in Wasser (Z.). — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rotviolette Färbung, die auf Zusatz von Salzsäure smaragdgrün wird (Z.; B.). Weitere Farbreaktionen: Bamberger, Zumero, B. 26, 1291. — C9H12N2 + 2HCl. Hygroskopische Nadeln.
 F: 244—246° (Z.). — C9H12N2 + 2HCl + PtCl4 (bei 110°). Gelber, krystallinischer Niederschlag (Z.). — Oxalat. Nadeln. F: 168° (Z.). — Pikrat. Grüne Krystalle. F: 176° (Z.).
- 1 Methyl 6 dimethylamino 1.2.8.4 tetrahydro-chinolin, 6 Dimethylamino kairolin C₁₂H₁₈N₂, s. neben-stehende Formel. B. Beizsäure und Erhitzen 6 Dimethylamino-chinolin mit Zinn und Salzsäure und Erhitzen Bei Resktionsprodukts mit methylalkoholischer Salzsäure im Rohr auf 180° (Ostermayer, B. 18, 597). — C₁₂H₁₈N₂ + HCl. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 220°. — C₁₂H₁₈N₂ + HCl + ClI. Gelbe Krystalle. F: 127°.
- [1-Methyl-6-dimethylamino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin]-bis-hydroxymethylat, [6 - Dimethylamino - kairolin] - bis - hydroxymethylat $C_{14}H_{26}O_2N_3 = (HO)(CH_3)_3N \cdot C_6H_3 CH_2 CH_2$. B. Beim Kochen von 6-Amino-1.2 B. Beim Kochen von 6-Amino-1.2.3.4-tetrahydrochinolin mit überschüssigem Methyljodid in Methanol (Ziegler, B. 21, 865). — Krystalle (aus Methanol). F: 171°.

"Tetrahydrochinolin - dimethylanilinthiosulfonsäure - indamin" $C_{17}H_{18}O_3N_3S_2$, Formel I. Vgl. das Indamin C₁₂H₁₆O₃N₃S₂, Bd. XX, S. 264.

I.
$$(CH_3)_{2}^{+}N$$
: $(CH_3)_{2}^{+}N$: $(CH_3)_{$

- "N Methyl tetrahydrochinolin dimethylanilinthiosulfonsäure indamin" $C_{18}H_{21}O_3N_3S_2$, Formel II. Vgl. das Indamin $C_{18}H_{21}O_3N_3S_2$, Bd. XX, S. 265.
- - 3. 7-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₂H₁₂N₂, Formel III.
- 1-Methyl-7-amino-1.2.3.4tetrahydro-chinolin, 7-Aminokairolin C₁₀H₁₄N₂, Formel IV. B.

 Bei der Reduktion von 7-Nitro-kairolin (Bd. XX, S. 274) mit Zinnchlorür und konz. Salzsāure (Feer, Koenigs, B. 18, 2391; v. Braun, Grabowski, Rawicz, B. 46 [1913], 3178). —
 Amorph. F: 60°; Kp₁₅: 195°; ziemlich leicht löslich in Wasser, löslich in Äther (v. B., G., R.). Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft grünlichgelb (v. B., G., R.). Gibt mit Natriumnitrit in 10°/oiger Schwefelsäure 6-Nitroso-7-amino-kairolin (Bd. XXI, S. 430) (F., K.). —
 C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle. Schwer löslich.

1-Methyl-6-nitroso-7-amino-1.2.8.4-tetrahydro-chinolin, I. $_{\rm H_2N}$. ON CH₂ CH₂ II. $_{\rm HN}$: CH₂ CH₂

4. 8-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₂H₁₂N₂, Formel III.

6-Brom-8-amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₉H₁₁N₂Br, Formel IV. B. Bei der Reduktion von 6-Brom-8-nitro-tetrahydrochinolin (Bd. XX, S. 274) mit Zinnchlorür-Lösung (Kunckell, Ber. Disch. pharm. Ges. 20, 198, 215; C. 1910 II, 94). — Nadeln (aus

Ligroin). F: 85—86°. — Reduziert Platinchlorid-Lösung unter Schwärzung. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid oder Eisessig 5-Brom-2-methyl-1.7-trimethylen-benzimidazol (Formel V; Syst. No. 3483). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 184°. Zersetzt sich an der Luft. — $2C_9H_{11}N_2Br+2HCl+SnCl_2+2H_2O$. Nadeln (aus salpetersäurehaltigem, verdünntem Alkohol). F: 158—160° (Zers.).

1-Acetyl-6-brom-8-amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₁₁H₁₃ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Das Zinnchlorürdoppelsalz entsteht bei der Reduktion von 1-Acetyl-6-brom-8-nitrotetrahydrochinolin (Bd. XX, S. 274) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Kunckell, C. 1910 II, 94). — Die salzsaure Lösung der Base liefert beim Versetzen mit Natronlauge unter Kühlung 5-Brom-2-methyl-1.7-trimethylen-benzimidazol (Formel V; Syst. No. 3483). — 2C₁₁H₁₃ON₂Br+2HCl+SnCl₂. Krystalle. F: oberhalb 270°.

5. 5-Amino-2-methyl-2.3-dihydro-indol, 5-Amino-H₂N CH₂
2-methyl-indolin C₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei
der Reduktion von [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 5)-[2-methylindolin] (Syst. No. 3448) mit Zinnchlorür und heißer Salzsäure (Bamberger, Zumbro, B.
26, 1290). — Nadeln (aus Benzol). F: 93,5°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in Wasser, löslich in Ligroin. Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt mit Eisenchlorid eine rotviolette Farbe, die auf Zusatz von konz. Salzsäure smaragdgrün wird. Weitere Farbreaktionen: B., Z. — Hydrochlorid. Krystalle.

6. 5-Aminomethyl-1.3-dihydro-isoindol, 5-Amino- $^{\rm H_2N\cdot CH_2}$ NH methyl-isoindolin $^{\rm C_9H_{12}N_2}$, s. nebenstehende Formel.

2-Phenyl-5-anilinomethyl-isoindolin $C_{21}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3<\frac{CH_2}{CH_2}>N\cdot C_6H_5$. B. Das Hydrobromid entsteht bei 4-stdg. Kochen von 1 Mol 1\frac{1}{2}\frac{1}{4}\frac{1}{1}\text{Tribrom-pseudocumol (Bd. V, S. 403) mit 4 Mol Anilin in Alkohol (Ciusa, G. 36 II, 92). — Krystalle (aus Ligroin). F: 128\frac{0}{2}\text{.} — $C_{21}H_{20}N_2 + HBr$. Krystalle (aus Ligroin). F: 132\frac{0}{2}\text{.} Schwer löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln.

3. Amine $C_{10}H_{14}N_2$.

1. 8-Amino-6-methyl-1.2.3.4tetrahydro - chinolin C₁₀H₁₄N₂, VI.
Formel VI. B. Bei der Reduktion von
[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4azo 8)-[6-mehyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin] (Syst. No. 3448) mit Zinkstaub in siedender verdünnter
Natronlauge (Bamberger, Wulz, B. 24, 2070). — Beim Kochen des Hydrochlorids mit
Eisessig-Essigsäureanhydrid in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat entsteht 2.5-Dimethyl-1.7-trimethylen-benzimidazol (Formel VII; Syst. No. 3484). — Gibt mit Eisenchlorid
oder Kaliumdichromat eine bordeauxrote Färbung. Weitere Farbreaktionen: B., W. —
C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl. Prismen. Zersetzt sich bei 216°.

- 2. 6 Amino 8 methyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolin C₁₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Nitroso-8-methyl-1.2.3.4 tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 292) mit Zinn und Salzsäure (Ziegler, B. 21, 866) oder von [Benzol-sulfonsäure-(1)]- CH₃ (4 azo 6)-[8-methyl-1.2.3.4 tetrahydro-chinolin] (Syst. No. 3448) mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure (Bamberger, Wulz, B. 24, 2065). C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl. Monoklin prismatisch (B., W.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 786). Schmilzt oberhalb 310° (B., W.). Gibt mit Eisenchlorid eine smaragdgrüne Färbung (B., W.). Weitere Farbreaktionen: B., W.
- 4. $2 [3 Amino \beta phenāthyl] piperidin, <math>\alpha [3 Amino phenyl]$ β - [α - piperidyl] - äthan, 3' - Amino - α - stilbazolin $C_{13}H_{20}N_2$ H.C.CH. CH. H₂C·CH₂·CH₂
 H₂C·CH₂·CH₂. B. Bei der Reduktion von 3'-Amino-α-stilbazol (S. 461)
 H₂C·NH·CH·CH₂·CH₂·C₈H₄·NH₂
 mit Natrium und Alkohol (Schuffan, B. 23, 2718). — Öl. Riecht nach Piperidin. Kp₂₅:
 200—205°; Kp: 360°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Wasser. — Chloroplatinat. Gelbe Blättchen. Zersetzt sich leicht.

6. Monoamine $C_n H_{2n-8} N_2$.

- 1. 2-Amino-indol $C_8H_8N_2=C_6H_4{<}{CH\atop NH}{>}\,C\cdot NH_2.$
- 2 [Carbäthoxy amino] indol, [Indolyl (2)] carbamidsäure äthylester, $[Indolyl-(2)]-urethan \quad C_{11}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 < \overset{CH}{NH} > C \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \quad ist \quad desmotrop \quad mit$ 2-[Carbathoxy-imino]-indolin (Bd. XXI, S. 283).

2. Amine C₂H₁₀N₂.

- 1. 3-Amino-2-methyl-indol $C_9H_{10}N_2 = C_8H_4 < \frac{C(NH_2)}{NH} > C \cdot CH_3$. B. Aus 3-Benzolazo-2-methyl-indol (Bd. XXI, S. 312) beim Erwärmen mit Zinn und konz. Salzsäure in Alkohol auf dem Wassserbad (WAGNER, A. 242, 385). - Blättchen. F: 112-1130; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin (W.). — Wird an der Luft anfangs rosa, später dunkelrot (W.). Das Hydrochlorid liefert beim Erwärmen mit Ferrichlorid in Wasser auf 50—60° eine Verbindung C₉H₇ON (s. u.) und ein in Alkohol leicht lösliches Produkt (W.). Bei längerem Erwärmen von 3-Amino-2-methyl-indol mit Zinkstaub und Salzsäure erhält man 2-Methyl-indolin (W.). Bei Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung entsteht 3-Diazo-2-methyl-indol (s. u.) (Castellana, D'Angelo, R. A. L. [5] 14 II, 150; G. 36 II, 62). — C₆H₁₀N₂ + HCl. Prismen (aus Wasser), Krystalle (aus Alkohol + Äther). Wird an der Luft gelb bis rot (W.). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 3-Diazo-2-methyl-indol C₂H₇N₃, I. C_6H_4 $\stackrel{C}{\stackrel{N}{\stackrel{1}{\sim}}}$ $C \cdot CH_3$ II. C_6H_4 $\stackrel{C(:N_2)}{\stackrel{C}{\stackrel{1}{\sim}}}$ $C \cdot CH_3$ Formel I oder II. B. Aus 3-Amino-2-me-Formel 1 oder 11. B. Aus 3-Amino-2-methyl-indol bei Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung (Castellana, D'Angelo, N. A. L. [5] 14 II, 150; G. 36 II, 62). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 94°. Verändert sich am Licht. — C₀H₇N₃ + 2 HCl. Brauner, krystalliner Niederschlag. Zersetz sich bei ca. 100°. — C₀H₇N₃ + 2I. Braune Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 80°. Explodiert beim Erhitzen. — Pikrat C₀H₇N₃ + C₀H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Verbindung C₀H₇ON. B. Aus 3-Amino-2-methyl-indol-hydrochlorid beim Erwärmen mit Ferrichlorid in Wasser auf 50—60° (Wagner, A. 242, 387). — Goldgelbe Blättchen (aus Barrol). F: 225° (teilweise Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in heißem

(aus Benzol). F: 225° (teilweise Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in heißem Aceton, unlöslich in Wasser und in verd. Säuren.

- 1-Äthyl-3-amino-2-methyl-indol $C_{11}H_{14}N_2=C_6H_4 < \frac{C(NH_2)}{N(C_2H_5)} > C \cdot CH_2$. B. Aus 1-Äthyl-3-nitro-2-methyl-indol beim Kochen mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (Castellana, D'Angelo, R. A. L. [5] 14 II, 150; G. 36 II, 62). Pikrat $C_{11}H_{14}N_2+C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 180-182°.
- 2. 6-Amino-2-methyl-indol C₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel, B. Aus 6-Amino-2-methyl-indol-carbonsaure-(3)-athylester beim Erhitzen mit Alkohol und Salzsäure im Rohr oder beim

Erwärmen mit Schwefelsäure auf 40° (Reissert, Heller, B. 87, 4368, 4376). Aus [α ·(2.4-Diamino-phenyl)-acetoscetyl]-[α -(2.4-diamino-phenyl)-acetossigsäure]-äthylester (Bd. XIV, S. 657) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130° (R., H.). — Unbeständig; wurde nicht ganz rein erhalten. Blättchen (aus Alkohol). F: 82°. Löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_9H_{10}N_9+C_6H_3O_7N_9$. Dunkelgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 192°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

- 6-Acetamino-2-methyl-indol (?) $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 < CH_5 \cdot CCH_3$ (?).
- B. Aus 6-Acetamino-2-methyl-indol-carbonsäure-(3)-äthylester (?) beim Erwärmen mit 90% Schwefelsäure auf 40% (Reissert, Heller, B. 37, 4377). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 180,5%. Leicht löslich in Eisessig und Methanol, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 6-Amino-2-methyl-indol.
 - 6-Bensamino-2-methyl-indol (?) $C_{16}H_{14}ON_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{3} < CH_{5} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{3} < CH_{5} \cdot CO \cdot CH_{5}$ (?).
- B. Aus 6-Amino-2-methyl-indol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Reissert, Heller, B. 37, 4377). Blättchen (aus Alkohol). F: 209°. Ziemlich leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Benzol und Ligroin.
- 1-[\alpha-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-6-amino-2-methyl-indol (?) C₁₉H₂₉O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus [\alpha-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[\alpha-(2.4-diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[\alpha-(2.4-diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[\alpha-(2.4-diamino-phenyl)-acetoacetyl]-\alpha-(Bd. XIV, S. 657) beim Erhitzen mit 30°/\(\alpha\) iger Natronlauge im Rohr auf 100° (Reissert, Heller, B. 37, 4368, 4374). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig + Äther). Wird an der Luft sofort blau und zersetzt sich heftig bei 142,5°. Unlöslich in Ligroin, Äther und Benzol, leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Eisessig. Löslich in Alkalien. Gibt beim Kochen mit Aceton ein Produkt vom Schmelzpunkt 211°. Beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung erhält man ein Tribenzoylderivat C₄₀H₃₂O₅N₄ (Krystalle; zersetzt sich bei 138°; leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin).
- 3. Bz-Amino-2-methyl-indol $C_9H_{10}N_2 = H_2N \cdot C_6H_3 < CH_>C \cdot CH_3$. B. Aus Bz-Nitro-2-methyl-indol (Bd. XX, S. 314) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 286). Voluminöses Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 137°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Xylol.

Bs-Acetamino-2-methyl-indol $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CH_3$. B. Aus Bz-Amino-2-methyl-indol beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 287). — Amorphes Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 188°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

Bs - $[\omega$ - Phenyl - ureido] - 2 - methyl - indol $C_{16}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_0 \cdot NH \cdot C_6H_3 < C_{NH} > C \cdot CH_3$. B. Aus Bz-Amino-2-methyl-indol beim Behandeln mit Phenylisocyanat in Benzol auf dem Wasserbad (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 288). — Amorph (aus Alkohol + Äther durch Petroläther gefällt). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther.

Bz - [ω - Phenyl - thioureido] - 2 - methyl - indol $C_{16}H_{16}N_3S = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5 < \frac{CH}{NH} > C \cdot CH_5$. B. Aus Bz-Amino-2-methyl indol bei Einw. von Phenylsenföl in Alkohol (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 288). — Amorphes Pulver (aus Äther + Petroläther). F: 162°. Unlöslich in Petroläther, fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol.

3. 6 - Amino - 1.2.3.4.3'.4'.5'.6' - oktahydro - [benzo - 1'.2':7.8 - chinolin] ¹), 6 - Amino - 7.8 - tetramethylen - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin (,,p - Amino-ar. - oktahydro - α - naphthochinolin") C₁₂H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 6)-[1.2.3.4.3'.4'.5'.6'-oktahydro-(benzo-1'.2':7.8-chinolin)] beim Kochen H₂C CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ 2491). — Prismen (aus Äther). F: 97°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, leicht in Äther, schwer in kaltem Ligroin und Wasser. — Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrichlorid eine blaßgelbe, mit Kaliumdichromat eine braungelbe Färbung. — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

7. Monoamine $C_n H_{2n-10} N_2$.

1. Amine CoH₈N₂.

- 2-Amino-chinolin bezw. a-Chinolonimid C₉H₈N₉, Formel I bezw. II. B. Aus 2-Chlor-chinolin beim Erhitzen mit Ammoniak und Am-I. monium carbonat im Rohr auf 200-210° (CLAUS, Schaller, J. pr. [2] 56, 206). Aus 2-Hydrazino-chinolin beim Kochen mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung (Marckwald, Meyer, B. 33, 1894). Beim Erhitzen von 2-Phenylhydrazinochinolin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 180° (EPHRAIM, B. 24, 2819). Aus 2-Amino-zimtsäure-nitril sowie aus 2-Acetamino-zimtsäure-nitril beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat Lösung (Pschore, B. 31, 1297). — Blättchen (aus Wasser). F: 125° (CL., Sch.), 129° (korr.) (Psch.). Sublimiert in Blättchen (CL., Sch.; Psch.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser (CL., Sch.), leicht in Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, Essigester und Chloroform, schwer in kaltem Benzol, Toluol und Ligroin (PSCH.; vgl. a. CL., SCH.). — Liefert beim Behandeln mit konz. Alkalilaugen sowie beim Erhitzen mit verd. Laugen oder mit Säuren 2-Oxy-chinolin (CL., Sch.). Beim Behandeln mit Methyljodid erhält man das Hydrojodid des N-Methyl-a-chinolon-imids (Bd. XXI, S. 305) (Cl., Sch.). — Hydrochlorid. Sehr leicht löslich in Wasser (PSCH.). - Sulfat. Krystalle. Schwer löslich in kalter verdünnter Schwefelsäure (Psch.). — Nitrat. Nadeln (Psch.). — CoHsN2 + HCl + AuCl2. Gelbe Krystalle. F: 263° (M., M.). Schwer löslich. — 2CoH2N2 + 2HCl + PtCl4 + 2 H.O. Orangegelbe Nadeln (aus konz. Salzsäure) (CL., Sch.; vgl. a. Psch.). Schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (CL., Sch.). - Pikrat C₂H₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Krystalle. Zersetzt sich bei 250—253° (korr.) (Psch.; vgl. a. E.). Schwer löslich in Alkohol (Psch.).
- 2-Amino-chinolin-hydroxymethylat $C_{10}H_{12}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot NH_2$. Salze vgl. unter N-Methyl- α -chinolon-imid (Bd. XXI, S. 305).
- **2-Methylamino-chinolin-hydroxymethylat** $C_{11}H_{14}ON_{2} = (HO)(CH_{3})NC_{9}H_{6} \cdot NH \cdot CH_{3}$. Salze vgl. unter N-Methyl- α -chinolon-methylimid (Bd. XXI, S. 305).
- 2-Dimethylamino-chinolin-hydroxymethylat, 1-Methyl-2-dimethylamino-chinoliniumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot N(CH_3)_2$. B. Das Jodid entsteht aus dem Hydrojodid des N-Methyl- α -chinolon-methylimids (Bd. XXI, S. 305) beim Behandeln mit Natronlauge und Versetzen des entstandenen Öls mit Methyljodid in Äther (Roser, A. 282, 384). Das Jodid bildet sich auch aus 2-Jod-chinolin-jodmethylat beim Behandeln mit Dimethylamin (R.). Das Jodid liefert beim Kochen mit Natronlauge Dimethylamin und N-Methyl- α -chinolon. $C_{12}H_{15}N_2\cdot Cl$. Krystalle (aus Alkohol). $C_{12}H_{15}N_2\cdot I + H_2O$. Nadeln. F: 197°. Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol. $2C_{12}H_{15}N_2\cdot Cl + PtCl_4$.
- **2-A**mino-chinolin-hydroxyäthylat $C_{11}H_{14}ON_3=(HO)(C_2H_5)NC_9H_6\cdot NH_2$. Jodid vgl. unter N-Äthyl-a-chinolon-imid (Bd. XXI, S. 306).
- 2-Anilino-chinolin $C_{15}H_{12}N_3=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlorchinolin mit Anilin auf 200° (FRIEDLAENDER, WEINBERG, B. 18, 1532). Aus N.N'-Diphenyl-N-[chinolyl-(2)]-harnstoff beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° (Goldschmidt, Meissler, B. 23, 277). Blättchen (aus Alkohol). F: 98° (F., W.; G., M.). Destilliert fast unzersetzt oberhalb 360° (F., W.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren (F., W.). Wird am Licht und an der Luft braun (F., W.). Chloroplatinat. Krystallin (F., W.).
- 2-[4-Brom-anilino]-chinolin $C_{18}H_{11}N_3Br = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_8H_4Br$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-chinolin mit 4-Brom-anilin (Friedlaender, Weinberg, B. 18, 1533). Schüppchen (aus verd. Alkohol). F: 146°.
- 2-Anilino-chinolin-hydroxymethylat $C_{16}H_{16}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$. Salze vgl. unter N-Methyl- α -chinolon-anil (Bd. XXI, S. 305).
- 2-[1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(1)]-chinolin, 1-[Chinolyl-(2)]-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-chinolin beim Erhitzen mit 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin (FRIEDLAENDER, WEINBERG, B. 18, 1533).— Krystalle (aus Chloroform). F: 118°. Destilliert unzersetzt bei hoher Temperatur. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in anderen Lösungsmitteln.

2-Acetamino-chinolin-hydroxymethylat $C_{12}H_{14}O_2N_3=(HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. — Jodid vgl. unter N-Methyl-a-chinolon-acetimid (Bd. XXI, S. 306).

Löst sich in Mineralsäuren mit intensiv gelber Farbe.

2-Bensamino-chinolin-hydroxymethylat $C_{17}H_{16}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_8$. — Salze vgl. unter N-Methyl-a-chinolon-benzimid (Bd. XXI, S. 306).

N.N'-Diphenyi-N-[chinolyl-(2)]-harnstoff $C_{22}H_{17}ON_3 = NC_9H_6 \cdot N(C_9H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-chinolin mit Phenylisocyanat in Benzol auf 220° (Goldschmidt, Meissleb B. 23, 276). — Nadeln (aus Benzol). F: 150°. — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° in 2-Anilino-chinolin, Anilin und Kohlendioxyd gespalten.

6-Chlor-2-amino-chinolin C₀H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Cl. Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-chinolin mit Zinkchlorid-Ammoniak auf 200° (O. FISCHER, B. 35, 3683). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 152°.

2. 4-Amino-chinolin bezw. y-Chinolon-imid
C₀H₆N₆, Formel I bezw. II. B. Aus Cinchoninsäureamid
beim Erwärmen mit Brom und Kalilauge (Hoogewerff,
van Dorp, R. 10, 145; Claus, Howitz, J. pr. [2] 50, 237;
Cl., Frobenius, J. pr. [2] 56, 181; Wenzel, M. 15, 457).

Neben anderen Produkten aus den Oximen des N-Methyl-cinchotoxins (Syst. No. 3571) und des N-Methyl-cinchotintoxins (Syst. No. 3570) beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Chloroform und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit wäßrig methylalkoholischer Natronlauge oder mit verd. Salzsäure (Koenigs, B. 40, 650, 2876, 2880). — Nadeln mit 1 H.O. (aus Wasser, Alkohol, Chloroform oder Benzol); F: 70° (Hoo., v. D.; Cl., How.; Cl., Fr.). Wasserfreie Blättchen (aus Benzol); Krystalle (aus Äther); F: 152—154° (Hoo., v. D.), 154° (Cl., Fr.; W.), 154—155° (K.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Benzol und Äther, löslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff (Hoo., v. D.; vgl. a. Cl., How.). — Die zugehörige Diazo-Verbindung läßt sich nur beim Diazotieren in konz. Schwefelsäure in Form einer roter Lösung gewinnen; beim Eintragen dieser Lösung in Wasser erhält man 4-Oxy-chinolin, beim Eintragen in Kupferbromür-Lösung 4-Brom-chinolin (CL., How.; vgl. CL., Fr., J. pr. [2] 56, 194); diazotiert man in salzsaurer Lösung, so erhält man unmittelbar 4-Chlor-chinolin (W.; CL., How.), in bromwasserstoffsaurer Lösung 4-Brom-chinolin und 3-Brom-4-amino-chinolin (CL., How.; CL., FR., J. pr. [2] 56, 192), in jodwasserstoffsaurer Lösung 3-Jod-4-amino-chinolin (CL., FR.). 4-Aminochinolin liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform oder Eisessig 3-Brom-4-amino-chinolin (CL., How.). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure erhält man je nach den Bedingungen 4-Nitramino-chinolin (S. 593) und 6-Nitro-4-amino-chinolin (S. 445) oder 6-Nitro-4-nitraminochinolin (S. 593) und eine Verbindung $C_{18}H_{10}O_7N_7$ oder $C_{18}H_{19}O_7N_7$ (s. u.) (CL., Fr., J. pr. [2] 56, 197; Tschitschibabin, Witkowski, Lapschin, Ж. 57 [1925], 306; B. 58 [1925], 803). Beim Erwarmen mit Methyljodid auf 50-60° bildet sich das Hydrojodid des N-Methylγ-chinolon-imids (Bd. XXI, S. 304) (CL., Fr., J. pr. [2] 56, 184); reagiert analog mit Athyljodid bei 100° (CL., Fr.).

 $C_0H_8N_2 + HCl + H_2O$. Blättchen (Koenigs, B. 40, 652; vgl. a. Claus, Frobenius, J. pr. [2] 56, 182). Sehr leicht löslich in Wasser (Cl., Fr.). — $C_0H_8N_2 + HNO_3 + H_2O$. Blättchen oder Nadeln. F: ca. 212° (Zers.) (K., B. 40, 652), 214° (Cl., Fr., J. pr. [2] 56, 183). — $2C_0H_8N_2 + H_2Cr_2O_7$. Gelbe bezw. rote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 207° (Cl., Fr., J. pr. [2] 56, 184), bei 210° (K., B. 40, 652). Schwer löslich in Wasser (Hoogewerff, van Dorf, R. 10, 147). — $2C_0H_8N_2 + AgNO_3$. Nadeln (Hoo., v. D.). — $2C_0H_8N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangegelbe Nadeln (aus konz. Salzsäure). F: 266—270° (Zers.) (Hoo., v. D.); zersetzt sich bei 307° (K., B. 40, 652). Fast unlöslich in Wasser (Hoo., v. D.; Cl., Fr., J. pr. [2] 56, 183). — Pikrat. Nadeln (aus Wasser). F: 274° (K., B. 40, 651). — Verbindung mit Kohlendioxyd. Krystallines Pulver. F: 90° (Zers.) (K., B. 40, 652), 96° (Zers.) (Hoo., v. D.).

Verbindung C₁₈H₁₀O₇N₇ oder C₁₈H₁₈O₇N₇. B. In geringer Menge beim Behandeln von 4-Amino-chinolin mit Salpeterschwefelsäure (Claus, Frobenius, J. pr. [2] 56, 197, 200). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 285°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. Sehr schwer löslich in verd. Salzsäure, sehr leicht in verd. Alkalien mit roter Farbe; aus konzentrierten alkalischen Lösungen scheiden sich allmählich dunkel-

gelbe Nadeln aus.

4-Amino-chinolin-hydroxymethylat $C_{10}H_{13}ON_3=(HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot NH_2$. — Salze vgl. unter N-Methyl- γ -chinolon-imid (Bd. XXI, S. 304).

4-Amino-chinolin-hydroxyäthylat $C_{11}H_{14}ON_2 = (HO)(C_2H_5)NC_9H_6 \cdot NH_2$. — Jodid vgl. unter N-Äthyl- γ -chinolon-imid (Bd. XXI, S. 304).

4-Anilino-chinolin C₁₅H₁₂N₂ = NC₀H₆·NH·C₆H₅. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 4-Chlor-chinolin mit Anilin auf 120° (EPHRAIM, B. 26, 2229). — Nadeln. F: 198°.

- $C_{15}H_{12}N_8 + HCl$. Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: 244°. Fast unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, leicht löslich in absol. Alkohol.
- **4-Acetamino-chinolin** $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_0H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von **4.**Amino-chinolin mit überschüssigem Acetanhydrid in Eisessig (Claus, Frobenius, J. pr. [2] **56**, 190). Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 176°. Sublimiert unzersetzt. Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 120° das Hydrojodid des N-Methyl- γ -chinolonacetimids (Bd. XXI, S. 304).
- 4-Acetamino-chinolin-hydroxymethylat $C_{12}H_{14}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_9H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_4$. Jodid vgl. unter N-Methyl-y-chinolon-acetimid (Bd. XXI, S. 304).
- 2-Chlor-4-anilino-chinolin C₁₅H₁₁N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2-Oxy-4-anilino-chinolin beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf ca. 100—120° und Kochen des Reaktionsgemisches mit Phosphoroxy-chlorid (Niementowski, B. 40, 4290). Nadeln (aus Alkohol). F: 156°.

 Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr schwer in Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, unlöslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Anilin 2.4-Dianilino-chinolin. Hydro-chlorid. Gelbe Blättchen. F: ca. 247°. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 3-Brom-4-amino-chinolin C₉H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. NH₂
 Neben 4-Amino-chinolin aus Chinolin-carbonsäure-(4)-amid beim Behandeln
 mit Brom und Kalilauge (Claus, Howitz, J. pr. [2] 50, 237; Wenzel, M.

 15, 457). Aus 4-Amino-chinolin beim Behandeln mit Brom in Chloroform oder
 Eisessig (Cl., H.) oder mit Bromwasserstoffsäure in Gegenwart von Natriumnitrit (Cl., H.;
 Cl., Frobenius, J. pr. [2] 56, 192). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 199° (W.),
 203° (Cl., H.). Sublimierbar (Cl., H.; W.). Leicht löslich in Äther und Alkohol (Cl., H.).

 Läßt sich durch Diazotieren in Schwefelsäuremonohydrat und Verkochen mit Alkohol
 in 3-Brom-chinolin überführen (Cl., H.).
- 3-Jod-4-amino-chinolin C₂H₇N₂I, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-chinolin beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und Natriumnitrit (Claus, Frobenius, J. pr. [2] 50, 193). Nadeln mit 1H₂O (aus Wasser). F: 197°.
- 3 Nitro 4 amino chinolin C₂H₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel.

 Die von Claus, Frobenius (*J. pr.* [2] 56, 202) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Tschitschibabin, Witkowski, Lapschin (*B.* 58 [1925], 804; 36. 57 [1925], 307) als 4-Nitramino-chinolin (S. 593) erkannt worden.
- 6-Nitro-4-amino-chinolin C₉H₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B.

 Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 4-Nitramino-chinolin (S. 593)
 oder, neben diesem, aus 4-Amino-chinolin beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte (Tschitschibabin, Witkowski, Lapschin,
 B. 58 [1925], 807; Ж. 57 [1925], 312). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 272° (Zers.). Leicht
 löslich in verd. Mineralsäuren, unlöslich in Alkalien. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat 5-Nitro-2-amino-benzoesäure.
- x.x-Dinitro-4-amino-chinolin $C_9H_6O_4N_4=NC_9H_4(NO_2)_2\cdot NH_2$. Die von Claus, Frobenius (*J. pr.* [2] 56, 197) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Tschitschibabin, Witkowski, Lapschin (*B.* 58 [1925], 804; \mathcal{H} . 57 [1925], 307) als 6-Nitro-4-nitramino-chinolin (S. 593) erkannt worden.
- 3. 5-Amino-chinolin C₀H₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitrochinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Dufton, Soc. 61, 785; CLAUS, SETZER, J. pr. [2] 53, 399) oder mit Eisenpulver und Salzsäure (CL., S.). Beim Erhitzen von 5-Oxy-chinolin mit Zinkchlorid-Ammoniak auf 300° (RIEMER-SCHMIED, B. 16, 725). Blättchen (aus Äther), Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 109° bis 110° (R.), 110° (CL., S.). Kp: 310° (CL., S.). Sublimiert bei raschem Erhitzen fast unzersetzt (R.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Äther, löslich in Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Ligroin (R.). Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform oder Eisessig 6.8-Dibrom-5-amino-chinolin (CL., S., J. pr. [2] 53, 407). Beim Erhitzen mit Nitrobenzol, Glycerin und Schwefelsäure erhält man Phenanthrolin (Syst. No. 3487) (Seraup, M. 5, 532). Pikrat. Rote Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in Äther (R.).
- 5-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin $C_{18}H_{10}O_4N_4 = NC_8H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_3)_3$. B. Aus 5-Amino-chinolin und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol beim Zusammenschmelzen oder beim Erhitzen in Gegenwart von wenig Alkohol auf 120° (Meigen, J. pr. [2] 77, 484). Gelbrote

- Nadeln (aus Xylol). F: 211°. Löslich in Nitrobenzol und Xylol, schwer löslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln; unlöslich in verd. Säuren. Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammonium in Alkohol 5-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin, beim Erwärmen mit Eisenpulver und verd. Salzsäure 5-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin. $C_{15}H_{10}O_4N_4 + HCl$. Gelbe Nadeln. $2C_{15}H_{10}O_4N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgelbe Krystalle.
- 5-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin-hydroxymethylat $C_{16}H_{14}O_5N_4 = (HO)(CH_3)NC_9H_6$ · $NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. Jodid $C_{16}H_{15}O_4N_4 \cdot I$. B. Das Jodid entsteht aus der vorangehenden Verbindung beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (MEIGEN, J. pr. [2] 77, 485). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 164°; färbt sich bei 150° dunkel. Bei der Einw. von verd. Alkali bilden sich violette Krystalle, die mit Jodwasserstoffsäure das Jodid regenerieren.
- 5-Acetamino-chinolin $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Amino-chinolin beim Kochen mit Acetanhydrid und Eisessig oder beim Behandeln mit Acetanhydrid in Benzol (CLAUS, SETZER, J. pr. [2] 53, 410). Nadeln. F: 178°. Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig 8-Brom-5-acetamino-chinolin.
- 5-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{12}O_{2}N_{4}=NC_{9}H_{6}\cdot NH\cdot C_{8}H_{9}(NO_{2})\cdot NH_{9}$. B. Aus 5-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin durch Reduktion mit Schwefelammonium in Alkohol (Meigen, J. pr. [2] 77, 486). Braune Nadeln (aus Xylol). F: 232°. Schwer löslich in Xylol, Nitrobenzol, Chloroform und Äther, leichter in Alkohol, sehr leicht in Eisessig und Aceton. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure 1-[Chinolyl-(5)]-5-nitrobenztriazol (Syst. No. 3803). $2C_{15}H_{18}O_{2}N_{4}+2HCl+PtCl_{4}$. Bräunliche Blättchen. F: 276°.
- 5-[4-Nitro-2-acetamino-anilino]-chinolin $C_{17}H_{14}O_3N_4=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 5-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin beim Kochen mit Acetanhydrid und Eisessig (Meioen, J. pr. [2] 77, 486). Hellgelbe Krystalle (aus wäßr. Aceton oder verd. Alkohol). F: 215°.
- 5-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{14}N_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_6H_8(NH_2)_2$. B. Aus 5-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin beim Erwärmen mit Eisenpulver und verd. Salzsäure (Meigen, J. pr. [2] 77, 487). Gelbgrüne Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). F: 191°.
- 6-Chlor-5-amino-chinolin C₉H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-5-nitro-chinolin beim Behandeln mit Zinnchlorür in Salzsäure oder bei tagelangem Kochen mit Jod, rotem Phosphor und Wasser (CLAUS, SCHEDLER, J. pr. [2] 49, 363). Hellgelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol). Schmilzt bei ca. 115—119° unter Abgabe des Krystallwassers; das wasserfreie Produkt schmilzt zwischen 132° und 136°. Gibt beim Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Umsetzen mit Kupferchlorür 6-Chlor-5-oxy-chinolin, beim Diazotieren in Salzsäure und Umsetzen mit Kupferpulver 5.6-Dichlor-chinolin. C₉H₇N₂Cl+HCl. Rote Tafeln. F: 215—220°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 2C₉H₇N₂Cl+2HCl+PtCl₄+2H₂O. Braune Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 250° (Zers.).
- 8-Chlor-5-amino-chinolin $C_9H_7N_9Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Chlor-5-nitro-chinolin durch Kochen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure (Claus, Schöller, J. pr. [2] 48, 146). Farblose Nadeln (aus Alkohol oder Ather). Färbt sich rasch gelblich bis rötlich. F: 152°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, fast unlöslich in kaltem Wasser. $C_9H_7N_9Cl+HCl$. Rote Krystalle. F: 275°. $2C_9H_7N_9Cl+2HCl+PtCl_4+2H_9O$. Rote Nadeln (aus Salzsäure).
- 3-Brom-5-amino-chimolin C₂H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus H₂N 3-Brom-5-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure (Claus, Decker, J. pr. [2] 39, 311; Cl., Setzer, J. pr. [2] 58, 413). Fast farblose Nadeln mit ½ H₂O (aus Wasser). F: 135° (unkorr.). Sublimiert in Blättchen. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löst sich in verd. Säuren mit roter Farbe, in konz. Säuren farblos. Wird bei Einw. von Chromsäure schwarz.
- 3-Brom-5-acetamino-chinolin $C_{11}H_0ON_2Br = NC_0H_5Br\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-5-amino-chinolin beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Claus, Decker, J. pr. [2] 39, 311). Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 212° (unkorr.).
- 6-Brom-5-amino-chinolin C₂H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Brom-5-nitro-chinolin beim Erwärmen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure (LA COSTE, B. 15, 1920). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser), Prismen (aus Äther). F: 164°; verflüchtigt sich bei weiterem Erhitzen unter teilweiser Zersetzung.

 Leicht löslich in Alkohol. Hydrochlorid. Wasserhaltige, rote Prismen. Sehr leicht löslich. C₂H₇N₂Br + HNO₂. Goldgelbe Nadeln. Verpufft beim Erhitzen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. 2C₂H₇N₂Br + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. Löslich in heißem Wasser.

- 6-Brom-5-acetamino-chinolin $C_{11}H_0ON_2Br = NC_0H_5Br\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 6-Brom-5-amino-chinolin beim Erhitzen mit Acetanhydrid im Rohr auf 140—150° (La Coste, B. 15, 1921). Blättchen (aus Wasser). F: 104—105°. Wird durch verd. Salzsäure leicht verseift.
- 8-Brom-5-amino-chinolin C₉H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus H₂N 8-Brom-5-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (CLaus, Howitz, J. pr. [2] 48, 154). Aus 8-Brom-5-acetamino-chinolin (s. u.) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (CL., Setzer, J. pr. [2] 53, 411). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (CL., S.). Sublimierbar Br (CL., H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform; löslich in Säuren mit roter Farbe (CL., H.). 2C₉H₇N₂Br + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 260°.
- 8-Brom-5-acetamino-chinolin $C_{11}H_9ON_2Br = NC_9H_5Br \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Acetamino-chinolin beim Behandeln mit Brom in Eisessig unter Kühlung (CLAUS, SETZER, J. pr. [2] 58, 411). Graugelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 250°.
- 6.8-Dibrom-5-amino-chinolin C₉H₆N₂Br₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 6.8-Dibrom-5-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Claus, Geisler, J. pr. [2] 40, 379; Cl., Caroselli, J. pr. [2] 51, 479).

 Aus 5-Amino-chinolin beim Behandeln mit Brom in Eisessig (Cl., Setzer, J. pr. [2] 53, 408). Aus 6-Brom-5-amino-chinolin bei Einw. von Brom (Cl., C.).

 Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 179° (Cl., S.), 184° (unkorr.) (Cl., G.).

 Liefert beim Behandeln mit Methyljodid ein in gelben Nadeln krystallisierendes Jod methylat vom Schmelzpunkt 238° (Cl., C.).

 C₉H₆N₂Br₂+HCl. Rubinrote Krystalle. Zersetzt sich gegen 216°, ohne zu schmelzen (Cl., C.).

 Wird durch kaltes Wasser hydrolysiert.

 C₉H₆N₂Br₂ + HBr. Rötlichgelbe Krystalle. F: 235° (Zers.) (Cl., S.).

 Dunkelrote Nadeln. F: 325—330° (Zers.) (Cl., C.).

 C₉H₆N₂Br₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangeroter Niederschlag. Schwärzt sich bei 275° (Cl., C.).
- 3.6.8-Tribrom-5-amino-chinolin $C_9H_5N_2Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.6.8-Tribrom-5-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinn-chlorür und alkoh. Salzsäure in Chloroform (Claus, Welter, J. pr. [2] 42, 244; Cl., Caroselli, J. pr. [2] 51, 485). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, kaum löslich in heißem Wasser (Cl., W.). Hydrochlorid. Rote Prismen. Zersetzt sich beim Erhitzen sowie bei der Einw. von Wasser oder Alkohol (Cl., W.). Chloroplatinat. Gelbe bis rote Prismen oder Tafeln. Wird durch Wasser oder Alkohol sofort zersetzt (Cl., W.).
- 4. 6-Amino-chinolin C₂H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus H₂N-6-Nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinn in salzsaurer Lösung (LA COSTE, B. 16, 670), mit Eisenpulver und Essigsäure (Claus, Schnell, J. pr. [2] 53, 119) oder (neben 6.6'-Azochinolin) mit Eisenpulver in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Calciumchlorid (Knueppel, A. 310, 76). Aus 6-Oxy-chinolin durch Erhitzen mit Zinkchlorid-Ammoniak im Rohr auf 270—280° (Ziegler, B. 21, 863). Aus salzsaurem 6-Nitroso-1.2.3.4tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 290) beim Erwärmen mit Wasser (Z., B. 21, 866). - Krystalle mit 2H₂O (aus Wasser); das Krystallwasser entweicht über Schwefelsäure (La C.). F: 114° (La C.; Cl., Sch.; Z.). Sublimierbar (La C.; Cl., Sch.). Destilliert unzersetzt (Z.). Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwerer in Ligroin und Wasser (La C.). — Liefert beim Behandeln mit alkal. Natriumhypobromit-Lösung in Chloroform die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4031) (MEIGEN, Notteboum, B. 39, 746). Wird durch Zinn und Salzsäure zu 6-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin reduziert (Z.). Gibt beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig 5-Brom-6-amino-chinolin, mit mehr Brom 5.x-Dibrom-6-amino-chinolin (CL., Sch.; vgl. Meigen, J. pr. [2] 73, 248). Beim Erhitzen mit Glycerin, Arsensäure und konz. Schwefelsäure auf ca. 150° erhält man Pseudophenanthrolin (Syst. No. 3487) (KAUFMANN, RADOŠEVIĆ, B. 42, 2613). Liefert beim Erwärmen mit dem Natriumsalz der Glyoxal-di-schwefligsäure in Wasser auf 100° α.β-Bis-[chinolyl-(6)-amino]-āthan-α.β-disulfonsāure (S. 449) (HINSBERG, B. 41, 1372). Gibt beim Behandeln mit Acetanhydrid in Eisessig 6-Acetamino-chinolin (S. 448) (Kn., A. 310, 80), in Benzol eine bei 75° schmelzende Verbindung (6-Diacetylaminochinolin?) (CL., Sch., J. pr. [2] 53, 120; Decker, Kaufmann, J. pr. [2] 84 [1911], 441). — C₉H₈N₂ + HCl. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 109° (Kn., A. 310, 78). Leicht löslich in Eisessig. — C₉H₆N₂ + 2 HCl. Prismen. F: 250° (Kn.). Löst sich sehr leicht in Wasser mit intensiv gelber Farbe (La C.), unlöslich in Alkohol (Kn.). — C₉H₆N₂ + SO₂. Kanariengelbes Krystallpulver. F: 124° (Kn.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol,

unlöslich in Benzol und Äther. — $2C_9H_9N_2+2HCl+PtCl_4+2H_9O$. Gelber, krystalliner Niederschlag (La C.). — Pikrat $C_9H_9N_2+2C_9H_9O_7N_2$. Nadeln (La C.).

- 6-Amino-chinolin-hydroxymethylat $C_{10}H_{12}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_9H_6 \cdot NH_2 \cdots$ Jodid $C_{10}H_{11}N_2 \cdot I$. B. Aus 6-Amino-chinolin beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (CLAUS, SCHNELL, J. pr. [2] 53, 119). Gelber, krystalliner Niederschlag (aus Alkohol + Ather). F: 190°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 6-Dimethylamino-chinolin $C_{11}H_{12}N_2 = NC_9H_6 \cdot N(CH_3)_3$. B. Aus p-Amino-dimethylanilin beim Kochen mit Glycerin und Schwefelsäure in Gegenwart von Nitrobenzol (La Coste, B. 16, 672) oder Arsensäure (Knueppel, B. 29, 706). Gelbliche, krystalline Masse. F: 54—56° (La C.), 56—58° (Ostermayer, B. 18, 596). Kp: ca. 335° (La C.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; löst sich in verd. Säuren mit gelbroter Farbe (La C.). Wird an der Luft dunkel (La C.). Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure 6-Dimethylamino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (O.). Pikrat $C_{11}H_{12}N_3 + C_6H_2O_7N_3$. Rotgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 215° (Zers.) (La C.). Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 6-Dimethylamino-chinolin-hydroxymethylat, 1-Methyl-6-dimethylamino-chinoliniumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot N(CH_3)_3$. B. Das Chlorid entsteht aus 6-Dimethylamino-chinolin beim Erhitzen mit Methanol und Salzsäure auf 180° (OSTERMAYER, B. 18, 596). Das Jodid erhält man beim Erhitzen von 6-Dimethylamino-chinolin mit Methyljodid (LA COSTE, B. 16, 673). Chlorid $C_{12}H_{15}N_2\cdot Cl + H_2O$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 244° (O.). Hygroskopisch. Löslich in Wasser mit gelber Farbe. Jodid $C_{12}H_{15}N_2\cdot I$. Rote Nadeln (aus Wasser) (LA C.). Chloroplatinat $2C_{12}H_{16}N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Gelber, krystalliner Niederschlag (LA C.).
- 6-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin $C_{15}H_{10}O_4N_4=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Beim Kochen von 6-Amino-chinolin mit 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol und Natriumacetat in Alkohol (Meigen, J. pr. [2] 77, 481). Rote Nadeln (aux Xylol). F: 217°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Nitrobenzol, schwer in kaltem Xylol. Liefert beim Erwärmen mit Schwefelammonium in Alkohol 6-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin; bei der Reduktion mit Zinn-chlorür und Salzsäure oder Eisenpulver und Salzsäure erhält man 6-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin. $2C_{15}H_{10}O_4N_4+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Blättchen.
- 6-Acetamino-chinolin $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 6-Amino-chinolin beim Behandeln mit Acetanhydrid in Eisessig (KNUEPPEL, A. 310, 80). Nadeln (aus Wasser). F: 138°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Benzol, schwer in Äther. $C_{11}H_{10}ON_2 + HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Tartrat $3C_{11}H_{10}ON_2 + 4C_4H_8O_6$. Nadeln. F: 226°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol. Salicylat $C_{11}H_{10}ON_2 + C_7H_6O_8$. Nadeln (aus Wasser). F: 140°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

F: 140°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

Ein von Claus, Schnell (J. pr. [2] 53, 120) als 6-Acetamino-chinolin bezeichnetes Produkt vom Schmelzpunkt 75°, das beim Behandeln von 6-Amino-chinolin mit Acetanhydrid in Benzol entsteht, ist vielleicht das entsprechende Diacetyl-Derivat (Decker, Kaufmann, J. pr. [2] 84 [1911], 441); es liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig oder Chloroform 5-Brom-6-acetamino-chinolin (?) (Cl., Sch., J. pr. [2] 58, 124; vgl. Meigen, J. pr. [2] 78, 248).

- 6-Acetamino-chinolin-hydroxymethylat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. Jodid $C_{12}H_{13}ON_2\cdot I$. B. Aus 6-Acetamino-chinolin beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° oder beim Behandeln mit Methyljodid in siedendem Benzol (KNUEPPEL, A. 310, 81). Gelbe Nadeln. F: 268°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol und Benzol.
- 6-Benzamino-chinolin C₁₆H₁₂ON₂ = NC₆H₆·NH·CO·C₆H₅. B. Aus 6-Amino-chinolin in Äther beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (KNUEPPEL, A. 310, 82; vgl. Claus, Schnell, J. pr. [2] 53, 120). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol), F: 169° (Kn.); farblose Blättchen (aus Alkohol), F: 130° (Cl., Sch.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Kn.; Cl., Sch.). Liefert beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Eisessig 5.x-Dibrom-6-benzamino-chinolin (S. 449) (Cl., Sch., J. pr. [2] 53, 126). Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Kn.). Sulfat. Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol) (Kn.). Nitrat. Bräunlichgelbe Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser (Kn.).
- [Chinolyl-(6)]-carbamidsäure-äthylester, [Chinolyl-(6)]-urethan $C_{12}H_{12}O_2N_2 = NC_2H_6 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf 6-Amino-chinolin in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (KNUEPPEL, A. 310, 79). Tafeln (aus Alkohol). F: 168°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Äther, leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser.
- 6-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{12}O_2N_4 = NC_9H_6\cdot NH\cdot C_9H_3(NO_2)\cdot NH_2$. B. Aus 6-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin durch Erwärmen mit Schwefelammonium in Alkohol (Meigen, J. pr. [2] 77, 482). — Braunrotes Pulver. F: 215°. Löslich in Eisessig, sehr schwer

schweflige Säure.

löslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Schwefelsäure, sehr schwer in verd. Salzsäure. — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure 1-[Chinolyl-(6)]-5-nitro-benztriazol (Syst. No. 3803).

- 6-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{14}N_4 = NC_0H_4 \cdot NH \cdot C_0H_6(NH_2)_2$. B. Aus 6-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure oder besser mit Eisenpulver und Salzsäure (MEIGEN, J. pr. [2] 77, 483). Silbergraue Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Ather.
- α.β Bis [chinolyl (6) amino] äthan α.β disulfonsäure C₂₀H₁₈O₂N₆S₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-chinolin beim
 Erwärmen mit dem Natriumsalz der Glyoxaldi-schwefligsäure in Wasser auf dem Wasserbad (HINSBERG, B. 41, 1372). Gelbes, krystallines Pulver. Verkohlt beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol. Löslich in Alkalien. Liefert beim Erwärmen mit verd. Salzsäure 6-Amino-chinolin, Glyoxal und

[Chinoly1-(6)]-thionamidsäure $C_9H_8O_2N_9S=NC_9H_6\cdot NH\cdot SO_2H$. Als solche ist vielleicht die Verbindung $C_9H_8N_2+SO_2$ (S. 447, bei 6-Amino-chinolin) aufzufassen.

- 6-Thionylamino-chinolin $C_9H_6ON_2S = NC_9H_6 \cdot N:SO$. B. Aus 6-Amino-chinolin beim Erwärmen mit Thionylchlorid in Benzol (KNUEFFEL, A. 310, 76). Schwefelgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 64—65°. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser.
- 3-Brom-6-amino-chinolin C₉H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3-Brom-6-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure oder besser mit Eisenpulver in Essigsäure (Claus, Schnell, J. pr.

 [2] 53, 112). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 106°. Sublimiert in Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser. Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig oder Chloroform unter Kühlung 3.5-Dibrom-6-amino-chinolin.
- 5-Brom-6-amino-chinolin C,H,N2Br, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 6-Amino-chinolin beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig (CLAUS, SCHNELL, J. pr. [2] 53, 120; MEIGEN, J. pr. [2] 73, 249). Aus 5-Brom-6-nitro-chinolin durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (M.). Blättchen mit 2H2O. Schmilzt wasserhaltig bei 83°, wasserfrei bei 127° (M.). Reagiert mit Brom in Eisessig unter Bildung von 5.x-Dibrom-6-amino-chinolin (s. u.) (CL., SCH.). Liefert beim Behandeln mit alkal. Natriumhypobromit-Lösung die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4031) (M., NOTTEBOHM, B. 39, 747).

 Läßtsich durch aufeinanderfolgendes Diazotieren, Reduzieren und Kochen mit Kupfersulfat und Natriumsoetat in 5-Brom-chinolin überführen (M.). C,H,N2Br+HBr. Gelber, krystalliner Niederschlag. Schmilzt gegen 230° (CL., SCH.).
- 5-Brom-6-acetamino-chinolin (?) C₁₁H₀ON₂Br = NC₉H₅Br·NH·CO·CH₃ (?). Zur Konstitution vgl. Meigen, J. pr. [2] 73, 248. B. Aus dem bei 75° schmelzenden Acetylderivat des 6-Amino-chinolins (s. bei 6-Acetamino-chinolin, S. 448) beim Behandeln mit Brom in Eisessig oder Chloroform (Claus, Schwell, J. pr. [2] 53, 124). Bronzeglänzende Blättchen (aus Wasser). F: 165°. C₁₁H₉ON₂Br + HBr. Gelber, krystalliner Niederschlag. F: 241°.
- 8.5-Dibrom-6-amino-chinolin C₉H₆N₂Br₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3-Brom-6-amino-chinolin beim Behandeln mit Brom in Eisessig oder Chloroform unter Kühlung (Claus, Schnell, J. pr. [2] 53, 115). Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Sublimiert in Nadeln. Die diazotierte Verbindung läßt sich durch Verkochen mit Alkohol in 3.5-Dibrom-chinolin, durch Verkochen mit Kupferbromür in 3.5.6-Tribrom-chinolin überführen. C₉H₆N₂Br₂ + HBr. Gelbes Krystallpulver. F: 210°.
- 5.8-Dibrom-6-amino-chinolin C₂H₆N₂Br₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 5.8-Dibrom-6-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (CLAUS, GEISLER, J. pr. [2] 40, 377; CL., Wolf, J. pr. [2] 51, 491). Nadeln. F: 162°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (CL., W.). Hydrochlorid. Gelbrote Blättchen (Cl., W.). —

 2C₂H₆N₂Br₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelber, krystalliner Niederschlag (CL., W.).

5.x-Dibrom-6-amino-chinolin C₂H₆N₂Br₂ = NC₂H₄Br₂·NH₂. Zur Konstitution vgl. MRIGEN, J. pr. [2] 73, 248. — B. Aus 6-Amino-chinolin oder aus 5-Brom-6-amino-chinolin

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 389 Anm.

beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Eisessig (CLAUS, SCHNELL, J. pr. [2] 53, 125). — Krystalle (aus Alkohol). F: 170° (CL., Sch.).

- 5.x-Dibrom-6-bengamino-chinolin $C_{16}H_{10}ON_2Br_3=NC_6H_4Br_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_6$. Zur Konstitution vgl. Meigen, J. pr. [2] 73, 248. B. Aus 6-Benzamino-chinolin (F: 130°) beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Eisessig (Claus, Schnell, J. pr. [2] 53, 126). Krystalle (aus Alkohol). F: 159° (Cl., Schn.).
- 5. 7-Amino-chinolin C₉H₈N₂. s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in alkoh. H₂N. Lösung (Claus, Stiebel, B. 20, 3096; Cl., Massau, J. pr. [2] 48, 174). Nadeln. Schmilzt wasserhaltig bei 73,5°, wasserfrei bei 93,5—94° (Hamer, Soc. 119 [1921], 1436). 2C₉H₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Goldgelber, krystalliner Niederschlag. F: ca. 225° (Zers.) (Cl., M.).
- 7(P)-Dimethylamino-chinolin $C_{11}H_{12}N_2 = NC_2H_4 \cdot N(CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von m-Amino-dimethylanilin mit Glycerin, Schwefelsäure und Arsensäure zum Sieden (KNUEPPEL, B. 29, 707). Gelbes Öl. Kp: 310°. Wird beim Aufbewahren dunkelgrün. Färbt sich auch in verdünnter alkoholischer oder ätherischer Lösung gelbgrün.
- 7-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin $C_{15}H_{10}O_4N_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 7-Amino-chinolin beim Erwärmen mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Meigen, J. pr. [2] 77, 480). Braungelbe Krystalle (aus Xylol). F: 204°.
- 7-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{12}O_2N_4=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot NH_2$. B. Aus 7-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin durch Kochen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Meigen, J. pr. [2] 77, 480). Dunkelrote Nadeln. F: 215°. Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. Liefert bei Einw. von Natriumnitrit in salzsaurer Lösung 1-[Chinolyl-(7)]-5-nitro-benztriazol (Syst. No. 3803).
- 6. 8-Amino-chinolin C₉H₉N₃, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten aus 8-Nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinn oder Zinn-chlorür und Salzsäure (Koenics, B. 12, 450; Claus, Kramer, B. 18, 1245; vgl. Dirshoorn, R. 48 [1929], 151; Howitz, Fraenkel, Schroeder, A. 396 [1913], H₂N 54). Beim Kochen von 8-Nitro-chinolin mit Eisenpulver und Salzsäure (Cl., Setzer, J. pr. [2] 53, 400). Aus 8-Oxy-chinolin beim Erhitzen mit überschüssigem Zinkchlorid-Ammoniak auf 180° (Bedall, O. Fischer, B. 14, 2573). Krystalle (aus Ligroin). F: 65° (D.), 66—67° (B., F.), 70° (unkorr.) (Cl., S.). Flüchtig mit Wasserdampf (Koe.; Cl., Kr.). Liefert beim Behandeln mit 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung 5.7-Dibrom-8-amino-chinolin (Cl., S.). Mit Kaliumdichromat in schwefelsaurer Lösung entsteht ein blutroter Farbstoff (B., F.).
- 8-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin $C_{15}H_{10}O_4N_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2$. B. Aus 8-Amino-chinolin beim Kochen mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in Alkohol oder besser beim Zusammenschmelzen von 2 Mol 8-Amino-chinolin mit 1 Mol 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Meigen, J. pr. [2] 77, 475). Orangerote Nadeln (aus Xylol). F: 266°. Sehr leicht löslich in Nitrobenzol und Xylol, sehr schwer in Alkohol, Ligroin und Wasser. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung 8-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin, bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure 8-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin. $2C_{15}H_{10}O_4N_4 + 2HCl + PtCl_4$. Bräunlichgelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 280°. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.
- Methyl-{ α -[chinolyl-(8)-amino]-isopropyl}-ketoxim, Trimethyläthylennitrol-[8-amino-chinolin], Amylennitrol-[8-amino-chinolin] $C_{14}H_{17}ON_3 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C(CH_9)_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. B. Aus 8-Amino-chinolin beim Erwärmen mit Bis-trimethyläthylennitrosat (Bd. I, S. 391) (Wallach, A. 262, 339). Rötliche Blättchen. F: 153—154°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Åther.
- 8-Acetamino-chinolin $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_2H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 8-Amino-chinolin beim Behandeln mit Acetanhydrid in Benzol (Claus, Setzer, J. pr. [2] 58, 404). Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Liefert beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung 5-Brom-8-acetamino-chinolin.
- 8-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{12}O_2N_4=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_3)\cdot NH_2$. B. Aus 8-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Meigen, J. pr. [2] 77, 477). Braune Nadeln (aus Xylol). F: 231°. Löslich in Xylol, schwer löslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung 1-[Chinolyl-(8)]-5-nitro-benztriazol (Syst. No. 3803). $C_{15}H_{12}O_2N_4$ + HCl. Grünlichgelbe Nadeln. $2C_{15}H_{12}O_2N_4$ + 2 HCl + PtCl₄. Braungelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 276°.

8-[4-Nitro-2-acetamino-anilino]-chinolin $C_{17}H_{14}O_3N_4=NC_9H_6\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 8-[4-Nitro-2-amino-anilino]-chinolin beim Kochen mit Acetanhydrid und Eisessig (Meigen, J. pr. [2] 77, 478). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 172°.

8-[2.4-Diamino-anilino]-chinolin $C_{15}H_{14}N_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. B. Aus 8-[2.4-Dinitro-anilino]-chinolin beim Erwärmen mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (Meigen, J. pr. [2] 77, 479). — Gelbgrüne Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 129°.

5-Chlor-8-amino-chinolin C₉H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Fourneau, Tréfouel, Tréfouel, Wancolle, Bl. [4] 47 [1930], 749. — B. Aus 5-Chlor-8-nitro-chinolin durch Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure (Claus, Kayser, J. pr. [2] 48, 277; vgl. Howitz, Fraenkel, Schroeder, A. 396 [1913], 63). — Nadeln (aus Alkohol). F: 75° (H., Fr., Schr.).

ÇI N

6-Chlor-8-amino-chinolin C₀H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cl. 6-Chlor-8-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (CLAUS, SCHEDLER, J. pr. [2] 49, 368). — Nadeln (aus Alkohol oder Petroläther); sublimiert in Nadeln. F: 73°. Mit Wasserdampf flüchtig. — C₀H₇N₂Cl+HCl. H₂N Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 208°. Sublimiert bei 120—130°. — C₉H₇N₂Cl+2HCl(?). Rote Krystalle. Ist bei ca. 228° geschmolzen. — Zinnchlorid-Doppelsalz. Gelbe Nadeln. F: 284°. — 2C₉H₇N₂Cl+2HCl+PtCl₄. Braune Krystalle. Zersetzt sich bei 212—213°.

6-Chlor-8-amino-chinolin-hydroxymethylat C₁₀H₁₁ON₂Cl=(HO)(CH₃)NC₉H₅Cl-NH₅. — Jodid C₁₀H₁₀ClN₂·I. B. Aus 6-Chlor-8-amino-chinolin beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (CLAUS, SCHEDLER, J. pr. [2] 49, 370). Orangegelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 178°.

7-Chlor-8-amino-chinolin C₉H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Fourneau, Tréfouel, Tréfouel, Wancolle, Bl. [4] 47 [1930], 751. — B. Aus 7-Chlor-8-nitro-chinolin durch Erwärmen mit Zinn-chlorür in salzsaurer Lösung (Claus, Junghanns, J. pr. [2] 48, 258). — Nadeln (aus Alkohol); sublimiert in Nadeln. F: 69°; leicht flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Wasser; löslich in Salzsäure mit roter Farbe (Cl., J.). — C₉H₇N₂Cl+HCl. Gelbliche Krystalle. F: 115—116° (Cl., J.). — Zinnchlorid-Doppelsalz. Gelbrote Krystalle. Zersetzt sich gegen 198° (Cl., J.). — 2C₉H₇N₂Cl+2HCl+PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. F: 160° (Zers.) (Cl., J.).

5.7-Dichlor-8-amino-chinolin $C_0H_6N_3Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.7-Dichlor-8-nitro-chinolin beim Erwärmen mit Zinkstaub und Essigsäure auf 100° (CLAUS, AMMELBURG, J. pr. [2] 51, 419). — Säulen (aus Äther). F: 125°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, fast unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in verd. Mineralsäuren mit roter Farbe. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 95—100° ein bei 154° schmelzendes Jodmethylat (gelbe Nadeln). — $C_0H_6N_3Cl_2+HCl$. Rote Nadeln. F: 183° (Zers.). Wird durch Wasser oder Alkohol zersetzt. — $2C_0H_6N_3Cl_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Nadeln. Beginnt bei 230° sich zu zersetzen. Schwer löslich.

3-Brom-8-amino-chinolin C₂H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Brom-8-nitro-chinolin beim Kochen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure (Claus, Howirz, J. pr. [2] 48, 158; 50, 239). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser oder Alkohol); sublimiert in Nadeln. F: 107—108°. Sehr leicht löslich in Alkohol mit rötlichgelber Farbe. — Liefert beim Diazotieren und Kochen mit Kupferbromür 3.8-Dibrom-chinolin. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 252° (Zers.). Sehr schwer löslich in konz. Salzsäure.

5-Brom-8-amino-chinolin C₀H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-8-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung (CLAUS, VIS, J. pr. [2] 40, 386; 48, 269). Aus 5-Brom-8-acetamino-chinolin beim Erhitzen mit konz. Salzsäure (CL., Setzer, J. pr. [2] 53, 405). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105° (unkorr.); schwer löslich in heißem Wasser, leicht in verd. Säuren mit roter Farbe (CL., V., J. pr. [2] 40, 386). — 2C₀H₇N₂Br+2HCl+PtCl₄. Rötliche Nadeln. Beginnt bei 195° sich zu schwärzen; ist bei 260° zersetzt (CL., V., J. pr. [2] 40, 386).

5-Brom-8-acetamino-chinolin C₁₁H₂ON₂Br = NC₂H₅Br·NH·CO·CH₃. B. Aus 8-Acetamino-chinolin beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung (Claus, Setzer, J. pr. [2] 53, 404). — Nadeln (aus Alkohol). F: 140°.

6-Brom-8-amino-chinolin C_pH₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Brom-8-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (CLAUS, REINHARD, J. pr. [2] 49, 529). — Nadeln (aus Alkohol). F: 76—77°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in heißem Wasser. — C_pH₂N₂Br + HCl + 2H₂O. Gelb.

rote Krystalle. F: 236—237°. — 2C₉H₇N₂Br+2HCl+PtCl₄. Orangerote Krystalle (aus Salzsāure). Verkohlt bei 235°.

7-Brom-8-amino-chinolin C₂H₇N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Brom-8-nitro-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung (CLaus, Vis, J. pr. [2] 38, 391; 40, 382). — Nadeln (aus Alkohol). F: 62° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, löslich in siedendem Wasser (CL., V., J. pr. [2] 40, 382). — 2C₂H₇N₂Br + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 180° (CL., V., J. pr. [2] 40, 383).

5.7-Dibrom-8-amino-chinolin C₂H₂N₂Br₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5.7-Dibrom-8-nitro-chinolin beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure auf dem Wasserbad (CLAUS, AMMELBURG, J. pr. [2] 50, 34) oder beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 230° (KUNCKELL, C. 1910 II, 95). Aus 8-Amino-chinolin beim Behandeln mit 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung (CL., SETZER, J. pr. [2] 53, 401). — Nadeln (aus Alkohol). F; 127° (CL., A.; CL., S.; K.). Sublimierbar; flüchtig mit Wasserdampf (CL., A.; CL., S.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, fast unlöslich in kaltem Wasser (CL., A.). — C₂H₄N₂Br₂+HCl. Rote Nadeln. F: 191° (CL., A.). Wird durch Wasser oder Alkohol sofort zersetzt. — Hydrobromid. Krystalle. F: 265° (CL., S.). Unlöslich in kaltem Eisessig. — 2C₂H₆N₂Br₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Nadeln. Beginnt bei 230° sich zu zersetzen (CL., A.).

5.7-Dibrom-8-acetamino-chinolin $C_{11}H_{a}ON_{a}Br_{a} = NC_{a}H_{a}Br_{a} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{a}$. Blattchen (aus Alkohol). F: 172° (Kuncrell, C. 1910 II, 95).

5.7-Dibrom-8-bensamino-chinolin $C_{16}H_{10}ON_2Br_2 = NC_9H_4Br_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Gelbliche Blättchen (aus 50% jigem Alkohol). F: 155—156% (Kunckell, C. 1910 II, 95).

6-Nitro-8-amino-chinolin C₃H₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. O₂N·Aus 6.8-Dinitro-chinolin bei der Reduktion mit Schwefelammonium in siedendem Alkohol (Claus, Habtmann, J. pr. [2] 53, 206; vgl. s. Kaufmann, Hüssy, B. 41, 1740). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 194° (Cl., Ha.; K., Hü.). — 2C₃H₇O₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Dunkelrote Krystalle. Zersetzt sich bei 180° (Cl., Ha.). Wird durch verd. Säuren zersetzt.

6-Nitro-8-amino-chinolin-hydroxymethylat $C_{10}H_{11}O_3N_3 = (HO)(CH_2)NC_9H_5(NO_2)\cdot NH_3$. — Jodid $C_{10}H_{10}O_3N_3\cdot I$. B. Aus 6-Nitro-8-amino-chinolin beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 130° (Claus, Hartmann, J. pr. [2] 53, 207). Rote Nadeln. F: 176° (Cl., Ha.; vgl. a. Kaufmann, Hüssy, B. 41, 1740). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol (Cl., Ha.).

6-Nitro-8-acetamino-chinolin $C_{11}H_9O_3N_3 = NC_9H_8(NO_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_8$. B. Aus 6-Nitro-8-amino-chinolin durch Kochen mit Acetanhydrid und Eisessig (Claus, Hartmann, J. pr. [2] 53, 208; vgl. a. Kaufmann, Hüssy, B. 41, 1740). — Sublimiert in hellgelben Nadeln. F: 224° (Cl., Ha.; K., Hü.). Schwer löelich in Wasser und Alkohol (Cl., Ha.).

5.7-Dinitro-8-amino-chinolin C₂H₅O₄N₄, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin beim Erhitzen mit konz. Ammoniak und wenig Alkohol im Rohr auf 180° (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 546). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 187—188°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin, unlöslich in Wasser. Wird aus der Lösung in konz. Salzsäure durch Wasser unverändert abgeschieden. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 5.7.8-Triamino-chinolin.

7. 5(oder 8)-Amino-isochinolin C₂H₂N₂, Formel I oder II. B. Aus 5(oder 8)-Nitro-isochinolin durch Reduktion I. mit Zinn und Salzsäure (Claus, Hoffmann, J. pr. [2] 47, 261; Cl., Gutzeit, J. pr. [2] 52, 18) oder besser mit Zinn-chlorür in salzsaurer Lösung (Fortner, M. 14, 159). — Nadeln (aus Petroläther oder Äther + Petroläther). Sublimiert in Nadeln oder Blättchen (Cl., G.). F: 128° (Cl., H.; Cl., G.). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 275—280° 5(oder 8)-Oxy-isochinolin (Cl., G., J. pr. [2] 52, 10). — C₂H₂N₂ + HCl. Nadeln. F: 220° (Zers.) (Cl., H.); zersetzt sich bei 200° (F.). — 2C₂H₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelber, krystalliner Niederschlag. Zersetzt sich bei 200° (Cl., H.); beginnt bei ca. 300° sich zu bräunen (F.). — Pikrat. Gelber Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 200° (F.).

Hydroxymethylat $C_{10}H_{12}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_9H_6 \cdot NH_8$. B. Das Jodid entsteht aus 5(oder 8)-Amino-isochinolin beim Erwärmen mit Methyljodid auf 75° (CLAUS, GUTZEIT, J. pr. [2] 52, 19). — Einw. von Silberoxyd und von Alkalien auf das Jodid: CL., G. — Chlorid

 $C_{10}H_{11}N_{2}\cdot Cl.$ Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 288° (Zers.). — Jodid $C_{10}H_{11}N_{2}\cdot I$. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228°. — Nitrat. Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 203°. — Methylschwefelsaures Salz. Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 230° (Zers.).

Hydroxyäthylat $C_{11}H_{14}ON_2 = (HO)(C_2H_5)NC_9H_6 \cdot NH_2$. B. Das Bromid entsteht aus 5(oder 8)-Amino-isochinolin beim Erhitzen mit Athylbromid im Rohr auf 120—130°; das Jodid bildet sich aus 5(oder 8)-Amino-isochinolin und Athyljodid im Rohr bei 120° (CLAUS, GUTZEIT, J. pr. [2] 52, 20). — Bromid $C_{11}H_{18}N_2 \cdot Br$. Bernsteingelbe Tafeln. F: 257°. — Jodid $C_{11}H_{13}N_2 \cdot I$. Goldgelbe Nadeln. F: 216°.

Hydroxybenzylat $C_{16}H_{16}ON_2 = (HO)(C_6H_5 \cdot CH_2)NC_9H_6 \cdot NH_2$. — Chlorid $C_{16}H_{16}N_2 \cdot Cl$. B. Aus 5(oder 8)-Amino-isochinolin beim Erhitzen mit Benzylchlorid im Rohr auf 120° (CLAUS, GUTZEIT, J. pr. [2] 52, 20). Orangegelbe bis orangerote Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser oder Alkohol). Schmilzt im Krystallwasser bei etwa 88°, wird dann wieder fest und schmilzt erneut bei 218°.

- 4-Brom-5(oder 8)-amino-isochinolin C₉H₇N₂Br,
 Formel I oder II. B. Aus 4-Brom-5(oder 8)-nitro-isochinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür in alkoh. Salz-i.

 săure auf dem Wasserbad (EDINGER, BOSSUNG, J. pr. [2]
 43, 198). F: 136°. Sublimiert unzersetzt. Löelich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. Löelich in Mineralsäuren mit roter Farbe. 2C₉H₇N₂Br+2HCl+PtCl₄+2,5H₂O. Gelbe bis rote Prismen. Löelich in kaltem Wasser.
- **4 Brom 5(oder 8) amino isochinolin hydroxymethylat** $C_{10}H_{11}ON_sBr = (HO)(CH_s)NC_sH_sBr\cdot NH_s$. Jodid $C_{10}H_{10}BrN_s\cdot I$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 120° (EDINGER, BOSSUNG, J. pr. [2] 43, 199). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 243°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser.

2. Amine $C_{10}H_{10}N_2$.

- 1. 3-Amino-2-methyl-chinolin, 3-Amino-chinaldin C₁₀H₁₀N₂, S. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Oxims des 2-Methyl-3-acetyl-chinolins mit konz. Schwefelsäure auf 170—180° (STARK, B. 40, 3428). Blaßgelbe Nadeln (aus Äther). F: 159—160°. Kp₇₅₃: 278° (geringe Zersetzung); Kp₁₆: 198° (ST., B. 40, 3426). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und heißem Ligroin, fast unlöslich in kaltem Wasser (ST.). Die Lösungen in verd. Säuren zeigen Fluorescenz (ST., B. 40, 3434). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat N-Acetyl-anthranilsäure (ST.). C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Blaßgelb. Schwer löslich in kalter verdünnter Salzsäure (ST., Hoffmann, B. 42, 719). C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl. Gelbliches Krystall-pulver (ST.). 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Göldglänzende Nadeln. Verfärbt sich bei 220—230° und zersetzt sich bei höherem Erhitzen, ohne zu schmelzen (ST.). Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₂H₂O₇N₂. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 235° (ST.).
- 3 Acetamino 2 methyl chinolin, 3 Acetamino chinaldin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_2H_6(CH_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 3-Amino-2-methyl-chinolin mit Eisessig und Acetanhydrid (STARK, B. 40, 3430). Aus dem Oxim des 2-Methyl-3-acetyl-chinolins beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (St.). Nadeln (aus Äther). F: 164°.
- 2. 4-Amino-2-methyl-chinolin, 4-Amino-chinaldin C₁₀H₁₀N₃,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Methyl-chinolin-carbonsăure-(4)-amid mit Alkalihypobromit-Lösung (H. Meyer, M. 28, 52). Aus
 4-[β-Phenyl-hydrazino]-2-methyl-chinolin durch Reduktion mit Zinkstaub
 und Salzsāure (EPHRAIM, B. 26, 2228). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 168°
 (E.), 164° (Mey.), 162—163° (Marchwald, A. 279, 18). Kp: 333°; leicht löslich in
 Alkohol, Ather, Aceton und heißem Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser (Ma.).
 Liefert beim Kochen mit Glycerin, Nitrobenzol (oder 2-Nitro-phenol) und konz. Schwefelsäure 2-Methyl-[pyridino-3'.2':3.4-chinolin] (Ma.). Beim Erwärmen mit Paraldehyd und
 konz. Salzsäure auf dem Wasserbad entsteht 2.6'-Dimethyl-[pyridino-3'.2':3.4-chinolin]
 (Ma.). C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Leicht löslich in Wasser und konz. Salzsäure, schwer in verd.
 Salzsäure und Alkohol (Ma.). 2C₁₀H₁₀N₃ + H₃SO₄. Krystallpulver. Sehr leicht löslich in
 Wasser, schwer in Alkohol (Ma.). 2C₁₀H₁₀N₃ + H₃Cr₃O₇. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Ma.).
 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangefarbenes Krystallpulver. F: 223° (Zers.) (Ma.), 228°
 (E.). Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbes Krystallpulver. F: 197—199° (Ma.). Schwer
 löslich in Alkohol und Wasser.

- 4-Anilino-2-methyl-chinolin, 4-Anilino-chinaldin $C_{18}H_{14}N_9 = NC_9H_8(CH_9)\cdot NH \cdot C_8H_8$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Chlor-2-methyl-chinolin und Anilin im Rohr auf 190° (Conbad, Limpach, B. 20, 953).— Prismen. F: 150—151°. Schwer löslich in Ather, leicht in Alkohol und in siedendem Benzol.— Hydrochlorid. Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Ather.
- 8-Nitro-4-amino-2-methyl-chinolin, 8-Nitro-4-amino-chinaldin C₁₀H₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Man sättigt eine Lösung von 4-Chlor-3-nitro-2-methyl-chinolin in Benzol mit Ammoniak, versetzt mit einer geringen Menge von konzentriertem alkoholischem Ammoniak und erhitzt das Reaktionsgemisch im Rohr auf 180—200° (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1982). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 201°. Sublimierbar. Löslich in Äther.
- 3. 5-Amino-2-methyl-chinolin, 5-Amino-chinaldin C₁₀H₁₀N₂, H₂N₃, nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Remfry, B. 38, 2775. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-methyl-chinolin mit Zinn und konz. Salzsäure (Doebner, v. Miller, B. 17, 1702; Gerdeissen, B. 22, 246). Grünlich schillernde Blättchen oder Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 117—118° (Hamer, Soc. 119 [1921], 1435). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, löslich in Ligroin, schwer löslich in Ather; die äther. Lösung fluoresciert blaugrün (Doel, v. M.). Liefert beim Diazotieren und Umsetzen der Diazo-Lösung mit Cuprocyanid eine sehr geringe Menge 5-Cyan-chinaldin (Rist, B. 23, 3485). Beim Kochen mit Glycerin, 2-Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure erhält man 2-Methyl-1.5-phenanthrolin (Syst. No. 3487) neben einer geringen Menge der Verbindung C₁₃H₁₀N₂ (s. u.) (G.). C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Zinnoberrote Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser mit gelbroter Farbe (Doel, v. M.).

Verbindung C₁₃H₁₀N₂. B. s. im vorangehenden Artikel (Gerdeissen, B. 22, 249; vgl. a. Marchwald, A. 274, 340; Decker, Remfry, B. 38, 2775). — Nadeln mit 4 H₂O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 81—82°, wasserfrei bei 108—109°; leicht löslich in heißem Benzol, unlöslich in kaltem Äther und Petroläther (G.).

- 4. 7 Amino 2 methyl chinolin, 7 Amino chinaldin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4-Dinitrobenzylaceton mit Zinnchlorür und heißer konzentrierter Salzsäure (Alber, J. pr. [2] 71, 47). Nadeln (aus Wasser). F: 148°. Destilliert ohne Zersetzung. Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Äther mit violettblauer Fluorescenz. Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft grün. Gibt beim Diazotieren und Kuppeln der Diazo-Lösung mit alkal. β-Naphthol-Lösung einen dunkel bordeauxroten Azofarbstoff. Färbt bei Gegenwart von konz. Salzsäure einen Fichtenspan carminrot. C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Ist sublimierbar. Die konzentrierte wäßrige Lösung ist gelb; sie wird beim Verdümnen farblos und zeigt dann grüne Fluorescenz. Auch die alkoh. Lösung fluoresciert grün. Die gelben Krystalle werden beim Übergießen mit konz. Salzsäure farblos. Pikrat. Gelbe, schwach bläulich glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214° (Zers.) (A., J. pr. [2] 71, 53). Ziemlich schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe; die Lösung in stark verdünntem Alkohol fluoresciert grün.
- 7-Acetamino-2-methyl-chinolin, 7-Acetamino-chinaldin $C_{12}H_{12}ON_3=NC_9H_5(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 7-Amino-chinaldin mit Acetanhydrid und Natriumacetat (A., J. pr. [2] 71, 52). Gelbe Nadeln (aus Essigester oder aus Alkohol + Äther). F: 192°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin, leicht in Alkohol; löslich in Säuren mit blauer Fluorescenz, die auf Zusatz von Alkalien verschwindet.
- 7 Benzamino 2 methyl chinolin, 7 Benzamino chinaldin $C_{17}H_{14}ON_2 = NC_9H_5(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 7-Amino-chinaldin beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge unter Kühlung (A., J. pr. [2] 71, 51). Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 172—173°. Die salzsaure Lösung fluoresciert violettblau.
- 5. 8 Amino 2 methyl chinolin.
 8 Amino chinaldin C₁₀H₁₀N₂, Formel I.
 B. Durch Reduktion von 8-Nitro-chinaldin I.
 mit Zinn und konz. Salzsäure unterhalb 50°
 (Doebner, v. Miller, B. 17, 1701). Prismen (aus Ligroin). F: 56° (D., v. M.). Mit Wasserdampf flüchtig (D., v. M.). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther und heißem Ligroin (D., v. M.). Liefert bei Reduktion mit Zinn und Salzsäure und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid und Natriumacetat in Eisessig die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3484) (BAMBERGER, WULZ, B. 24, 2051). C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser mit gelber Farbe (D., v. M.).

CH₃

- 6. 2-Amino-4-methyl-chinolin, 2-Amino-lepidin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von $2 \cdot [\beta \cdot Phenyl-hydrazino]$ -CHa 4-methyl-chinolin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,67) und rotem Phosphor (EPHRAIM, B. 25, 2707). Entsteht in schlechter Ausbeute beim Erhitzen von ·NH2 (EPHRAIM, B. 25, 2707). Enterent in schiechter Ausbeute beim Ernitzen von 2-Chlor-4-methyl-chinolin mit alkoh. Ammoniak auf 200—230° (Klotz, A. 245, 382). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 130—131° (Kl.), 133° (E.). Kp: 320° (MARCKWALD, A. 279, 18). Ist nicht flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Benzol, schwer in heißem Wasser (Kl.). — C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Gelblichter in Alkohol, Alkoh Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und verd. Salzsäure, leichter in konz. Salzsäure (M.). — Sulfat. Nadeln (aus verd. Schwefelsäure). F: 155° (KL.). — $2C_{10}H_{10}N_2 + H_2Cr_2O_7$. Gelbe Krystalle. Schwer löslich (M.). — $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. F: 230° (KL.). — Pikrat $C_{10}H_{10}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: ca. 250°
- 2-Anilino-4-methyl-chinolin, 2-Anilino-lepidin $C_{16}H_{14}N_2 = NC_9H_5(CH_3)\cdot NH$ CaHs. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2-Chlor-4-methyl-chinolin und Anilin bis nahe zum Sieden (Knorg, A. 236, 103). — Blättchen (aus Alkohol). F: 129—130°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. F: 235°. Unlöslich in Salzsäure.

Lactam der N-[4-Methyl-chinolyl-(2)]-anthranilsäure (?), "Lepidylanthranil" $C_{17}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Backeberg, Soc. 1933, 390. — B. Beim Erwärmen CH₃ (?)F: 217º.

- CH₃ 7. 6-Amino-4-methyl-chinolin, 6-Amino-lepidin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Oxy-lepidin mit Zink-H2N chlorid-Ammoniak und Ammoniumchlorid im Rohr auf 2000 (Busch, Koenigs, B. 23, 2685). Aus Oxycinchen $C_{19}H_{20}ON_2$ (Syst. No. 3514) beim Erhitzen mit Zinkehlorid-Ammoniak und Ammoniumehlorid im Rohr auf 200-210º (K., B. 23, 2671). -Nadeln (aus Wasser). F: 169-170° (B., K.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Äther und heißem Wasser; die Lösung in Äther fluoresciert blau (K.). Beim Lösen in einer geringen Menge Mineralsäure entsteht eine gelbe, grünlich fluorescierende Lösung, die beim Versetzen mit überschüssiger Säure farblos wird (K.; B., K.). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure und nachfolgenden Versetzen mit alkal. Zinnehlorur-Lösung Lepidin (K.). — Chloroplatinat. Krystallinisch. Schmilzt nicht bis 300° (B., K.).
- 8. 7 Amino 4 methyl chinolin, 7-Amino-lepidin C₁₀H₁₀N₂, s. Formel I. II. 2 - Chlor - 7 - amino - 4 - methyl - chinolin H2N. C₁₀H₂N₂Cl, Formel II. B. Beim Kochen von salzsaurem 7-Amino-2-oxy-4-methyl-chinolin mit Phosphoroxychlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit warmer Salzsäure (Besthorn, Byvanck, B. 31, 799). — Hellgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 142-143°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit starker Fluorescenz. - Liefert beim Diazotieren, Reduzieren des Reaktionsprodukts mit salzsaurer Zinnenlorür-Lösung und Kochen des entstandenen Hydrazins mit Kupfersulfat-Lösung 2-Chlor-lepidin. — Die Salze mit Mineralsäuren sind gelb; sie fluorescieren in stark verdünnter wäßriger Lösung grün.

CH2

- 9. 5-Amino-6-methyl-chinolin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 5-Nitro-6-methyl-chinolin durch Kochen mit Eisenpulver und Essig-CH₃ saure (Noelting, Trautmann, B. 23, 3657) oder durch elektrolytische Reduktion in alkal. Lösung (Elbs, Z. El. Ch. 10, 579). — Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 145° (N., T.). Sublimiert und destilliert unzersetzt (N., T.). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, sehr schwer in kaltem Wasser (N., T.).
- 5-Acetamino-6-methyl-chinolin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_9H_5(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 5-Amino-6-methyl-chinolin mit Eisessig und Acetanhydrid (N., T., B. 23, 3658).— Nadeln (aus Wasser). F.: 1600. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in siedendem Wasser.

- 10. 8-Amino-6-methyl-chinolin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Kochen von 8-Nitro-6-methyl-chinolin mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Noelting, Teautmann, B. 23, 3670). Nadeln. F: 62—64°. Sublimiert unzersetzt. Ist ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Wasser. Hydrochlorid. Orangefarbene Nadeln. Ziemlich schwer löslich.
- 8-Acetamino-6-methyl-chinolin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_9H_8(CH_9)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_8$. B. Aus 8-Amino-6-methyl-chinolin durch Behandlung mit Acetanhydrid und Eisessig bei Zimmertemperatur (N., T., B. 23, 3670). Blätter (aus verd. Alkohol). F: 91—92°.
- 5-Chlor-8-amino-6-methyl-chinolin C₁₀H₉N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-6-methyl-chinolin mit salzsaurer Zinn-chlorür-Lösung, neben 8-Amino-6-methyl-chinolin (Noellting, Trautmann, B. 23, 3671). Nadeln (aus Alkohol). F: 129—130°. Ist flüchtig mit Wasserdampf. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr schwer in siedendem Wasser. Hydrochlorid. Orangegelb. Schwer löslich.



- 5-Chlor-8-acetamino-6-methyl-chinolin C₁₂H₁₁ON₂Cl = NC₀H₄Cl(CH₂)·NH·CO·CH₂.

 B. Aus 5-Chlor-8-amino-6-methyl-chinolin durch Behandlung mit Acetanhydrid und Eisesig (N., T., B. 23, 3672). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136—137°.
- 11. 2-Amino-8-methyl-chinolin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch 4—5-stündiges Erhitzen von 2-Chlor-8-methyl-chinolin mit Zink-chlorid-Ammoniak auf 200° (O. FISCHER, B. 35, 3679). Hellgelbe Nadeln (aus Wasser).

- 12. 5-Amino-8-methyl-chinolin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. H_{2N} Durch Kochen von 5-Nitro-8-methyl-chinolin mit Eisenpulver und Essigsäure (NOELTING, TRAUTMANN, B. 23, 3674). Gelbliche Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 143° (N., TR.). Liefert beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Pikrinsäure 10-Methyl-1.5-phenanthrolin (N., TR.). Liefert ein rotes Monohydrochlorid und ein gelbes Dihydrochlorid (N., TR.). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{10}H_{10}N_2+C_6H_3O_6N_3$. Schwarze Nadeln (N., Sommerhoff, B. 39, 77).
- **5-Acetamino-8-methyl-chinolin** $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_9H_5(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus **5-Amino-8-methyl-chinolin** beim Behandeln mit Acetanhydrid und Eisessig (N., Tr., B. 28, 3675). Nadeln (aus Wasser). F: 187°.
- 13. 7-Amino-8-methyl-chinolin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 7-Amino-8-methyl-chinolin-carbonsäure-(5) (MARCK-WALD, A. 274, 360). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 129°. Kp: 304°. Leicht H₂N löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser.

 CH₈ $C_{10}H_{10}N_2 + H_2Cr_2O_7$. Rotgelb. Schwer löslich. $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rotgelb. Schwer löslich. Pikrat $C_{10}H_{10}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Rotgelb. Schwer löslich.
- ^{14.} Aminoderivat des 8-Methyl-chinolins $C_{10}H_{10}N_2 = NC_0H_5(CH_3) \cdot NH_2$ mit unbekannter Stellung der Aminogruppe.
- **2-Chlor-x-amino-8-methyl-chinolin** $C_{10}H_0N_0Cl = NC_0H_4Cl(CH_3)\cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-x-nitro-8-methyl-chinolin (Bd. XX, S. 403) mit Zinnchlorür und Salzsäure (O. Fischer, B. 35, 3679). Hellgelbe Prismen (aus Ligroin). F: 148°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und heißem Wasser. Die gelben Lösungen der Salze fluorescieren rot.
- 3. Amine $C_{11}H_{12}N_{2}$.

oberhalb 300° unter geringer Zersetzung (M.). — Salze: M. — $C_{11}H_{12}N_2 + HCl$. Krystallinisch. — $2C_{11}H_{12}N_2 + H_1Cl$. Crangefarbene Nadeln (aus Essigsäure). — $C_{11}H_{12}N_2 + HNO_2$. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Nadeln. Schwer löslich. — Pikrat $C_{11}H_{12}N_2 + C_4H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 215—217°. 7(P)-Acetamino-2.4-dimethyl-chinolin $C_{13}H_{14}ON_2 = NC_9H_4(CH_2)_2 \cdot NA \cdot 274$. Beim Kochen von 7(!)-Amino-2.4-dimethyl-chinolin mit Acetanhydrid (M., A. 274, 371). — Nadeln (Aus word Albohol). F: 2420 — 2C. H. ON L. H. C. O. Pote Medeln.

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 212°. — 2C₁₂H₁₄ON₂+H₂Cr₂O₇. Rote Nadeln.

N - Phenyl - N' - [2.4 - dimethyl - chinolyl - (7?)] - thioharnstoff C₁₈H₁₇N₃S = NC₅H₄(CH₂)₅·NH·C₈·NH·C₈H₅. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 7(?)-Amino-2.4-dimethyl-chinolin und Phenylsenföl in Alkohol (M., A. 274, 372). — Gelbes Krystall-pulver. F: 173—174°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

N-p-Tolyl-N'-[2.4-dimethyl-chinolyl-(7)]-thioharnstoff $C_{19}H_{19}N_8S = NC_9H_4(CH_3)_2$. NH·CS·NH·CaH4·CH3. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., A. 274, 372). F: 142°.

2. 7-Amino-2.8-dimethyl-chinolin C₁₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch trockne Destillation von 7-Amino-2.8-dimethylchinolin-carbonsaure-(5) (MARCKWALD, A. 274, 363). — Krystalle (aus Wasser). F: 104°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln. — 2C₁₁H₁₂N₂ + H₂Cr₂O₇. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser. — 2C₁₁H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser.

3. 6-Amino-5.8-dimethyl-chinolin C₁₁H₁₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von schwefelsaurem 2.5-Diamino-p-xylol mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (MARCHWALD, B. 23, 1021). Schwach aromatisch riechende, gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Sublimiert unzersetzt. Siedet weit oberhalb 300°. Ist sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf. Fast unlöslich in heißem Wasser und Ligroin, schwer in kaltem Alkohol, leichter löslich in Chloroform, Ather, Aceton und Benzol. — Die Salze färben in sehr verd. Lösung einen Fichtenspan rotgelb. — $C_{11}H_{12}N_3 + 2HCl.$ — $C_{11}H_{12}N_3 + 2HCl.$ Pikrat $C_{11}H_{12}N_3 + 2C_6H_3O_7N_3$. Orangerote Nadeln. Sintert bei 182º (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol.

6-Acetamino-5.8-dimethyl-chinolin $C_{18}H_{14}ON_2 = NC_9H_4(CH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Beim Erwarmen von 6-Amino-5.8-dimethyl-chinolin mit Acetanhydrid (M., B. 28, 1024). Nadeln. F: 212°. Sublimiert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Chloroform. schwer löslich in Ligroin, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Säuren. - Pikrat C₁₃H₁₄ON₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelb. F: 223—224°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol.

N-Phenyl-N'-[5.8-dimethyl-chinolyl-(6)]-thioharnstoff $C_{18}H_{17}N_2S = NC_9H_4(CH_2)_2$ NH · CS · NH · C_s H₅. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 6-Amino-5.8-dimethyl. chinolin und Phenylsenföl (M., B. 28, 1025). - Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 157—159°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwerer in Ather, unlöslich in Ligroin und Wasser; leicht löslich in Mineralsäuren. — $2C_{18}H_{17}N_3S + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes Krystallpulver.

- 4. 5-Amino-6.8-dimethyl-chinolin $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-6.8-dimethyl-chinolin durch Reduktion mit Eisen- H_2N pulver und Essigsäure, mit Zinnehlorur und Salzsäure (Noelting, Trautmann, B. 23, 3683) oder durch elektrolytische Reduktion in alkal. Lösung (Elbs, Z. El. Ch. 10, 579). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 91°; schwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln (N., Ta.). - Liefert beim Diazotieren mit Natriumnitrit und Salzsäure und Erhitzen der Diazo-Lösung 5-Oxy-6.8-dimethyl-chinolin (N., Tr.).
- 5 Acetamino 6.8 dimethyl chinolin $C_{13}H_{14}ON_2 = NC_0H_4(CH_3)_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Amino-6.8-dimethyl-chinolin durch Einw. von Acetanhydrid und Eisessig bei Zimmertemperatur (Norlting, Trautmann, B. 23, 3683). -- Nadeln (aus Wasser). F: 201°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser.

4. Amine $C_{12}H_{14}N_{2}$.

1. 7-Amino-4-methyl-3-athyl-chinolin C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Chlor-7-amino-4-methyl-CHa 3-äthyl-chinolin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7), Kaliumjodid und rotem Phosphor (BYVANCK, B. 31, 2147). — Prismen (aus Ather + Ligroin). F: 84°. Leicht löslich in Chloroform, Methanol, Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Ligroin; löslich in Wasser mit grüner Fluorescenz. — Liefert beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (14% SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad 7-Amino-4-methyl-3-äthyl-chinolinsulfonsäure-(x). Gibt beim Diazotieren und Reduzieren des Reaktionsprodukts mit Zinnchlorür und Salzsäure das entsprechende Hydrazin, aus dem beim Erwärmen mit Kupfersulfat-Lösung auf dem Wasserbad 4-Methyl-3-äthyl-chinolin entsteht. — Gibt in verd. Schwefelsäure mit Kaliumdichromat eine dunkelrote Färbung. — C₁₂H₁₄N₂ + HI. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich von 260° ab; F: 276°.

- 2-Chlor-7-amino-4-methyl-3-äthyl-chinolin C₁₂H₁₃N₃Cl,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 7-Amino2-oxy-4-methyl-3-šthyl-chinolin mit Phosphoroxychlorid auf 135—140°
 und Behandeln des Reaktionsprodukts mit heißer konzentrierter Salzsäure (BYVANOK, B. 31, 2146). Nadeln (aus Ligroin). F: 138°. Sehr leicht löslich in Methanol,
 Alkohol, Ather und Benzol mit blauer Fluorescenz. Reduziert Goldchlorid-Lösung beim
 Erwärmen. Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7), Kaliumjodid und rotem
 Phosphor 7-Amino-4-methyl-3-äthyl-chinolin. Die mineralsauren Salze sind leicht löslich;
 die Lösungen zeigen blaue Fluorescenz.
- 2. 7(?) Amino 2.4.6(?) trimethyl chinolin $C_{12}H_{14}N_3$, characteristic constant $C_{12}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. $C_{12}H_{14}N_3$ and $C_{12}H_{14}N_3$ characteristic constant $C_{12}H_{14}N_3$ characteristic characteristic characteristic constant $C_{12}H_{14}N_3$ characteristic char
- 3. 5(oder 7) Amino 2.6.8 trimethyl-chinolin $C_{12}H_{14}N_2$, Formel I oder II.

 B. Bei der Reduktion von 5(oder 7)-Nitro2.6.8 trimethyl chinolin mit saurer Zinnchlorür-Lösung (Panajorow, B. 20, 36). —
 Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich an der Luft.
- 5. $x Amin_0 3.6 dimethyl 2 äthyl chinolin C₁₈H₁₆N₂ = NC₆H₈(CH₈)₂(C₈H₅)·NH₂. B. Beim Kochen von x-Nitro-3.6-dimethyl-2-äthyl-chinolin mit salzsaurer Zinn-chlorür-Lösung (Harz, B. 18, 3392). Nadeln (aus Ligroin). F: 148—149°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Ligroin. Hydrochlorid. Fast farblose Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser mit gelbroter Farbe, schwer in konz. Salzsäure. Beim Erhitzen auf 100° entsteht ein rotes Produkt mit geringerem Chlorwasserstoff-Gehalt.$
- 6. 5(oder 7) Amino 3 n amyl 2 n hexyl chinolin C₂₀H₂₀N₂, Formel III oder IV. B. Beim Erwärmen von 5(oder 7)-Nitro-3-n-amyl-2-n-hexyl-chinolin mit Zinnchlorür und

wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad (v. Miller, B. 24, 1738). — Fast farblose Krystallmasse (aus Petroläther). F: 68—69°. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit Önanthol und alkoh. Salzsäure 3.7-Di-n-amyl-2.6-di-n-hexyl-1.5-phenanthrolin (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3487). — 2C₃₀H₃₀N₂+2HCl+PtCl₄+4H₃O. Orangerote Blättchen. C₅H₁₁ C₆H₁₂ Verwittert an der Luft. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 180° und schmilzt bei 194° (Zers.).

8. Monoamine $C_n H_{2n-12} N_2$.

1. $2-[4-A\min o-phenyl]-pyridin C_{11}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-[4-Nitro-phenyl]-pyridin mit Zinn und 25% giger Salzsäure (Kühling, B. 29, 167; vgl. Forsyth, Pyman, Soc. 1926, 2915). — Farblose Blättchen (aus verd. Alkohol), die schnell rot werden (K.). F: 97%

bis 98° (korr.) (F., P.). — $C_{11}H_{10}N_s+2HCl$. Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). Die Lösung in Alkohol ist gelb. Die Lösung in konz. Salzsäure ist farblos und wird beim Versetzen mit Wasser gelb (K.). — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 218—219° (korr.; Zers.).

2. Amine C₁₃H₁₄N₂.

- 1. $2-[3-Amino-\beta-phenäthyl]-pyridin, \alpha-[3-Amino-phenyl]-\beta-[\alpha-pyridyl]-āthan, 3'-Amino-dihydro-\alpha-stilb-azol <math>C_{13}H_{14}N_{2}$, s. nebenstehende Formel.
- $\alpha.\beta$ -Dibrom α [3 amino phenyl] β [α pyridyl] äthan, 3'-Amino α -stilbasoldibromid $C_{13}H_{12}N_3Br_2 = NC_5H_4 \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von salzsaurem 3'-Amino α -stilbazol mit etwas mehr als 1 Mol Brom in Alkohol (Frist, Ar. 240, 254). Nadeln (aus Äther). Sintert bei 86° und zersetzt sich bei 96°. $C_{13}H_{12}N_2Br_2 + HCl$. Tafeln,
- 2. $4-f2-Amino-\beta-phenäthylj-pyridin$, $a-f2-Amino-phenylj-\beta-[\gamma-pyridylj-åthan, 2'-Amino-dihydro-\gamma-stilbazol C₁₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2'-Nitro-y-stilbazol mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 150° (Löwensohn, B. 40, 4861). Nadeln (aus Äther). F: 76°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. <math>C_{13}H_{14}N_2+2HCl$. F: 247°. Pikrat $C_{13}H_{14}N_2+C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°.
- 3. 4-[3-Amino-β-phenāthyl]-pyridin, α-[3-Amino-phenyl]-β-[γ-pyridyl]-āthan, 3'-Amino-dihydro-γ-stilb-azol C₁₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3'-Nitro-γ-stilbazol beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 135—150° oder beim Reduzieren mit Zinn und Salzsäure (FRIEDLAENDER, B. 38, 2840). Fast farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127—129°.
- 4. 2.6 Dimethyl 4 [3 amino phenyl] pyridin C₁₈H₁₄N₂, C₆H₄·NH₂ s. nebenstehende Formel. B. Beim Glühen des Calciumsalzes der 2.6 Dimethyl 4-[3-amino-phenyl] pyridin-dicarbonsäure-(3.5) (Lepetit, G. 17, 471). Krystalle (aus Alkohol). F: 110°. Löslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol und in Säuren. Verbindung mit Quecksilberchlorid. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 160°. C₁₈H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Nadeln.
- 2.6-Dimethyl-4-[3-acetamino-phenyl]-pyridin $C_{15}H_{16}ON_2 = NC_5H_2(CH_2)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-phenyl]-pyridin mit Acetanhydrid (L., G. 17, 472). Nadeln mit 2 H₂O (aus Alkohol). F: 76°.
- 5. 6 Amino 1.2.3.4 tetrahydro 7.8 benzo chinolin (,,p-Amino-tetrahydro-α-naphthochinolin") C₁₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Reduzieren von [Benzol-sulfonsäure-(1)]- (4 azo 6)-[1.2.3.4 · tetrahydro-7.8 · benzo-chinolin] mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bamberger, Stettenheimer, B. 24, 2479). Flockiger Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Unbeständig. Beim Verschmelzen des Hydrochlorids mit salzsaurem Anilin, Anilin und 4-Amino-azobenzol entsteht eine violettrote Schmelze, die sich mit violetter Farbe und rotvioletter Fluorescenz in Alkohol löst. Gibt mit Ferrichlorid eine braunrote Färbung. C₁₃H₁₄N₂+2 HCl. Nadeln. Schmilzt nicht bis 300°. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, sehr schwer in konz. Salzsäure.
- 3. 4-Methyl-2-[4-amino- β -phenäthyl]-pyridin, CH_3 α -[4-Amino-phenyl]- β -[4-methyl-pyridyl-(2)]- α - α -stilbazol α - α -stilb
- α.β-Dibrom -α-[4-amino-phenyl]-β-[4-methyl-pyridyl-(2)]-äthan, 4'-Amino-4-methyl-α-stilbasol-dibromid $C_{14}H_{14}N_2Br_2=NC_5H_3(CH_3)\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NH_2$. B. Aus 4'-Amino-4-methyl-α-stilbasol und Brom (KNICK, B. 35, 2793). Kryställchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 157°.

9. Monoamine C_n H_{2n-14} N₂.

1. Amine C. HION.

1. 2-Amino-carbazol C₁₈H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Überleiten von 2.4'-Diamino-diphenyl über schwach glühenden Kalk (Blank, B. 24, 306). — Nadeln (aus Wasser). F: 238°.

- 2. 3-Amino-carbazol C₁₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3-Nitroso-carbazol (Bd. XX, S. 437) durch Reduktion mit
 Schwefelammonium in Alkohol (Schott, D. R. P. 134983; C.

 1902 II, 1165; Frdl. 6, 61). Beim Erwärmen von 3-Nitro-carbazol mit Zinn und Salzsäure
 (Mazzara, Leonard, G. 21 II, 380) oder mit Na₂S₂O₄ in alkoh. Kalilauge (Ziersch, B. 42,
 3798). Durch Reduktion von 9-Nitroso-3-nitro-carbazol mit Zinn und verd. Salzsäure (Ruff,
 Stein, B. 34, 1679). Aus 1-Phenyl-5-amino-benztriazol beim Destillieren (Ullmann, B. 31,
 1697) oder beim Erhitzen mit Paraffinöl auf 320—330° (Delétra, Ullmann, C. 1904 I, 1570;
 U., A. 332, 99). Krystalle (aus Alkohol, Xylol oder Anilin). F: 246—248° (Zers.) (M., L.),
 254° (D., U.; U., A. 332, 100); wird bei 240° schwarz und schmilzt bei 259° (korr.; Zers.)
 (R., St.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Ligroin, Ather und
 Benzol (D., U.; M., L.). Die Lösungen in Äther und Alkohol fluorescieren violett (D., U.).
 Wird am Licht rasch dunkel (Z.; M., L.). Überführung in Azofarbstoffe: Z.; R., St. —
 Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung, die durch Zusatz von Salpetersäure
 in Purpurrot übergeht (D., U.; U.). Das salzsaure Salz gibt mit Ligninsubstanz eine rote
 Färbung (R., St.). C₁₂H₁₀N₂ + HCl. Farbloses Krystallpulver. Zersetzt sich langsam
 am Tageslicht (R., St.). Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser, unlöslich in konz.
 Salzsäure (R., St.). 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + SnCl₄. Gelbliche Blättchen (aus verd. Salzsäure)
 (M., L.). Pikrat C₁₂H₁₀N₃ + C₆H₃O₇N₃.
 Krystalle. Wird bei 100° gelb und schmilzt bei 220° (Zers.) (D., U.). Löslich in Alkohol,
 sehr sohwer löslich in Benzol.
- 8-Benzalamino-carbazol $C_{10}H_{14}N_2 = HNC_{12}H_7 \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-carbazol mit Benzaldehyd auf $120-140^\circ$ (MAZZARA, LEONARDI, G. 21 II, 383). Grünlichgelbe Schuppen (aus Alkohol). F: $209-210^\circ$. Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther und Petroläther.
- **3-Acetamino-carbazol** $C_{14}H_{12}ON_2 = HNC_{12}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 3-Amino-carbazol mit Acetanhydrid (Mazzara, Leonardi, G. 21 II, 385; Delétra, Ullmann, C. 1904 I, 1570; U., A. 332, 101). Blättchen (aus Alkohol). F: 213—214° (M., L.), 217° (D., U.; U.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in kalter verdünnter Essigsäure, sehr schwer in kaltem Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (M., L.; D., U.; U.).
- 9-Acetyl-3-acetamino-carbazol oder 3-Diacetylamino-carbazol $C_{16}H_{14}O_{2}N_{3}=CH_{3}\cdot CO\cdot NC_{12}H_{7}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$ oder $HNC_{13}H_{7}\cdot N(CO\cdot CH_{3})_{2}$. B. Entsteht neben 9-Acetyl-3-diacetylamino-carbazol beim Erhitzen von 3-Amino-carbazol mit Acetanhydrid auf 180° (Ruff, Stein, B. 34, 1684). Nadeln (aus Alkohol). F: 199,5° (korr.).
- 9-Acetyl-3-diacetylamino-carbazol $C_{13}H_{16}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot NC_{12}H_7\cdot N(CO\cdot CH_3)_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. Nadeln (aus Alkohol). F: 174,5° (korr.) (R., St., B. 34, 1684). Schwerer löslich in Äther als die Diacetylverbindung.
- 3-Bensamino-carbazol $C_{19}H_{14}ON_2 = HNC_{18}H_7 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 3-Amino-carbazol und Benzoesäureanhydrid auf 160—200° (MAZZARA, LEONARDI, G. 21 II, 384). Tafeln (aus Eisessig). F: 250—251°.
- 9-Nitroso-3-acetamino-carbazol $C_{14}H_{11}O_2N_3=ON\cdot NC_{12}H_7\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Kaliumnitrit auf 3-Acetamino-carbazol in $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure bei $70-80^{\circ}$ (Mazzara, Leonardi, G. 21 II, 386). Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: $162-164^{\circ}$ (Zers.). Löslich in Eisessig, sehr schwer löslich in Petroläther, Benzol und verd. Essigsäure. Liefert beim Behandeln mit salzsaurer Zinnchlorür-Lösung 3-Acetamino-carbazol. Ist mit grüner Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.
- 9-Acetyl-x-nitro-3-acetamino-carbazol oder x-Nitro-3-diacetylamino-carbazol $C_{16}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NC_{12}H_6(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ oder $HNC_{12}H_6(NO_2) \cdot N(CO \cdot CH_2)_2$. B. Aus 9-Acetyl-3-diacetylamino-carbazol beim Behandeln mit konz. Salpetersäure in Eisessig (Ruff, Stein, B. 34, 1684). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 199,5° (korr.).

2. Amine C₁₂H₁₂N₂.

- 1. 2-[2-Amino-styryl]-pyridin, $\alpha-[2-Amino-phenyl]-\beta-[\alpha-pyridyl]-athylen$, $2-Amino-\alpha-stilbazol$ $C_{12}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2'-Nitro- α -stilbazol mit Zink und Salzsäure (Fzist, Ar. 240, 256). $C_{12}H_{12}N_2+2$ HCl. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 250—254°. Leicht löslich in Wasser.
- 2. 2-[3-Amino-styryl]-pyridin, α -[3-Amino-phenyl]- β -[α -pyridyl]-āthylen, 3'-Amino- α -stilbazol $C_{12}H_{12}N_2$, N-CH:CH- $C_{6}H_4$ -NH₂ s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3'-Nitro- α -stilbazol mit Zink und Salzsäure (Feist, Ar. 240, 254) oder mit Eisen und Salzsäure (Schuffan, B. 23, 2717). Wasserhaltige Nadeln. F: 85°; leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Ather, sehr schwer in kaltem Wasser (Sch.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3'-Amino- α -stilbazolin (Sch.). $C_{13}H_{12}N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). F: 240°; wird an der Luft allmählich rot (F.). $C_{13}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Rötlichgelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in verd. Salzsäure (Sch.).
- 3. 2-[4-Amino-styryl]-pyridin, $\alpha-[4-Amino-phenyl]-\beta-[\alpha-pyridyl]-athylen$, $4'-Amino-\alpha-stilbazol$ $C_{12}H_{12}N_2$, N -CH:CH- $C_4H_4\cdot NH_2$ s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4'-Nitro- α -stilbazol mit Zink und Salzsäure (Frist, Ar. 240, 251) oder mit Zinn und Salzsäure (Baumert, B. 39, 2972). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138—139°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (B.). $C_{13}H_{12}N_3+2$ HCl. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Schmilzt nicht bis 260° (F.). $C_{13}H_{12}N_3+2$ HCl+2 SnCl₂. Krystalle. F: 198—199° (B.). $C_{13}H_{12}N_2+2$ HCl+PtCl₄. Gelbe Nadeln (B.).
- 4'-Acetamino- α -stilbazol $C_{15}H_{14}ON_2 = NC_5H_4\cdot CH: CH: C_5H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 4'-Amino- α -stilbazol bei Behandlung mit Essigsäureanhydrid und Wasser (BAUMERT, B. 39, 2973). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 170—171°.
- N.N'-Di-[α -stilbasyl-(4')]-thioharnstoff $C_{27}H_{22}N_4S = (NC_5H_4\cdot CH: CH\cdot C_0H_4\cdot NH)_2CS$. B. Aus 4'-Amino- α -stilbazol und Schwefelkohlenstoff in alkoh. Kalilauge (BAUMERT, B. 39, 2972). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 180—181°. — $C_{27}H_{22}N_4S + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Flocken.
- 4. 4-[2-Amino-styryl]-pyridin, $\alpha-[2-Amino-phenyl]-$ CH: CH: CH: CH: CH: NH₂ $\beta-[\gamma-pyridyl]-athylen$, $2'-Amino-\gamma-stilbazol$ C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2'-Nitro- γ -stilbazol mit Zinn und verd. Salzsäure (Löwensohn, B. 40, 4861). Die aus den Salzen in Freiheit gesetzte Base geht an der Luft sofort in die Verbindung mit Kohlendioxyd über. C₁₃H₁₂N₂+2HCl. Nadeln. F: 205°. C₁₃H₁₂N₂+H₂SO₄. Krystalle (aus Wasser). F: 140°. C₁₃H₁₂N₂+2HCl+2SnCl₂. Krystalle (aus Wasser). F: 155°. C₁₂H₁₂N₂+2HCl+PtCl₄. F: 238°. Verbindung mit Kohlendioxyd $2C_{13}H_{12}N_2+CO_2+H_2O$. F: 76°.
- 5. 4-[4-Amino-styryl]-pyridin, $\alpha-[4-Amino-phenyl] \beta-[\gamma-pyridyl]-athylen$, $4'-Amino-\gamma-stilbazol$ $C_{12}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Nitro- γ -stilbazol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Baumert, B. 39, 2973). F: 138—139°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform. $C_{13}H_{12}N_2+2HCl$. Krystalle (aus alkoh. Salzsäure). F: 257—258° (Zers.). $C_{12}H_{12}N_2+2HCl+2SnCl_2$. F: 198—199°. $C_{13}H_{12}N_2+2HCl+PtCl_4$. Schmilzt oberhalb 300°.
- N.N'-Di-[γ -stilbasyl-(4')]-thioharnstoff $C_{27}H_{29}N_4S = (NC_5H_4 \cdot CH : CH \cdot C_5H_4 \cdot NH)_2CS$. B. Aus 4'-Amino- γ -stilbazol beim Behandeln mit Schwefelkohlenstoff und alkoh. Kalilauge (BAUMERT, B. 39, 2973). — F: 195—196°. — $C_{27}H_{22}N_4S + 2HCl + PtCl_4$. Schmilzt über 300°.

3. Amine C₁₄H₁₄N₂.

1. 4-Methyl-2-[4-amino-styryl]-pyridin, α-[4-Amino-phenyl]-β-[4-methyl-pyridyl-(2)]-āthylen, 4'-Amino-4-methyl-α-stilbazol C₁₄H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4'-Nitro-4-methyl-α-stilbazol mit Zinn und Salzsäure (KNICK, B. 35, 2793). — Hellgelbe Krystalle. F: 119°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer löslich in Schwefelkohlenstoff. — C₁₄H₁₄N₂ + HCl. Blättchen. Zersetzt sich bei 208°. — C₁₄H₁₄N₂ + HCl + HgCl₂. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 176°. — 2C₁₄H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rötlichgelbe Nadeln. Bräunt sich bei 280°, ohne zu schmelzen.

- 2. 2 Methyl 6 [2 amino styryl] pyridin. α [2 Amino phenyl] β [6 methyl pyridyl (2)] āthylen, 2' Amino 6 methyl α stilbazol $C_{14}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2'-Nitro-6-methyl- α -stilbazol mit Zinn und Salzsäure (Ahrens, Luther, B. 40, 3403). Gelbe Nadeln. F: 136—137°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser. $C_{14}H_{14}N_2 + 2$ HCl. Gelbliche Blättchen. F: 234—235°. $C_{14}H_{14}N_2 + 2$ HCl + 2 HgCl₂. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). F: 164°. $C_{14}H_{14}N_2 + 2$ HCl + 2 SnCl₂. Orangefarbene Nadeln. F: 278°. $C_{14}H_{14}N_2 + 2$ HCl + PtCl₄. Flockiger Niederschlag. Läßt sich nicht umkrystallisieren. Verbindung mit Kohlendioxyd $2C_{14}H_{14}N_2 + CO_2 + H_2O$.
- 3. 2 Methyl 6 [4 amino styryl] pyridin, α [4 Amino phenyl] β -[6-methyl-pyridyl-(2)]-āthylen, 4'-Amino-6-methyl- α -stilbazol $C_{14}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4'-Nitro-6-methyl- α -stilbazol mit Zinn und Salzsäure (Ahrens, Luther, B. 40, 3404). Hellbraune Nadeln. F: 139—140°. $C_{14}H_{14}N_2$ + 2 HCl. Gelbbraune Nadeln. Zersetzt sich bei 265°. $C_{14}H_{14}N_2$ + 2 HCl + 2 HgCl₂. Rotbraune Nadeln. F: 260° (Zers.). $C_{14}H_{14}N_2$ + 2 HCl + 2 SnCl₂. Braune Nadeln. F: 188° bis 189°. $C_{14}H_{14}N_2$ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbbrauner Niederschlag.
- 4. $2 [3 A \min 0 p \ln n y l] 1.2.3.4 tetrahydro-chinolin <math>C_{15}H_{16}N_2 = C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. B. Durch Reduktion von $2 [3 Nitro-phenyl] \cdot 1.2.3.4 \cdot tetrahydro-chinolin oder von <math>2 [3 A \min phenyl] \cdot chinolin mit Zinn und konz. Salzsäure (v. Miller, Kinkelin, B. 18, 1906, 1907). Dicker Sirup. Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung, dagegen nicht Fehlingsche Lösung. Einw. von salpetriger Säure: v. M., K. <math>C_{15}H_{16}N_2 + 2$ HCl. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kalter Salzsäure.
- 5. 3-Methyl-2-[3-amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin $C_{16}H_{18}N_2 = C_6H_4\cdot CH\cdot CH_3$ Beim Erwärmen von 3-Methyl-2-[3-amino-phenyl]-chinolin mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (v. Miller, Kinkelin, B. 19, 535). Weder die freie Base noch ihre Salze konnten krystallinisch erhalten werden.
- 1 Acetyl 3 methyl 2 [3 acetamino phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinolin $C_{20}H_{22}O_2N_2 = C_6H_4$ CH_2 $CH \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CH_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ $CH_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ $CH_$

10. Monoamine $C_n H_{2n-16} N_2$.

1. Amine C₁₈H₁₀N₂.

1. 2 - Amino - acridin $C_{13}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-acridin (Bd. XX, S. 462) mit Zinn und Salzsäure (Anschütz, B. 17, 437). — Nadeln (aus Wasser). F: 209°. Leicht löslich in Alkohol und Äther mit grüner Fluorescenz. — Pikrat. Dunkelrote Prismen (aus Alkohol).

2. 3-Amino-acridin $C_{13}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel.

3-Diäthylamino-acridin $C_{17}H_{18}N_2 = NC_{13}H_8 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzylalkohol mit 3-Diäthylamino-phenol im Kohlendioxyd-Strom auf 210° (Ullmann, Baezner, B. 35, 2672). — Gelb. Leicht löslich in Äther und Benzol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Rot übergeht. — Pikrat $C_{17}H_{18}N_2 + C_8H_2O_7N_3$. Orangefarbene Nadeln.

3-Anilino-acridin $C_{19}H_{14}N_2 = NC_{13}H_8 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei 4—5-stündigem Erhitzen von N.N'-Diphenyl-m-phenylendiamin mit $90^{\circ}/_{\circ}$ iger Ameisensäure und Zinkchlorid im Rohr auf 250° (Besthorn, Curtman, B. 24, 2042). — Braunrote Nadeln (aus Toluol). F: 175°

bis 176°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol. Die Lösungen fluorescieren grün. — Liefert beim Erhitzen mit 20°/oiger Salzsäure im Rohr auf 250° 3-Oxyacridin. — Die Salze sind rot. Sie sind leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, fast unlöslich in konz. Säuren. Ihre Lösungen fluorescieren nicht.

- 3. 4-Amino-acridin C₁₃H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4-Amino-acridon mit Natrium in siedendem Amylalkohol (Ullmann, Maag, B. 40, 2522). Gelbbraune Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz; leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in verd. Salzsäure mit rotvioletter Farbe. Pikrat C₁₃H₁₀N₂+C₆H₃O₇N₃. Violette Blättchen. F: 206° (Zers.). Sehr schwer löslich in Äther, schwer in Alkohol, leicht in Aceton und Nitrobenzol.
- 4. **9-Amino-acridin** $C_{18}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. **9-Anilino-acridin-hydroxymethylat** $C_{20}H_{18}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_{12}H_8$. $NH \cdot C_0H_5$. — Salze vgl. unter N-Methyl-acridon-anil (Bd. XXI, S. 336).

9- β -Naphthylamino-acridin-hydroxymethylat $C_{24}H_{20}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_8 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. — Salze vgl. unter N-Methyl-acridon- β -naphthylimid (Bd. XXI, S. 336).

- 5. x'-Amino-[benzo-1'.2':7.8-chinolin]¹) vom Schmelzpunkt 151°, ,Amino-α-naphthochinolin" vom Schmelzpunkt 151° C₁₃H₁₀N₂ = NC₁₃H₈·NH₂.

 B. Bei der Reduktion von x'-Nitro-[benzo-1'.2':7.8-chinolin] vom Schmelzpunkt 230° (Bd. XX, S. 463) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Haid, M. 27, 330). Farblose Blättchen oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 151°. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol mit gelber Farbe. Reagiert gegen Lackmus neutral. Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat in Wasser Chinolin-dicarbonsäure-(7.8). Hydro-chlorid. Farblose Prismen. Beginnt bei 215° sich zu zersetzen. Sehr leicht löslich in Wasser mit blutroter Farbe; leicht löslich in Salzsäure.
- 6. x' Amino [benzo 1'.2': 7.8 chinolin] 1) vom Schmelzpunkt 175°, "Amino a naphthochinolin" vom Schmelzpunkt 175° C₁₃H₁₀N₂=NC₁₃H₄·NH₂. B. Bei der Reduktion von x'-Nitro-[benzo-1'.2': 7.8-chinolin] vom Schmelzpunkt 175° (Bd. XX, S. 464) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (HAID, M. 27, 332). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 175°. Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat in Wasser Chinolin-dicarbonsäure-(7.8). Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Verfärbt sich bei 230°, zersetzt sich teilweise bei 270°. Leicht löslich in Wasser mit blutroter Farbe; schwer löslich in verd. Salzsäure.
- 7. 3' Amino [benzo 1'.2': 5.6 chinolin] 1), ,, Amino β -naphthochinolin' $C_{13}H_{10}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3'-Nitro-[benzo-1'.2': 5.6-chinolin] mit Zinnchlorür und Salzsäure auf dem Wasserbad (Claus, Besseler, J. pr. [2] 57, 65). Gelbe Krystalle (aus Äther). F: 158°. Löslich in überschüssigen Säuren mit roter Farbe. $C_{13}H_{10}N_3 + HCl$. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure).

Hydroxymethylat $C_{14}H_{14}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_8 \cdot NH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von 3'-Amino-[benzo-1'.2':5.6-chinolin] und Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (CL., B., J. pr. [2] 57, 66). — $C_{14}H_{15}N_3 \cdot Cl + 2H_2O$. Rote Krystalle. F: 256°. — $C_{14}H_{13}N_3 \cdot I + 2H_2O$. Dunkelrote Säulen und Prismen (aus Wasser). F: 237°.

2. Amine $C_{14}H_{12}N_2$.

1. 3-Amino-2-phenyl-indol C₁₄H₁₂N₂ = C₆H₄ C(NH₂) C·C₄H₅. B. Durch Reduktion von 3-Oximino-2-phenyl-indolenin mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (E. Fischer, Schmitt, B. 21, 1074; vgl. a. Castellana, d'Angelo, R. A. L. [5] 14 H, 147; G. 36 H, 59). Aus 3-Oximino-2-phenyl-indolenin-1-oxyd beim Behandeln mit Zinkstaub und alkoh. Essigsäure, beim Kochen mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in Alkohol oder beim Kochen mit

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Schwefelammonium in Ammoniak (ANGELI, ANGELICO, R. A. L. [5] 15 II, 764; vgl. a. A., A., R. A. L. [5] 18 I, 256). — Nadeln (aus Benzol). F: 180° (Zers.) (C., D'A.; A., A., R. A. L. [5] 15 II, 765), 174° (unkorr.) (F., Soh.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol, fast unlöslich in Wasser (F., Soh.). — Färbt sich in feuchtem Zustand an der Luft violett (F., Sch.). Reduziert Fehlungsche Lösung beim Kochen (F., Soh.). Liefert beim Behandeln mit 1 Mol Natriumnitrit in Essigsäure 3-Diazo-2-phenyl-indol (s. u.) (ANGELI, D'A., R. A. L. [5] 13 I, 259; C., D'A., R. A. L. [5] 14 II, 148; G. 36 II, 60). — Färbt einen Fichtenspan orange (F., Soh.).

- 1-Äthyl-3-amino-2-phenyl-indol $C_{16}H_{16}N_3 = C_6H_4 < \frac{C(NH_2)}{N(C_2H_5)} > C \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von 1-Äthyl-3-nitro-2-phenyl-indol mit Zink und alkoh. Essigsäure (Castellana, D'Angelo, R. A. L. [5] 14 II, 148; G. 36 II, 60). Pikrat $C_{16}H_{16}N_2 + C_6H_2O_7N_3$. Dunkelgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 173°.
- 2. 6-Amino-2-phenyl-indol C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Phenyl-[2.4-dinitro-benzyl]-keton mit Zinnchlorür in einer Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig (Borsche, B. 42, 611). Krystalle (aus Essigester). F: 240°. Schwer löslich in Äther. Ist sehr unbeständig. Hydrochlorid. Blättchen (aus Salzsäure). Zersetzt sich rasch an der Luft unter Grünfärbung.
- 3. 3-Amino-9-methyl-acridin $C_{16}H_{12}N_2$, s. nebenstehende CH₂ Formel.

 3-Anilino-9-methyl-acridin $C_{20}H_{16}N_2 = NC_{13}H_7(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$.

 B. Bei 5—6-stdg. Erhitzen von N.N'-Diphenyl-N.N'-diacetyl-m-phenylen.

 diamin mit Zinkchlorid auf 250° (Besthorn, Custman, B. 24, 2044). Braunrote Krystalle (aus Toluol). F: 215—216°. Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwerer in Äther und Benzol. Liefert beim Erhitzen mit 20°/oiger Salzsäure im Rohr auf 250° 3-Oxy-9-methylacridin.
- 4. 2-Amino-4-methyl-5.6-benzo-chinolin, 2-Amino-5.6-benzo-lepidin C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 2-Anilino-4-methyl-5.6-benzo-chinolin, 2-Anilino-5.6-benzo-lepidin C₂₀H₁₆N₂ = NC₁₃H₇(CH₂)·NH·C₆H₅. B. Beim Erwärmen von 1 Mol 2-Chlor-5.6-benzo-lepidin mit 2 Mol Anilin (EPHBAIM, B. 25, 2708).

 NH

 NAdeln (aus Alkohol). F: 168°.
- 3. 3-Amino-2.7-dimethyl-acridin C₁₅H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° unter Luftzutritt (ULLMANN, B. 86, 1025; vgl. a. Höchster Farbw., D. R. P. 107517; C. 1900 I, 1054; Frdl. 5, 380). Über die Bildung von 3-Amino-2.7-dimethyl-acridin aus 4.6.6'-Triamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan durch Abspaltung von Ammoniak und gleichzeitige Oxydation vgl. H. F., D. R. P. 107626; C. 1900 I, 1179; Frdl. 5, 378. Gelbbraune Krystalle (aus Toluol). F: 244° (U.), ca. 245° (H. F., D. R. P. 107517). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in verd. Essigsäure und Wasser, schwer in Benzol; die Lösungen

sind gelb und fluorescieren grün (U.; H. F., D. R. P. 107517). — Färbt tannierte Baumwolle orangegelb (U.; H. F., D. R. P. 107517). — $C_{15}H_{14}N_{2} + HCl$. Rote Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in warmem Wasser mit orangegelber Farbe (U.).

Hydroxymethylat, 3 - Amino -2.7.10- trimethyl - acridiniumhydroxyd $C_{18}H_{18}ON_2$ bezw. 3-Amino-9-oxy-2.7.10-trimethyl-9.10-dihydro-acridin $C_{16}H_{18}ON_2$ bezw. S-Imino-2.7.10-trimethyl-3.10-dihydro-acridin $C_{16}H_{16}N_2$, Formel I bezw. II bezw. III. Die Konstitution der Salze entspricht der Formel I, die der Carbinolbase der Formel III. — B. Die Carbinolbase entsteht, wenn man 3-Acetamino-2.7.10-trimethyl-acridiniumjodid (s. u.) mit verd. Ammoniak behandelt, den entstandenen

Niederschlag mit 25%/eiger Schwefelsäure kocht und das Reaktionsgemisch in Ammoniak eingießt (Fox, Hewirr, Soc. 35, 532). — Rötliche Nadeln (aus Aceton + Benzol). Schmilzt bei 210% unter Abgabe von Wasser. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Petroläther; die Lösungen werden bei Zusatz von Säuren dunkel. — Färbt sich beim Aufbewahren dunkel. Beim Erhitzen der Lösung in Nitrobenzol bis nahe zum Sieden entsteht die Anhydrobase (s. u.). Beim Eindampfen mit überschüssiger Salzsäure auf dem Wasserbad erhält man das Chlorid. — Chlorid C₁₆H₁₇N₂·Cl. Dunkelrote Krystalle. Leicht löslich in Wasser mit dunkelroter Farbe.

Anhydrobase C_{1e}H_{1e}N₂ (vgl. o. Formel III). B. s. im vorangehenden Artikel. — Dunkelroter Niederschlag (aus Nitrobenzol mit Petroläther gefällt). Sohmilzt nicht bis 250° (F., H., Soc. 85, 533). Unlöslich in Aceton und Benzol; löslich in Säuren.

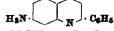
8-Acetamino - 2.7 - dimethyl - acridin $C_{17}H_{16}ON_2 = NC_{19}H_{6}(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 3-Amino-2.7-dimethyl-acridin mit Acetanhydrid und Natriumacetat (ULLMANN, B. 36, 1026). — Gelbliches Krystallpulver (aus Benzol). F: 258°. Leicht löslich in Eisessig mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, schwer in Alkohol.

Hydroxymethylat, 3 - Acetamino - 2.7.10 - trimethyl - acridiniumhydroxyd $C_{12}H_{26}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_{12}H_4(CH_2)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. — Jodid $C_{12}H_{12}ON_2 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 3-Acetamino - 2.7-dimethyl-acridin mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 110° bis 120° (Fox, Hewitt, Soc. 85, 532). Sehr dunkle Nadeln, die keinen bestimmten Schmelzpunkt haben. Löslich in Wasser. Beim Behandeln mit Ammoniak, nachfolgenden Kochen mit 25°/oiger Schwefelsäure und Eingießen des erhaltenen Reaktionsgemisches in Ammoniak entsteht 3-Amino-2.7.10-trimethyl-acridiniumhydroxyd (s. o.).

11. Monoamine $C_nH_{2n-18}N_2$.

1. Amine $C_{15}H_{12}N_2$.

1. 7-Amino-2-phonyl-chinolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende H₂N



7(?)-Dimethylamino-2-phenyl-chinolin $C_{17}H_{16}N_9=NC_9H_5(C_0H_5)\cdot N(CH_2)_9$. B. Bei der Destillation von 7(?)-Dimethylamino-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3439) (DOBBNEB, FEBBER, A. 281, 23). — Brauner Sirup. Löslich in Alkohol. — $2C_{17}H_{16}N_2+H_2Cr_2O_7$. Roter Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 100° . — $2C_{17}H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4+1^1/2H_2O$. Rote, mikroskopische Krystalle. — Pikrat $C_{17}H_{16}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Hellrote, mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 180°.

2. 2-[3-Amino-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Zinn und konz. Salzsäure auf 2-[3-Nitro-phenyl]-chinolin in Alkohol auf dem Wasserbad (v. Miller, Kinkelin, B. 18, 1904). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Methanol, schwer in Ligroin, sehr schwer in kaltem Wasser. Bildet basische, intensiv gelbe und neutrale, farblose Salze. — Gibt beim Kochen mit Zinn und konz. Salzsäure in Gegenwart von Alkohol 2-[3-Amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin. Beim Erhitzen mit Glyoerin und o-Nitro-phenol in konz. Schwefelsäure erhält man die beiden isomeren Dichinolyle-(2.5' oder 2.7') von den Schmelzpunkten 159° bezw. 115° (Syst. No. 3491). — C₁₅H₁₅N₂ + H₂SO₄ + 2H₂O. Prismen (aus verd. Schwefelsäure). Unlöslich in Alkohol, leicht

löslich in heißer, sohwer in kalter verdünnter Schwefelsäure, löslich in Wasser mit gelber Farbe unter teilweiser Hydrolyse. Wird beim Erhitzen auf 100° unter Abgabe des Krystallwassers hochrot. — $C_{15}H_{12}N_2+2HCl+PtCl_4$ (bei 100°). Dunkelgelbe Krystalle.

3. 2-[4-Amino-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Anilin auf Chinolin-hydrochlorid bei 180° N. C₆H₄·NH₂ bis 200° (Jellinek, M. 7, 351; vgl. Claus, B. 14, 1940) oder bei 160° N. C₆H₄·NH₂ bis 180° unter Durchleiten von Sauerstoff in Gegenwart von platiniertem Asbest, neben Dichinolyl-(2.6') (Weidel, M. 8, 123, 139). — Nadeln (aus Wasser). F: 136,5° (unkorr.) (J.), 138° (unkorr.) (W.). Destilliert unzersetzt; leicht löslich Benzol, Xylol, Äther, Alkohol und Chloroform, löslich in siedendem Wasser (J.). — Liefert beim Diazotieren mit Kaliumnitrit in salzsaurer Lösung und nachfolgenden Aufkochen der Diazo-Lösung 2-[4-Oxy-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 138), 2-[3-Nitro-4-oxy-phenyl]-chinolin und x-Oxy-[2-(4-oxy-phenyl)-chinolin] (Bd. XXI, S. 190) (W.). Beim Erhitzen mit Glycerin und Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure auf 180° erhält man Dichinolyl-(2.6') (W.). — C₁₅H₁₂N₂ + HCl. Gelb. Färbt Seide (W.). — C₁₅H₁₂N₂ + 2 HCl. Farblose Nadeln (J.). — C₁₅H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 120°). Gelbliche Plättohen (J.).

Hydroxymethylat $C_{16}H_{16}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_9H_6 \cdot C_8H_4 \cdot NH_2 \cdot -$ Jodid $C_{16}H_{15}N_2 \cdot I$.

B. Aus 2-[4-Amino-phenyl]-chinolin und Methyljodid bei 100° (Jellinek, M. 7, 355). Rotgelbe, mikroskopische Nadeln. F: 220° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

Monoacetylderivat $C_{17}H_{14}ON_2 = NC_9H_6 \cdot C_9H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-[4-Amino-phenyl]-chinolin mit Acetanhydrid (Weidel, M. 8, 126). — Blättchen (aus Alkohol). F: 189° (unkorr.).

- 4. 2-Amino-3-phenyl-chinolin C₁₅H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei kurzem Kochen von 2-Acetamino-benzaldehyd (Bd. XIV, S. 26)
 mit Benzylcyanid und Natriumäthylat-Lösung (Pschorr, B. 31, 1293).

 Durch Reduktion von 2-Nitro-α-phenyl-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 695) mit Zinn und Salzsäure (P., Wolfes, B. 32, 3402). Krystalle (aus Alkohol). F: 155—156° (korr.); siedet oberhalb 360° fast unzersetzt; leicht löslich in warmem Alkohol, kaltem Aceton, Essigester, Benzol, Chloroform, Ather und Eisessig, schwer in Ligroin und heißem Wasser (P.). Liefert beim Diazotieren mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure und nachfolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad 3-Phenyl-carbostyril (Bd. XXI, S. 138) (P.). Pikrat. Nadeln (aus Alkohol). F: 234° (P.).
- 2-Amino-3-[4-nitro-phenyl]-chinolin $C_{15}H_{11}O_2N_3=NC_9H_5(C_6H_4\cdot NO_3)\cdot NH_2$. B. Man behandelt eine alkoh. Lösung von 2-Acetamino- α -[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril (Bd. XIV, S. 545) mit 11°/ojger Natronlauge in der Wärme (Pschorr, B. 31, 1292) oder mit rauchender Salzsäure bei 100° (P., Wolffe, B. 32, 3403). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 258° (korr.). Löslich in etwa 200 Tln. heißem Alkohol, ziemlich leicht in der Wärme in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Ligroin und in heißem Wasser (P.). $C_{15}H_{11}O_2N_3+HCl$. Schwer löslich in warmen verdünnten Säuren (P.). Pikrat. Nadeln. F: 279° (korr.) (P., W.).
- 2-Acetamino-3-[4-nitro-phenyl]-chinolin $C_{17}H_{13}O_3N_3=NC_9H_5(C_9H_4\cdot NO_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man versetzt eine Suspension von 2-Acetamino- α -[4-nitro-phenyl]-zimtsäurenitril (Bd. XIV, S. 545) in Alkohol mit 11% (alger Natronlauge (Pschorr, B. 31. 1291). Blättchen (aus Alkohol). F: 219—220% (korr.). Löslich in etwa 50 Tln. heißem Alkohol, sehwer löslich in heißem Wasser, Essigester, Aceton, Benzol, Chloroform und Alkohol, unlöslich in Ligroin; leicht löslich in heißem Eisessig und verd. Salzsäure.
- 5. 6-Amino-4-phenyl-chinolin C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Kochen von 6-Nitroso-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 343) mit 10% (giger Salzsäure (Koenigs, Meimberg, B. 28, 1044; Höchster Farbw., D. R. P. 79385; Frdl. 4, 1143). Nadeln (aus Chloroform). F: 205%. Löslich in Äther mit blauer, in Alkohol mit blaugrüner Fluorescenz. C₁₅H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + H₂O. Orangegelbe Nadeln (aus Salzsäure). Ist bei 260% noch nicht geschmolzen. Pikrat. Dunkelgelbe Nadeln. F: 233—234%. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- 6. 4-[3-Amino-phenyl]-chinolin C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Besthorn, Banzhaf, Jaeglé, B. 27, 3043.

 B. Bei der Reduktion von 4-[3-Nitro-phenyl]-chinolin mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Koenigs, Nef, B. 20, 628). Prismen (aus Alkohol).

F: 198°; unzersetzt flüchtig (K., N.). Sehr schwer löslich in Äther mit blauvioletter Fluorescenz, schwer in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Chloroform (K., N.). — Gibt beim Erhitzen mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Nitrobenzol auf 170—190° Dichinolyl-(4.5' oder 4.7') (Syst. No. 3491) (K., N.). — Die neutralen Salze sind farblos; die basischen Salze sind intensiv gelb und färben Wolle (K., N.).

7. 4-[4-Amino-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Besthorn, Jaeglė, B. 27, 909. — B. Bei der Reduktion von 4-[4-Nitro-phenyl]-chinolin mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Koenigs, Nef. B. 20, 627). — Blättchen (aus Alkohol). F: 150°; unzersetzt flüchtig (K., N.). Schwer löslich in Äther, sehr leicht in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform; die äther. Lösung fluoresciert blauviolett (K., N.). Die basischen Salze sind intensiv gelb, die neutralen farblos (K., N.). — Liefert beim Erhitzen mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Nitrobenzol auf 170—190° Dichinolyl-(4.6') (Syst. No. 3491) (K., N.).

8. 6-[x-Amino-phenyl]-chinolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende H₂N·C₂H₄· Formel. B. Entsteht neben 6-Oxy-2-[4-amino-phenyl]-chinolin beim Einleiten von Sauerstoff in ein Gemisch von 6-Oxy-chinolin-hydrochlorid, Anilin-hydrochlorid und platiniertem Asbest bei 220—230° (Weidel, v. Georgievics, M. 9, 139). — Blättchen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (v. Lang; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 771). F: 182°. Fast unzersetzt flüchtig. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Liefert in schwefelsaurer Lösung bei der Einw. von Permanganat in der Siedehitze in geringer Menge 2-Oxy-pyridin-carbonsäure-(3) (S. 214) und Chinolin-carbonsäure-(6) (S. 79). Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich nach Zusatz von Salpetersäure tief violett.

9. 1-Amino-3-phenyl-isochinolin $C_{15}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel.

· C₆H₅

1-Anilino-3-phenyl-isochinolin $C_{21}H_{16}N_{2} = NC_{2}H_{5}(C_{6}H_{5}) \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$.

B. Beim Erhitzen von 1-Chlor-3-phenyl-isochinolin mit Anilin (EPHRAIM,

B. 25, 2709). — Nadeln (aus Alkohol). F: 126°. — Pikrat $C_{21}H_{16}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. F: 202°.

10. 4-Amino-3-phenyl-isochinolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1-Chlor-4-nitro-3-phenyl-isochinolin (Bd. XX, S. 485) mit Jodwasserstoffsäure (Gabriel, B. 19, 834). — Gelbliche Blättchen oder Nadeln (aus Petroläther). Schmilzt etwas oberhalb 100°. Mäßig löslich in Äther und Ligroin, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln. — C₁₅H₁₂N₂ + HI. Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

2. Amine C, H, No.

1. 3-Amino-2.4-diphenyl-pyrrol, Bisanhydrophenacylamin $C_{16}H_{14}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C_{---}C\cdot NH_{2}$. B. Aus Anhydrobisphenacylamin (Bd. XIV, S. 175) beim Erwärmen

HC·NH·C·C_eH₅
für sich oder in verd. Salzsäure (Gabriel, B. 41, 1138). — Tafeln (aus Alkohol). F: 178—179°. — Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) in Gegenwart von rotem Phosphor das Hydrojodid der Verbindung C₁₆H₁₅ON (s. u.). Verbindet sich mit Benzaldehyd zu 3-Benzalsmino-2.4-diphenyl-pyrrol (S. 463). Beim Erwärmen mit Benzaldehyd unter gleichzeitigem Durchleiten von Luft entsteht die Verbindung C₁₆H₂₄N₆ (S. 468). — C₁₆H₁₄N₃ + HI. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt gegen 220° unter Rotgelbfärbung. — Nitrat. Nadeln. Zersetzt sich bei 182—183°. — 2C₁₆H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. Färbt sich bei 200° dunkler und ist bei 230° noch nicht geschmolzen.

HC·NH·CH·C₆H₅ oder H₂C·NH·C·C₆H₅ bezw. H₂C·NH·CH·C₆H₅ B. Das Hydrojodid entsteht beim Kochen von Bisanhydrophenacylamin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) in Gegenwart von rotem Phosphor (Gabriel, B. 41, 1140). — C₁₆H₁₅ON + HI. Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 175° (Zers.).

3-Benzalamino-2.4-diphenyl-pyrrol $C_{22}H_{18}N_2 = C_6H_6 \cdot C - C \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_6$ Aus Bisanhydrophenacylamin und Benzaldehyd (Gabriel, B. 41, 1141). — Gelbe Prismen

Aus Bisanhydrophenacylamin und Benzaldehyd (Gabriel, B. 41, 1141). — Gelbe Prismen (aus Methanol). F: 144—145°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, löslich in Methanol und Alkohol, fast unlöslich in Ligroin. — Oxydiert sich leicht, besonders in

Gegenwart von Benzaldehyd, zu der Verbindung C48H24N4 (s. u.).

Verbindung C₄₈H₂₄N₄. B. Aus 3-Benzalamino-2.4-diphenyl-pyrrol durch Oxydation an der Luft in Gegenwart von Benzaldehyd (Gabriel, B. 41, 1142). Beim Durchleiten von Luft durch ein Gemisch von Benzaldehyd und Bisanhydrophenacylamin auf dem Wasserbad (G.). — Rotbraune, metallisch reflektierende Nadeln (aus Nitrobenzol). Wird bei 300° blauviolett und schmilzt bei 310°. Löslich in siedendem Nitrobenzol mit indigoblauer Farbe; die Lösung in Eisessig ist grün und wird beim Verdünnen mit Wasser indigoblau, auf Zusatz von Alkali entsteht eine bronzefarbene Fällung; die Lösung in Salzsäure ist indigoblau.

8-Salicylalamino-2.4-diphenyl-pyrrol $C_{22}H_{18}ON_2 = \frac{C_0H_5 \cdot C - C \cdot N : CH \cdot C_0H_4 \cdot OH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot C_2H_4}$

B. Aus Bisanhydrophenacylamin und Salicylaldehyd auf dem Wasserbad (GABRIEL, B. 41, 1141). — Gelbgrüne Prismen (aus Alkohol). F: 143°.

 $\textbf{3-Benzamino-2.4-diphenyl-pyrrol(P)} \quad C_{22}H_{13}ON_2 = \frac{C_0H_6\cdot C---C\cdot NH\cdot CO\cdot C_0H_5}{HC\cdot NH\cdot C\cdot C_9H_5} (?).$

B. Man schüttelt Bisanhydrophenacylamin in Benzol mit Benzoylchlorid und 17% iger Kalilauge (Gabriel, B. 41, 1139). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 218—219. Gelbe Tafeln mit 1 Mol C₉H₈·NO₂ (aus Nitrobenzol).

2. 3-Amino-2.5-diphenyl-pyrrol $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{HC_{--}C \cdot NH_2}{C_6H_6 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. Man reduziert 3-Nitroso-2.5-diphenyl-pyrrol (Bd. XXI, S. 355) mit Zinkstaub in heißer alkoholischessigsaurer Lösung (Angelico, R. A. L. [5] 14 II, 168). — Gelbliche Schuppen (aus Benzol). F: 187—188°. — Gibt beim Diazotieren in essigsaurer Lösung 3-Diazo-2.5-diphenyl-pyrrol (s. u.).

3-Diazo-2.5-diphenyl-pyrrol C₁₈H₁₁N₂,
Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. Angelijco,
R. A. L. [5] 14 II, 169; Angeli, Marchetti,
R. A. L. [5] 16 II, 790. — B. Man diazotiert

3-Amino-2.5-diphenyl-pyrrol mit Natriumnitrit in essignment Lösung (Angelico, R. A. L.

[5] 14 II, 170). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol). F: 122—123° (Zers.) (Angelico).

Hydrochlorid. Gelbliches Pulver; zersetzt sich gegen 173° (Angelico).

3. 2-[4-Amino-3-methyl-phenyl]-chinolin, "Pseudo-flavanilin" C₁₈H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Sauerstoff in ein Gemisch aus Chinolin und salzsaurem o-Toluidin in Gegenwart von platiniertem Asbest bei 180—205° (Weidel, Bamberger, M. 9, 99). — Krystalle (aus Wasser). F: 112° (unkorr.). Im Vakuum destillierbar. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Ather, Aceton, Chloroform und Benzol. — Gibt beim Diazotieren mit Kaliumnitrit und konz. Salzsäure und nachfolgenden Kochen 2-[4-Oxy-3-methyl-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 141), x-Oxy-[2-(4-oxy-3-methyl-phenyl)-chinolin] (Bd. XXI, S. 191) und 2-[5-Nitro-4-oxy-3-methyl-phenyl]-chinolin (Bd. XXI, S. 142). — C₁₈H₁₄N₃ + HCl+2H₁O. Rötlichgelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₈H₁₄N₃ + 2HCl. Nadeln. Wird durch Wasser in das Monohydrochlorid übergeführt. — C₁₈H₁₄N₃ + 2HCl + PtCl₄ + 3H₂O. Hellorangerote Nadeln.

Monoacetylderivat $C_{18}H_{18}ON_2 = NC_9H_8 \cdot C_9H_3(CH_9) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_9$. B. Beim Erwärmen von 2-[4-Amino-3-methyl-phenyl]-chinolin mit Acetanhydrid (Weidel, Bamberger, M. 9, 103). — Blättchen (aus Alkohol). F: 176—177° (unkorr.). Leicht löslich in Chloroform, Ather, Benzol und in siedendem Alkohol.

4. 3 - Methyl - 2 - [3 - amino - phenyl] - chinolin C₁₆H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 3-Methyl-2-[3-nitro-phenyl] - C₆H₄·NH₃ chinolin (Bd. XX, S. 487) mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (v. Miller, Kinkelin, B. 19, 533). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 115°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Äther. Die basischen Salze sind gelb, die

neutralen farblos. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 3-Methyl-2-[3-amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (S. 462). — $C_{1e}H_{14}N_s+2HCl+2H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Wasser. — $C_{1e}H_{1e}N_s+2HCl+PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen. — $C_{1e}H_{1e}N_2+2HCl+PtCl_4+2H_3O$. Orangefarbene Tafeln.

- 5. 6-Amino-2-methyl-4-phenyl-chinolin, 6-Amino-4-phenyl-chinolin C_{1e}H_{1e}N_e, a. nebenstehende Formel. B. Durch mehrstündiges Kochen von 6-Nitroso-2-methyl-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 344) mit 10% iger Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 79385; Frdl. 4, 1143). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 1836. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Chloroform.
- 6. 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinolin, 2-[2-Amino-CH3]
 phenyl] lepidin, "Isofiavantlin" C₁₈H₁₄N₃, s. nebenstehende
 Formel. B. Das Monoformylderivat (s. u.) entsteht bei mehrstündigem
 Kochen von 2-Amino-acetophenon mit Ameisensäure; man spaltet das
 Formylderivat durch Erwärmen mit konz. Salzsäure (Bischler, Burkart, B. 26, 1352).
 Beim Erhitzen von 2 Mol 2-Amino-acetophenon mit 1 Mol wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, B. 32, 3231; Ar. 237, 670). Entsteht in geringer Menge bei der Destillation von 2-Amino-acetophenon (C.). Gelbe Nadeln (aus Ligroin oder Alkohol). F: 83—84° (C.). —
 Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Wasser (C.). —
 C12H14N2+2HCl. Krystallpulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; leicht löslich mit intensiv gelber Farbe in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform (Bl., Bu.).

Monoformylderivat $C_{17}H_{14}ON_3 = NC_9H_4(CH_2) \cdot C_9H_4 \cdot NH \cdot CHO$. B. s. im vorangehenden Artikel. Entsteht ferner aus Isoflavanilin und Ameisensäure (Camps, B. 32, 3232; Ar. 237, 672). — Chamoisgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 107°; leicht löslich in kaltem Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Äther und Ligroin (Bischler, Burkart, B. 26, 1352). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Salzsäure Isoflavanilin (Bl., Bu.).

Monoacetylderivat $C_{18}H_{16}ON_2 = NC_8H_8(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. In geringer Ausbeute neben Isoflavanilin und anderen Produkten beim Erhitzen von 2-Acetamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, B. 32, 3230; Ar. 237, 664, 669). Aus Isoflavanilin und Acetanhydrid (C.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1386. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Ist gegen Natronlauge beständig. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Isoflavanilin.

Monopropionylderivat $C_{19}H_{18}ON_3 = NC_9H_8(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_2H_5$. B. Neben anderen Produkten in sehr geringer Ausbeute beim Kochen von 2-Propionylamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, Ar. 287, 676). Bei der Einw. von Propionsäureanhydrid auf Isoflavanilin (C.). — Gelbliche Nadeln. F: 137°. Leicht löslich in Benzol. — Wird von Natronlauge in alkoh. Lösung nicht verändert. Beim Kochen mit Salzsäure erhält man Isoflavanilin.

Monobutyrylderivat $C_{20}H_{20}ON_3 = NC_9H_6(CH_2) \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_2H_3$. B. In geringer Ausbeute neben anderen Produkten beim Kochen von 2-Butyrylamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, Ar. 287, 680). Aus Isoflavanilin und Buttersäureanhydrid (C.). — F: 104°. — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure verseift.

Monoisobutyrylderivat $C_{20}H_{20}ON_3 = NC_9H_8(CH_2) \cdot C_9H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_2)_2$. B. Neben anderen Produkten durch mehrstündiges Kochen von 2-Isobutyrylamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, Ar. 239, 594). Aus Isoflavanilin und Isobuttersäureanhydrid (C.). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 117°. — Wird beim Erhitzen mit verd. Salzsäure verseift.

Monobenzoylderivat $C_{25}H_{16}ON_5 = NC_5H_5(CH_5) \cdot C_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_5H_5$. B. Neben anderen Produkten in geringer Ausbeute durch mehrstündiges Kochen von 2-Benzamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Camps, Av. 239, 597). Durch Zusammenschmelzen von Isoflavanilin mit Benzoesäureanhydrid (C.). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. Wird beim Erhitzen mit Salzsäure verseift.

7. 4-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-chinolin, 2-[4-Amino-phenyl]-lepidin, "Flavanilin" C₁₆H₁₄N₅, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von Acetanilid und Zinkchlorid auf 250—270° (O. Frscher, Rudolph, B. 15, 1500; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 19766;

Frdl. 1, 164). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Anilinsulfat oder auf Acetanilid in Gegenwart von Zinkchlorid bei 100° (Besthorn, F., B. 16, 74). Beim Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Acetanhydrid auf 180—200° (Baum, D. R. P. 27948; Frdl. 1, 165). Beim Erhitzen von

N.N'-Diphenyl-acetamidin (Bd. XII, S. 248) mit Acetylchlorid und Zinkchlorid auf 260° bis 270° (Majert, D. R. P. 28323; Frdl. 1, 165). Man erhitzt 2-Amino-acetophenon mit Zinkchlorid auf etwa 250° oder besser ein Gemisch von 2-Amino-acetophenon und 4-Amino-acetophenon mit Zinkchlorid auf 90—100° (Be., F., B. 16, 73; F., B. 19, 1038). Aus Acetophenon-oxim und überschüssigem Phosphorpentoxyd bei 60° (Goldschmidt, Ch. Z. 27, 279). Bei der Reduktion von 4-Methyl-2-[4-nitro-phenyl]-chinolin mit Zink in Eisessig (Be., F., B. 16, 69). — Prismen (aus Benzol). F: 97°; unzersetzt flüchtig; sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (F., R.). — Wird von Zinn oder Zink in saurer Lösung nicht reduziert (F., R.). Die neutrale Lösung des einfach-salzsauren Salzes gibt mit Natriumnitrit einen gelbroten Niederschlag, die Lösung in überschüssiger Salzsäure liefert beim Behandeln mit Nitrit und Kochen der Lösung Flavenol (Bd. XXI, S. 143) (F., R.; Be., F.). Beim Erhitzen mit Athyljodid in Alkohol auf 110° erhält man das Hydrojodid des 4-Methyl-2-[4-āthyl-amino-phenyl]-chinolins (F., R.). — C1eH14N2 + HCl + 1½H2O. Gelbrote Prismen (aus Wasser). Löslich in Wasser mit gelber Farbe und moosgrüner Fluorescenz (F., R.; F., Sitzungsber. math.-phys. Cl. Akad. Wiss. München 15 [1885], 331). — C1eH14N2 + 2HCl. Farblose Nadeln. Schwer löslich in konz. Salzsäure, leicht in Wasser unter Dissoziation zum einfachsauren Salz (F., R.). — C1eH14N2 + 2HCl + PtCl4 (bei 100°). Schwer löslicher, gelblicher, krystalliner Niederschlag (F., R.).

4-Methyl-2-[4-äthylamino-phenyl]-chinolin, 2-[4-Äthylamino-phenyl]-lepidin $C_{18}H_{18}N_2 = NC_9H_6(CH_3) \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot C_9H_8$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 4-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-chinolin und Äthyljodid in Alkohol im Rohr bei 110° (O. FISCHER, RUDOLPH, B. 15, 1502). — Farbloses Harz. Die Salze färben Seide orange. — $C_{18}H_{18}N_2 + HI$. Rote Nadeln (aus sehr verd. Jodwesserstoffsäure).

4-Methyl-2-[4-acetamino-phenyl]-chinolin, 2-[4-Acetamino-phenyl]-lepidin $C_{18}H_{16}ON_8 = NC_9H_8(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-[4-Amino-phenyl]-lepidin und Acetanhydrid (O. Fischer, Sitzungsber. math.-phys. Cl. Akad. Wiss. München 15 [1885], 332). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 162—163°.

8. 4-[4-Amino-benzyl]-isochinolin C_{1e}H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 4-[4-Nitro-benzyl]-isochinolin (Bd. XX, S. 490) mit Zinn und konz. Salzsäure (Rügheimer, Friling, A. 326, 277). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160—161°. 0,1 g löst sich in ca. 120 g Wasser bei gewöhnlicher Temperatur; unlöslich in Ligroin, löslich in warmem

sich in ca. 120 g Wasser bei gewöhnlicher Temperatur; unlöslich in Ligroin, löslich in warmem Benzol, leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton. — Bei der Einw. von Permanganat-Lösung auf die Suspension in heißem Wasser entsteht Pyridin-tricarbonsäure-(3.4.5) (R., F., A. 326, 267). — C₁₆H₁₄N₂+2HCl+PtCl₄+4H₂O. Gelbe Nadeln. Das krystallwasserfreie Salz verfärbt sich oberhalb von 240° und ist bei 260° noch nicht geschmolzen.

Monoacetylderivat $C_{18}H_{18}ON_2 = NC_9H_6 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 4-[4-Amino-benzyl]-isochinolin mit Acetanhydrid in Eisessig (RÜGHEIMER, FRILING, A. 326, 279). — Nadeln (aus Wasser). F: 181—182°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Benzol. — Liefert beim Aufbewahren in einem Gemisch aus gleichen Teilen rauchender Salpetersäure und Eisessig 4-[3-Nitro-4-acetamino-benzyl]-isochinolin.

4-[3-Nitro-4-amino-benzyl]-isochinolin $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3} = NC_{8}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot C_{8}H_{4}(NO_{2}) \cdot NH_{3}$. B. Man erhitzt 4-[3-Nitro-4-acetamino-benzyl]-isochinolin mit alkoh. Kalilauge (Rüchemer, Friling, A. 326, 281). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 231—232°. Schwer löslich in heißem Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit heißer salzsaurer Zinnchlorür-Lösung nicht näher beschriebenes 4-[3.4-Diamino-benzyl]-isochinolin [Hydrochlorid: Nadeln; liefert beim Behandeln mit Ammoniumrhodanid einen Thioharnstoff, der durch heiße alkal. Blei-Lösung nicht entschwefelt wird].

4-[3-Nitro-4-acetamino-bensyl]-isochinolin $C_{18}H_{15}O_{8}N_{3} = NC_{9}H_{6} \cdot CH_{3} \cdot C_{6}H_{6}(NO_{9}) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Aus 4-[4-Acetamino-benzyl]-isochinolin durch Einw. eines Gemisches aus gleichen Teilen Eisessig und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (R., F., A. 326, 280). — Gelbe Nadeln mit $3H_{2}O$ (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 144—145°. — Nitrat. Nadeln (aus Alkohol). F: 200—201°.

9. 2-Methyl-3-[4-amino-benzal]-indolenin C₁₆H₁₄N₂, C:CH·C₆H₄·NH₂
s. nebenstehende Formel.

2 · Methyl - 3 · [4 · dimethylamino - bensal] · indolenin C₁₈H₁₈N₃ =

C-CH·C₆H₄·N(CH₃)₂
C·CH₃
B. Man sättigt eine Lösung von äquimolekularen Mengen

2-Methyl-indol (Bd. XX, S. 311) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in absol. Alkohol mit

Chlorwasserstoff (FREUND, LEBACH, B. 36, 309; 38, 2644). — Bräunlichviolettes Pulver (aus Aceton + Wasser). F: 305°; leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin (F., L., B. 38, 2644). — Liefert beim Erwärmen mit Chloranil und alkoh. Salzsäure in Aceton einen Farbstoff (dunkelbraunes Pulver; schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, zieht violettstichig blau auf) (F., L., B. 38, 2645).

2 - Methyl - 3 - [2 - chlor - 4 - dimethylamino - bensal] - indolenin $C_{18}H_{17}N_{1}Cl = C_{6}H_{4}Cl \cdot N(CH_{3})_{2}$. B. Man sättigt eine Lösung von äquimolekularen Mengen

2-Methyl-indol (Bd. XX, S. 311) und 2-Chlor-4-dimethylamino-benzaldehyd in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (FREUND, LEBACH, B. 36, 309; 38, 2645). — Gelblichbraune Masse (aus Aceton + Wasser). F: ca. 282°; leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ather (F., L., B. 38, 2646). — Der bei der Oxydation mit Chloranil entstehende Farbstoff färbt die Faser blauviolett (F., L., B. 38, 2646).

3. Amine C₁₂H₁₆N₂.

- 1. 5-Amino-2-β-phenāthyl-chinolin, α-Phenyl-β-[5-amino-chinolyl-(2)]-āthan C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 5-Nitro-2-styryl-chinolin (Bd. XX, S. 497) mit Zinn und konz. Salzsäure (SCHMIDT, B. 38, 3720). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Chloroform, unlöslich in Wasser. C₁₇H₁₆N₂ + 2 HCl. Hellrote Nadeln. Zersetzt sich von 229° ab und schmilzt bei 251°. Löslich in Alkohol und Wasser. 2C₁₇H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbbraune Nadeln. Schwärzt sich bei 262°. Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.
- 2. 6-Amino-2-β-phenāthyl-chinolin, α-Phenyl-β-[6-amino-chinolyl-(2)]-āthan C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 6-Nitro-2-styryl-chinolin (Bd. XX, S. 497) mit Zinn und konz. Salzsäure (SCHMIDT, B. 38, 3723). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 204°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol und Aceton. C₁₇H₁₆N₂ + 2 HCl. Hellgelbe Nadeln. Färbt sich bei ca. 140° rot und schmilzt unscharf bei 253°. Löslich in Alkohol. Mit Wasser färbt es sich rot und löst sich in der Hitze mit gelber Farbe. C₁₇H₁₆N₂ + 2 HCl + HgCl₂. Goldgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 150°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther. 2C₁₇H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Hellgelbe Nadeln. Färbt sich bei ca. 240° dunkel und ist bei 290° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser.
- 3. 8-Amino-2-β-phenāthyl-chinolin, α-Phenyl-β-[8-amino-chinolyl-(2)]-āthan C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 8-Nitro-2-styryl-chinolin (Bd. XX, S. 497) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die alkoholisch-ammoniakalische Lösung oder besser mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Schmidt, B. 38, 3716). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Aceton und Benzol. C₁₇H₁₆N₂ + 2HCl. Carminrote Nadeln. Zersetzt sich bei 199° und schmilzt unscharf bei 211°. Löslich in Alkohol mit dunkelroter Farbe. Durch Wasser wird das Salz hydrolysiert. 2C₁₇H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Amorphes, braunrotes Pulver. Verkohlt bei 220°. Schwer löslich in Alkohol.

4. Amine $C_{18}H_{18}N_2$.

- 1. 5 Amino 2 [β p tolyl äthyl] chinolin, H₂N₂, α-p-Tolyl-β-[5-amino-chinolyl-(2)]-äthan C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-2-[4-methyl-styryl]-chinolin (Bd. XX, S. 500) mit Zinn und konz. Salzsäure (Schmidt, B. 38, 3721). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Aceton, leicht löslich in Alkohol. C₁₈H₁₈N₂ + 2 HCl. Tiefgelbe Nadeln. F: 243°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.
- 2. $8 Amino 2 [\beta p tolyl \ddot{a}thyl] chinolin,$ $\alpha - p - Tolyl - \beta - [\beta - amino - chinolyl - (2)] - \ddot{a}than$ $C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro- $2 \cdot [4 - methyl - styryl] - chinolin (Bd. XX, S. 500)$ mit Zinn und

konz. Salzsäure (Schmidt, B. 38, 3718). — Gelbe Nadeln. F: 161°. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Aceton. — $C_{18}H_{18}N_3+2HCl$. Carminrote Nadeln. Schmilzt undeutlich bei 222°. Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $2C_{18}H_{18}N_2+2HCl+PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln. Verkohlt bei 230°. Unlöslich in Wasser und Ather, schwer löslich in Alkohol.

12. Monoamine $C_n H_{2n-20} N_2$.

1. Amine C₁₇H₁₄N₂.

- 1. 2-[3-Amino-styryl]-chinolin, [3-Amino-benzal]-chinaldin, α-[3-Amino-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-dthylen C₁₇H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-[3-Nitro-styryl]-chinolin (Bd. XX, S. 498) mit Zinnchlorür in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Wartanian, B. 23, 3648; vgl. a. Taylor, Woodhouse, Soc. 1926, 2971). Nadeln (aus verd. Alkohol); orangerote Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 158—1590 (W.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin, sehr schwer in siedendem Wasser. Liefert beim Kochen mit Glycerin und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von 2-Nitro-phenol α-[Chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(5 oder 7)]-āthylen (Syst. No. 3492). Beim Erhitzen mit Paraldehyd in konz. Salzsäure auf 150° erhält man α-[Chinolyl-(2)]-β-[2-methyl-chinolyl-(5 oder 7)]-āthylen (Syst. No. 3492).
- 2. 2-[4-Amino-styryl]-chinolin, [4-Amino-benzal]-chinaldin, α-[4-Amino-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-dthylen C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von α-[4-Nitro-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-āthylen (Bd. XX, S. 498) oder von α-Oxyα-[4-nitro-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-āthan (Bd. XXI, S. 145) mit Zinn und Salzsäure (Bulach, B. 22, 285). Aus 4-Amino-benzaldehyd und Chinaldin (Noelting, Witte, B. 39, 2751). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 171—173° (B.), 154° (N., W.). Rötet sich beim Aufbewahren an der Luft (B.; N., W.). Beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und 2-Nitro-phenol bildet sich α-[Chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-āthylen (Syst. No. 3492), beim Erhitzen mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf 150°α-[Chinolyl-(2)]-β-[2-methyl-chinolyl-(6)]-āthylen (Syst. No. 3492) (B.). Die Diazoverbindung liefert beim Kochen mit Wasser [4-Oxybenzal]-chinaldin, beim Kuppeln mit β-Naphthol-disulfonsäure einen Farbstoff, der Seide kupferrot färbt (B.). Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle rot, Wolle und Seide orange (N., W.). Hydrochlorid. Hellrote Nadeln. F: 273° (N., W.).
- 2 [4 Dimethylamino styryl] chinolin, [4-Dimethyl-amino-benzal] chinaldin $C_{19}H_{19}N_{2} = NC_{9}H_{6} \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot N(CH_{9})_{2}$. B. Aus Chinaldin und 4-Dimethylamino-benzaldehyd bei 150° (Noelting, Witte, B. 39, 2750). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol), braungelbe Nadeln (aus Benzol). F: 177°. Löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol; löslich in verd. Säuren mit bordeauxroter Farbe. $2C_{19}H_{18}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Rotbraun. Pikrat $C_{19}H_{18}N_{2} + C_{6}H_{2}O_{7}N_{3}$. Braunrote Blättchen.
- 2-[4-Acetamino-styryl]-chinolin, [4-Acetamino-bensal]-chinaldin C₁₀H₁₀ON₂ = NC₂H₂·CH:CH·C₄H₄·NH·CO·CH₂. B. Aus [4-Amino-benzal]-chinaldin beim Kochen mit Essigsaureanhydrid (BULACH, B. 22, 287). Tafeln (aus Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol und Ligroin.
- 3. 4-[3-Amino-styryl]-chinolin, [3-Amino-benzal]lepidin, a-[3-Amino-phenyl]-\(\beta\)-fchinolyl-(4)]-\(\delta\)thylen

 C17H14N2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-[3-Nitrostyryl]-chinolin mit Zinnehlor\(\delta\) in w\(\delta\)Bignig-alkoholischer Salzs\(\delta\)ure

 (Heymann, Koenigs, B. 21, 2169). Goldgl\(\delta\)nzende Nadeln oder Bl\(\delta\)tchen (aus Alkohol).

 E: 141°. Leicht l\(\delta\)alich in warmem absolutem Alkohol.
- 4. 6 Amino 9.10 dihydro 1.2 benzo aeridin $C_{12}H_{14}N_{1}$, s. nebenstehende Formel.
- 6 Dimethylamino 9.10 dihydro 1.2 benso acridin $C_{19}H_{18}N_2 = C_{10}H_6 < \frac{CH_9}{NH} > C_6H_3 \cdot N(CH_9)_2. \quad B. \quad \text{Neben 6-Dimethyl-}$ amino-1.2-benzo-acridin beim Erhitzen von 2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, 8. 340) mit β-Naphthol an der Luft auf 180—200° (Ullmann, Marić, B. 34, 4318). Neben 6-Dimethylamino-1.2-benzo-acridin beim Kochen von m-Amino-dimethyl-

anilin mit Formaldehyd in verd. Alkohol und Erhitzen des entstandenen Kondensationsprodukts mit β -Naphthol an der Luft auf 200° (U., M.). — Blättchen (aus Benzol). F: 202° bis 207°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther. — Bei der Einw. von Ferrichlorid auf die salzsäurehaltige Lösung in Alkohol erhält man 6-Dimethylamino-1,2-benzo-acridin (S. 474).

2. Amine C, H, N.

- 1. 6-Methyl-2-[3-amino-styryl]-chinolin, α-[3-Amino-phenyl]-β-[6-methyl-chinolyl-(2)]athylen C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim
 Kochen von 6-Methyl-2-[3-nitro-styryl]-chinolin (Bd. XX, S. 500) mit Zinnehlorür, Salzsäure und Eisessig (Pobai-Koschitz, C. 1907 II, 1528). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol).
 F: 160,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser. Die Salze färben Wolle, Seide und tannierte Baumwolle hellgelb. C₁₈H₁₆N₂ + 2 HCl. Braungelbe Nadeln. Sulfat. Orangebraune Nadeln.
- 2. 6-Methyl-2-[4-amino-styryl]-chinolin, CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₄·NH₂ a-[4-Amino-phenyl]-β-[6-methyl-chinolyl-(2)]- athylen C₁₈H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methyl-2-[4-nitro-styryl]-chinolin (Bd. XX, S. 501) durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Poral-Koschitz, C. 1907 II, 1528).—Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Das Hydrochlorid färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle orangerot. C₁₈H₁₆N₃ + HCl. Purpurroter Niederschlag. Leicht löslich in Wasser.
- 6-Methyl-2-[4-dimethylamino-styryl]-chinolin C₂₀H₂₀N₃ = NC₂H₅(CH₂)·CH:CH·C₄H₄·N(CH₄)₂. B. Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit 2.6-Dimethyl-chinolin in Gegenwart von Zinkchlorid auf 130—140° (Porat-Koschitz, C. 1907 II, 1528). Gelbliche Nadeln (aus Pyridin). F: 198°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Das Hydrochlorid färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle dunkelrosa. C₂₀H₂₀N₂ + HCl. Purpurfarbiger, krystallinischer Niederschlag.

6-Methyl-2-[4-bengamino-styryl]-chinolin $C_{25}H_{20}ON_8 = NC_9H_5(CH_2)\cdot CH: CH\cdot C_9H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_9H_8$. Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 224° (PORAI-KOSCHITZ, C. 1907 II, 1528).

3. 6-Amino-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin C₁₈H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin (S. 475) beim Erhitzen eines Gemisches von 2.4-Diamino-toluol und salzsaurem 2.4-Diamino-toluol mit 2.2'-Dioxy-[di-naphthyl-(1)-methan] (Bd. VI, S. 1053) zuerst auf 160°, schließlich kurze Zeit auf 200° (Ullmann, Naef, B. 33, 912; U., D. R. P. 104748; C. 1899 II, 1008; Frdl. 5, 385). Neben 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin bei der Einw. von Formaldehyd auf 2.4-Diamino-toluol in alkoh. Kalilauge und Umsetzung des Kondensationsprodukts mit β-Naphthol erst bei 150°, dann bei 200° (U., D. R. P. 130721; C. 1902 I, 1139; Frdl. 6, 469). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von polymerem (?) Methylen-m-toluylendiamin (Bd. XIII, S. 132) mit β-Naphthol und Natriumacetat auf 160—180° (U., N., B. 33, 916; U., D. R. P. 130943; C. 1902 I, 1184; Frdl. 6, 469). — Darst. Durch Eintragen von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 342) in die gleiche Gewichtsmenge β-Naphthol bei 150° und nachfolgendes Erhitzen auf 180—200°; man verdünnt die auf ca. 100° abgekühlte Masse mit Alkohol und erhitzt zum Sieden (U., N., B. 33, 917; U., D. R. P. 104667; C. 1899 II, 1008; Frdl. 5, 382). — Blättchen (aus Benzol oder Eisessig). F: 195—198°; fast unlöslich in warmem Alkohol und Ather, leicht löslich in siedendem Benzol und Eisessig (U., N., B. 38, 917). — Geht schon an der Luft, rascher bei der Einw. von Ferrichlorid in verd. Salzsäure in 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin (S. 475) über (U., N., B. 38, 917; U., D. R. P. 104667).

13. Monoamine $C_n H_{2n-22} N_2$.

1. Amine C₁₇H₁₂N₂.

1. 6-Amino-1.2-benzo-acridin $C_{17}H_{18}N_{1}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dinitro-benzylchlorid mit β -Naphthol, Zinnehlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (BAEZNER, B. 37, 3082; BAE., GUEORGUIEFF, B. 39, 2438). Aus salzsaurem 2.4-Diaminotoluol, β -Naphthol und Schwefel bei 180—190° (GEIGY & Co., D. R. P.

130360; C. 1902 I, 1032; Frdl. 6, 483; Ullmann, Bühler, C. 1906 I, 58). Aus der hochschmelzenden Form des Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfids (Bd. VI, S. 976), β-Naphthol und salzsaurem 2.4-Diamino-toluol bei 180—190° (U., Bü.). Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin und β-Naphthol mit Polyoxymethylen oder mit Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan (Bd. VI, S. 1053) (U., Bü.). — Gelbe Nadeln (aus Toluol oder verd. Alkohol); F: 270° (Bae.). Löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Geigy); löslich in verd. Säuren und in konz. Schwefelsäure; die Lösungen sind gelb bis orange und fluorescieren grün (Bae.). — Liefert beim Erhitzen mit 10°/oiger Schwefelsäure im Rohr auf 200—210° 6-Oxy-1.2-benzo-acridin (Bae., G.). — Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle orangegelb (Geigy). — C₁₇H₁₂N₂+HCl. Rote Nadeln; löslich in Alkohol, Wasser und verd. Säuren mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz (Bae.). — C₁₇H₁₂N₂ + H₂CrO₄. Braunrot, unlöslich (Bae., G.). — C₁₇H₁₂N₂ + HNO₃. Rote Nadeln (U., Bü.). — 2C₁₇H₁₂N₂ + 2HCl + ZnCl₃. Rote Nadeln; leicht löslich in Alkohol und Wasser mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz (Bae., G.). — 2C₁₇H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Braunrot. Löslich in heißem Alkohol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz (Bae., G.). — Pikrat. Gelbrote Nadeln. Unlöslich in Äther und Benzol, löslich in Anilin und Nitrobenzol (Bae.).

6-Dimethylamino-1.2-benzo-acridin C₁₈H₁₆N₂ = NC₁₇H₁₀·N(CH₃)₈. B. Neben 6-Dimethylamino-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin (S. 472) beim Erhitzen von 2.2'-Diamino-4.4'-bisdimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 340) mit β-Naphthol an der Luft auf 180—200° (Ullmann, Marić, B. 34, 4318). Neben 6-Dimethylamino-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin beim Kochen von m-Amino-dimethylanilin mit Formaldehyd in verd. Alkohol und Erhitzen des entstandenen Kondensationsprodukts mit β-Naphthol an der Luft auf 200° (U., M.). Aus 6-Dimethylamino-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin i.. salzsäurehaltigem Alkohol bei der Einw. von Ferrichlorid-Lösung (U., M.). Beim Erhitzen von m-Amino-dimethylanilin mit m-Amino-dimethylanilin-hydrochlorid und 2.2'-Dioxy-[di-naphthyl-(1)-methan] auf 110° bis 200° (U., M.). Bei der Einw. von Polyoxymethylen auf m-Amino-dimethylanilin und β-Naphthol bei 150—200° (U., M.). — Gelbrote Nadeln oder Tafeln (aus Benzol + Ligroin). F: 185,5° (korr.). Löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz, in Äther und Benzol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz; löslich in Essigsäure mit roter Farbe, löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — C₁₉H₁₆N₂ + HCl. Dunkelrotbraune Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit orangeroter Farbe. Die Lösung in Alkohol fluoresciert grün. — 2C₁₉H₁₆N₂ + H₂Cr₂O₇. Dunkelrotber Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — C₁₉H₁₆N₂ + HNO₃. Rote Nadeln. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Wasser. — Pikrat C₁₉H₁₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Rote Blättchen (aus Anilin). Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.

6-Dimethylamino-1.2-benzo-acridin-hydroxymethylat, 10-Methyl-6-dimethylamino-1.2-benzo-acridiniumhydroxyd $C_{50}H_{50}ON_2=(HO)(CH_3)NC_{17}H_{10}\cdot N(CH_3)_2$. B. Das methylschwefelsaure Salz bildet sich beim Kochen von 6-Dimethylamino-1.2-benzo-acridin mit Dimethylaulfat in Xylol (Ullmann, Marió, B. 84, 4321). — Chlorid $C_{50}H_{18}N_3\cdot Cl$. Rote Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser und Alkohol mit roter Farbe und grüner Fluorescenz. Die wäßr. Lösung schmeckt intensiv bitter; sie wird durch Ammoniak, Natriumcarbonat oder Natronlauge nicht verändert. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Dichromat $(C_{50}H_{19}N_2)_2Cr_3O_7$. Rote Krystalle. Unlöslich in Alkohol und Wasser, leicht löslich in Eisessig. — Methylschwefelsaures Salz. Rote Krystalle. Löslich in Wasser.

8-Acetamino-1.2-benso-acridin $C_{19}H_{14}ON_2 = NC_{17}H_{10}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol + wenig Toluol). F: 2676 (BAEZNER, GUEORGUIEFF, B. 39, 2438). Unlöslich in Benzol, Toluol, Äther und Wasser, leicht löslich in Alkohol und Essigsäure; die orangegelbe alkoholische Lösung fluoresciert stark violettblau. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Hydrochlorid. 'Gelb. Löslich in Alkohol, Wasser und in verd. Säuren mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

2. 7-Amino-1.2-benzo-acridin $C_{17}H_{12}N_{17}$, s. nebenstehende Formel. B. Man verschmilzt β -Naphthol mit dem aus N-Acetyl-p-phenylendiamin und Formaldehyd in Wasser entstehenden Kondensationsprodukt bei 150—180° und verseift das so erhaltene Acetylderivat (Ullmann, D. R. P. 123260; C. 1901 II. 568; Frdl. 6, 464). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 238°.

7-Acetamino-1.2-benzo-acridin $C_{19}H_{14}ON_{2} = NC_{17}H_{10} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. s. oben bei 7-Amino-1.2-benzo-acridin. — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 255° (U., D. R. P. 123260), 275° (SAFTIEN, B. 58 [1925], 1960).

7 - Acetamino - 1.2 - benso - acridin - hydroxyäthylat, 10 - Äthyl - 7 - acetamino-1.2 - benso - acridiniumhydroxyd $C_{21}H_{20}O_2N_3=(HO)(C_2H_5)NC_{17}H_{10}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. — Bromid $C_{21}H_{19}ON_2\cdot Br$. Beim Erhitzen von 7-Acetamino-1.2-benzo-acridin mit Äthyl-

bromid in Chloroform oder Benzol auf 140—150° (ULLMANN, D. R. P. 118439; C. 1901 I, 654; Frdl. 6, 471). Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe. Gibt mit Natronlauge einen rötlichen, in Äther fast uniöslichen Niederschlag. Das beim Verseifen mit verd. Säuren entstehende Produkt bildet Salze, die in Wasser mit roter Farbe leicht löslich sind. Färbt tannierte Baumwolle gelb.

3. 5'-Amino-[benzo-1'.2': 1.2 - acridin] 1) C₁₇H₁₂N₂, s. neben-H₂N stehende Formel.

5' - [2 - Oxymethyl - anilino] - [benzo - 1'.2':1.2 - acridin] (?)

C₂₄H₁₆ON₂ = NC₁₇H₁₀·NH·C₆H₄·CH₂·OH(?). B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von 2 Mol 2-Nitro-benzylchlorid und 1 Mol 2.7-Dioxy-naphthalin mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (BAEZNER, B. 39, 2652). — Gelbe Nadeln. F: 123—125°. Löslich in Xylol; löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Fluorescenz.

2. 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin $C_{18}H_{14}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6-Amino-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin (S. 473) beim Erhitzen eines Gemisches von 2.4-Di-CH₂ amino-toluol und salzsaurem 2.4-Diamino-toluol mit 2.2'-Dioxy-[di-NH. naphthyl (1)-methan] (Bd. VI, S. 1053) zuerst auf 160°, schließlich kurze Zeit auf 200° (Ullmann, Naef, B. 33, 912; U., D. R. P. 104748; C. 1899 II, 1008; Frdl. 5, 385). Neben 6-Amino-7-methyl-9.10-dihydro-acridin bei der Einw. von Formaldehyd auf 2.4-Diamino-toluol in alkoh. Kalilauge und Umsetzung des Kondensationsprodukts mit β-Naphthol erst bei 150°, dann bei 200° (U., D. R. P. 130721; C. 1902 I, 1139; Frdl. 6. 469). Beim Eintragen von Polyoxymethylen in eine auf 150° erhitzte Mischung von 2.4-Diamino-toluol und β -Naphthol und kurzen Erhitzen des Gemisches auf 2006 (U., N., B. 53, 912). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von polymerem (?) Methylen-m-toluylendiamin (Bd. XIII, S. 132) mit β -Naphthol und Natriumacetat auf 160—180° (U., N., B. 33, 916; U., D. R. P. 130943; C. 1902 I, 1184; Frdl. 6, 469). Durch Oxydation von 6-Amino-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin in verd. Salzsäure mit Luft oder mit Eisenchlorid (U., N., B. 33, 917; U., D. R. P. 104667; C. 1899 II, 1008; Frdl. 5, 382). — Gelbe Nadeln oder gelbbraune, xylolhaltige Krystalle (aus Xylol). F: 244° (korr.); leicht löslich in heißem Alkohol mit orangegelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz, schwer in Ather, Benzol und Toluol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz (U., N., B. 33, 917), sehr schwer löslich in Wasser (U., D. R. P. 104667); löslich in Eisessig mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe und grüner Fluorescenz; gibt mit Mineralsäuren rote, in Wasser lösliche Salze, die tannierte Baumwolle orangegelb färben (U., N., B. 33, 918). — Bei der Einw. von Dimethylsulfat in siedendem Nitrobenzol entsteht das methylschwefelsaure Salz des 6-Amino-7.10-dimethyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyds (U., N., B. 88, 2473); beim Erhitzen mit Methanol und konz. Salzsäure auf 160—170° oder mit Äthylbromid und Alkohol auf 180° erfolgt Alkylierung an der Aminogruppe unter Bildung von Farbstoffen, die tannierte Baumwelle orangegelb färben (AGFA, D. R. P. 117065; C. 1901 I, 211; Frdl. 6, 472; vgl. U., N., B. 33, 2470). — C₁₈H₁₄N₂ + HCl. Rote Nadeln (aus Alkohol); löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz, in Wasser mit orangegelber Farbe (U., N., B. 33, 918).

6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin-hydroxymethylat, 6-Amino-7.10-dimethyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyd C₁₉H₁₈ON₂ = (HO)(CH₂)NC₁₇H₃(CH₃)·NH₃, B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin in siedendem Nitrobenzol oder beim Kochen des methylschwefelsauren Salzes des 6-Acetamino-7.10-dimethyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyds (S. 476) mit verd. Salzsäure (Ullmann, Naef, B. 33, 2473). — Dichromat (C₁₉H₁₇N₂)₂Cr₂O₇. Rote Krystalle; fast unlöslich in heißem Wasser. — Nitrat C₁₉H₁₇N₂·NO₃. Rote, bitter schmeckende Krystalle (aus Alkohol). F: 286—290° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol mit gelbroter Farbe und gelbgrüner Fluorescenz, leicht in Wasser mit orangegelber Farbe und schwacher, gelber Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Die wäßr. Lösung wird von Ammoniak oder Natriumcarbonat nicht verändert, auf Zusatz von Natronlauge erfolgt schwache Rötung. — Methylschwefelsaures Salz C₁₉H₁₇N₂·O·SO₂·O·CH₃. Rote Nadeln (aus Alkohol).

6-Amino-7-methyl-1.2-benso-aoridin-hydroxyäthylat, 10-Äthyl-6-amino-7-methyl-1.2-benso-aoridiniumhydroxyd $C_{20}H_{20}ON_2 = (HO)(C_2H_5)NC_{17}H_a(CH_2)\cdot NH_2$. B. Das Bromid entsteht beim Kochen von 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benzo-acridin-bromāthylat

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

mit verd. Bromwasserstoffsäure (ULLMANN, NAEF, B. 33, 2475; U., D. R. P. 118439; C. 1901 I, 654; Frdl. 6, 471). — Die freie Base ist rot und löst sich leicht in Äther mit roter Farbe und grüner Fluorescenz (U.). — Bromid $C_{20}H_{10}N_2$ ·Br. Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 298° (Zers.) (U., N.). Leicht löslich in Wasser mit orangeroter Farbe (U.).

- 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridin C₃₀H₁₆ON₂ = NC₁₇H₆(CH₂)·NH·CO·CH₃
 B. Aus 6-Amino-7-methyl-1.2-benzo-acridin beim Kochen mit Acetanhydrid in Gegenwart
 von Natriumacetat (Ullmann, D. R. P. 104667; C. 1899 II, 1008; Frdl. 5, 382; U., NAEF,
 B. 38, 918). Prismen (aus Nitrobenzol). F: 320—321° (korr.); fast unlöslich in siedendem
 Alkohol, Äther und Benzol, leicht löslich in heißem Nitrobenzol; löslich in Eisessig und in
 konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., N.). Wird durch Kochen
 mit verd. Salzsäure verseift (U., N.).
- 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridin-hydroxymethylat, 6-Acetamino-7.10-dimethyl-1.2-benso-acridiniumhydroxyd $C_{21}H_{20}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_{17}H_2(CH_2)$. NH·CO·CH₂. B. Die entsprechenden Salze entstehen aus 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benzo-acridin beim Erhitzen mit Methyljodid und Chloroform im Rohr auf 140—150° oder bei der Einw. von Dimethylsulfat in Nitrobenzol bei 160° (ULLMANN, NAEF, B. 38, 2472). Die bitter schmeckenden Salze sind leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz; aus den wäßr. Lösungen werden durch überschüssige Natronlauge rote Flocken gefällt, die sich in Ather mit rotvioletter, allmählich verblassender Farbe lösen. Jodid. Gelbe Nadeln. Methylschwefelsaures Salz $C_{21}H_{12}ON_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.
- 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridin-hydroxyäthylat, 10-Äthyl-6-acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridiniumhydroxyd C₂₂H₂₂O₂N₂ = (HO)(C₂H₃)NC₁₇H₂(CH₂)·NH·CO·CH₃. B. Das Bromid entsteht beim Erhitzen von 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridin mit Äthylbromid in Chloroform im Rohr auf 150° (Ullmann, Naef, B. 33, 2475; U., D. R. P. 118439; C. 1901 I, 654; Frdl. 6, 471). Das p-Toluolsulfonst erhält man beim Kochen von 6-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-acridin mit p-Toluolsulfonsäure-äthylester in Nitrobenzol (U., Wenner, A. 327, 122). Roter Niederschlag. Schwer löslich in Äther mit rotvioletter Farbe (U.). Bromid C₂₂H₂₁ON₂·Br. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 265° bis 269° (U., N.). Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser (U.). p-Toluolsulfonsaures Salz C₂₂H₃₁ON₂·O·SO₂·C₆H₄·CH₃. Gelbe Blättchen. Schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., W.).
- 3. 9 Amino 9 phenyl 9.10 dihydro acridin $C_{19}H_{16}N_2=C_0H_4$ $C(C_0H_5)(NH_2)$ C_0H_4 .

10 - Methyl - 9 - [4 - dimethylamino - anilino] - 9 - phenyl - 9.10 - dihydro - acridin $C_{22}H_{27}N_3 = C_0H_4 - \frac{C(C_0H_5)[NH\cdot C_0H_4\cdot N(CH_3)_2]}{N(CH_3)} - C_0H_4$. B. Aus 9-Phenyl-acridin-hydroxymethylat und 4-Amino-dimethylanilin in trocknem Åther (Gadamer, Ar. 243, 45; vgl. Ga., J. pr. [2] 84 [1911], 819). — Gelbliche Krystalle. F: 188—189°; sehr schwer löslich in Äther, leicht in Benzol unter Zersetzung(?) (Ga., Ar. 243, 45).

14. Monoamine C_nH_{2n-24} N₂.

1. Amine $C_{19}H_{14}N_{2}$.

1. 2-Amino-9-phenyl-acridin C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende
Formel. B. Man erhitzt 1 Mol 4-Amino-diphenylamin mit 2 Mol Benzoesăure in Gegenwart von Zinkchlorid auf 220—250° (Hess, Bernthsen,
B. 18, 692). Bei der Reduktion von 2-Nitro-9-phenyl-acridin in siedendem Alkohol mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (ULLMANN, Ernst, B. 39, 302). Durch
Erhitzen von 2-Benzamino-9-phenyl-acridin mit 60°/oiger Schwefelsäure auf 150—200°
(Kehrmann, Stépanoff, B. 41, 4136). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200°
(U., E.), 204° (K., St.). Leicht löslich in Äther und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol,
schwer in siedendem Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser; die Lösungen sind gelb und fluorescieren grün; löslich in Eisessig mit roter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe
und grüner Fluorescenz (U., E.). Die Lösungen der einsäurigen Salze sind blutrot, die Lösungen
der zweisäurigen Salze goldgelb (K., St.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im

CoH5

C6H5

 C_6H_5

ŃН

Rohr auf 200—220° 2-Oxy-9-phenyl-acridin (Bd. XXI, S. 155) (H., B.). — C., H., A. + HCl. Bronzeglänzende Nadeln (aus Wasser); die Lösung in siedendem Wasser ist gelbstichig weinrot und färbt sich mit konz. Salzsäure gelb; die Lösungen in Alkohol und Eisessig sind orangerot; die alkoh. Lösung fluoresciert stark grün (U., E.).

- 2-Amino-9-phenyl-acridin-hydroxymethylat, 10-Methyl-2-amino-9-phenylacridiniumhydroxyd $C_{30}H_{18}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_7(C_6H_5)\cdot NH_2$. B. Das Nitrat erhält man beim Erwärmen von 2-Acetamino-9-phenyl-acridin-chlormethylat mit Salzsäure und nachfolgendes Umsetzen des neutralisierten Reaktionsprodukts mit Natriumnitrat (Kehr-MANN, STEPANOFF, B. 41, 4137). — Die wäßrige oder alkoholische Lösung des Nitrats gibt mit Natronlauge pfirsichblütenrote Flocken, die sich in Äther mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz lösen. — Nitrat C₂₀H₁₇N₂·NO₃ (bei 110°). Schwarzrote, bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Wasser mit blutroter Farbe; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün. — Chloroplatinat 2C20H17N2·Cl+ PtCl₄ (bei 120-130°). Dunkelrote Krystalle; unlöslich in Wasser.
- 2-Acetamino-9-phenyl-acridin $C_{21}H_{16}ON_2 = NC_{13}H_{7}(C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-9-phenyl-acridin beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ULL-MANN, ERNST, B. 39, 303). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 256°; schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht löslich beim Erwärmen mit schwach gelber Farbe und blauer Fluorescenz, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin; die eitronengelbe Lösung in Eisessig fluoresciert grün (U., E.); leicht löslich in verd. Mineralsäuren mit gelber Farbe und grüner Fluoresoenz (KEHRMANN, STÉPANOFF, B. 41, 4137).
- 2 Acetamino 9 phenyl acridin hydroxymethylat, 10 Methyl 2 acetamino -9-phenyl-aeridiniumhydroxyd $C_{22}H_{30}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_7(C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht beim Erhitzen von 2-Acetamino-9-phenyl-aeridin mit Dimethylsulfat in Nitrobenzol (Kehrmann, Stépanoff, B. 41, 4137). — Die wäßr. Lösung des Chlorids gibt mit Natronlauge einen rötlichgrauen Niederschlag, dessen fast farblose äther. Lösung violette Fluorescenz zeigt. — Chlorid C₂₂H₁₉ON₂·Cl. Örangegelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser mit goldgelber Farbe. Die Lösung schmeckt stark bitter und fluoresciert gelblich; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün. — Chloroplatinat. $2C_{22}H_{10}ON_2 \cdot Cl + PtCl_4$ (bei 120—130°). Goldgelber, krystallinischer Niederschlag; unlöslich in Wasser.
- 2-Benzamino-9-phenyl-acridin $C_{26}H_{18}ON_2 = NC_{13}H_7(C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Neben anderen Produkten bei 12-stdg. Erhitzen von 4-Benzamino-diphenylamin mit Benzoesäure und Zinkchlorid auf 215—220° (Kehrmann, Stépanoff, B. 41, 4135). Hellgelbe Prisme (aus Alkohol). F: 246°. Unlösien Masser, löslich in Alkohol und Benzol. Die Lösungen fluorescieren blau. $C_{26}H_{18}ON_2 + HCl$. Zienlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisersig mit gelben Frahe. essig mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, sehr schwer in kaltem Wasser, löslich in siedendem, schwach angesäuertem Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.
- 7-Nitro-2-amino-9-phenyl-acridin $C_{19}H_{13}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-3-nitro-benzo- O_2N NH2 phenon mit p-Phenylendiamin im Kohlensäurestrom auf 2000 (ULL-MANN, ERNST, B. 39, 305). — Granatrote Nadeln (aus Benzol). Schmilzt unscharf bei 1810. Leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol und siedendem Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Ligroin. Die Lösungen sind gelb bis gelbbraun; die Lösung in Eisessig ist trübe orangegelb. — C₁₀H₁₃O₂N₃ + HCl. Gelbbraune Nadeln. Löslich in Alkohol und Eisessig mit trüber, gelber Farbe. Löst sich teilweise in siedendem Wasser; auf Zusatz geringer Mengen Salzsäure entsteht eine klare gelbe Lösung.
- stehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.5-Dinitro-2-[4-amino-NH1 anilino]-benzophenon (Bd. XIV, S. 80) mit konz. Schwefelsäure auf 90—100° (ULLMANN, BROIDO, B. 39, 366). — Rotviolette Nadeln (aus Anilin). F: oberhalb 360°. Unlöslich in Äther, Ligroin und Alkohol, sohwer in siedendem Toluol mit gelber, trüber Farbe; die rotviolette Lösung in siedendem Eisessig und die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure trüben sich auf Zusatz von Wasser.
- 2. 3-Amino-9-phenyl-acridin C10H14N2, s. nebenstehende Formel.

5.7-Dinitro-2-amino-9-phenyl-acridin $C_{19}H_{12}O_4N_4$, s. neben-

3-Anilino-9-phenyl-acridin $C_{25}H_{18}N_2 = NC_{13}H_7(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ Aus N.N'-Diphenyl-N.N'-dibenzoyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 47) beim Erhitzen mit Zinkchlorid auf 250° (Besthorn, Curtman, B. 24, 2045). — Braunrote Nadeln (aus Toluol). F: 196—197°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die äther. Lösung fluoresciert grünlich. Die Salze mit Mineralsäuren lösen sich in Wasser kaum, in Alkohol mit roter Farbe. — Beim Erhitzen mit 20°/aiger Salzsäure auf 270—280° entsteht 3-0xy-9-phenyl-acridin (Bd. XXI, S. 156). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Rubinrote, metallisch glänzende Krystalle (aus Alkohol).

3. 9-/4-Amino-phenyll-acridin C10H14N2, s. nebenstehende Formel

CaH4 · NH2

9-[4-Dimethylamino-phenyl]-acridin C₂₁H₁₈N₂ = NC₁₈H₈·C₆H₄·N(CH₂)₂. B. Aus Acridon und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (ULLMANN, BADER, LABHARDT, B. 40, 4796).

— Gelbe Nadeln (aus Amylalkohol). Sintert bei 275°, schmilzt bei 279°. Sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in Benzol mit blaugrüner Fluorescenz, leicht löslich in siedendem Amylalkohol; löslich in Eisessig mit violettroter Farbe, in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

- 9-[4-Diäthylamino-phenyl]-acridin C₂₂H₂₂N₂ = NC₁₈H₈·C₆H₄·N(C₂H₅)₂. B. Aus Acridon und Diäthylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (ULIMANN, BADER, LABHARDT, B. 40, 4796). Gelbbraune Prismen (aus Ligroin). F: 197°. Schwer löslich in Äther, löslich in siedendem Alkohol, leicht löslich in siedendem Benzol mit gelber Farbe; die violettrote Lösung in Eisessig wird beim Verdünnen mit Wasser gelb und fluoresciert grün.
- 2-Nitro-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin C₂₁H₁₇O₂N₃, C₆H₄·N(CH₃)₂ s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-acridon und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Ullmann, Bader, Labhardt, B. 40, 4797). Granatrote Tafeln (aus Benzol + Ligroin). F: 225° (Lehmstedt, B. 60 [1927], 1371). Löslich in Toluol mit orangegelber Farbe, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol mit gelbroter Farbe, sehr schwer in Äther und Ligroin; die Lösungen in Toluol, Alkohol und in verd. Mineralsäuren fluorescieren schwach grün (U., B., La.).
- 2.4-Dinitro-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin C₂₁H₁₆O₄N₄, C₆H₄·N(CH₈)₂ s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-acridon und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (ULLMANN, BADER, LABHARDT, B. 40, 4799). Dunkelgefärbte Blättchen (aus Toluol oder aus Salzsäure), violette Nadeln (aus Essigsäure). Löslich in siedendem Toluol mit roter, schwach blaustichiger Farbe, sehr schwer löslich in Alkohol mit weinroter Farbe, die auf Zusatz von Salzsäure in Gelb umschlägt; löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz.

4. 2-[4-Amino-pheny l]-5.6-benzo-chinolin C₁₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel.

2-[4-Dimethylamino-phenyl]-5.6-benzo-chinolin (,, α -[p-Dimethylamino-phenyl]- β -naphthochinolin") $C_{81}H_{18}N_2 = NC_{18}H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-[4-Dimethyl-amino-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsāure-(4) auf 300—310° (Sachs, Steiner, B. 37, 1743). — Bräunliche Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 245°. Schwer löslich in heißem Eisessig und Nitrobenzol, sehr schwer in heißem Chloroform. Die Lösung in Eisessig ist tiefrot.

2. Amine $C_{21}H_{18}N_2$.

1. 2.7-Dimethyl-9-[3-amino-phenyl]-acridin C₂₁H₁₈N₂, C₂H₄·NH₂ s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.7-Dimethyl-9-[3-nitro-phenyl]-CH₃ cridin (Bd. XX, S. 524) beim Erhitzen von [3-Nitro-benzal]-p-toluidin oder 3"-Nitro-6.6'-diamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 285) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 200—210° (ULLMANN, B. 36, 1024).—Gelbe Nadeln. F: 273°.

Monoacetylderivat C₂₃H₂₀ON₂ = NC₁₂H₆(CH₂)₂·C₂H₄·NH·CO·CH₂. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid und Natriumacetat (U., B. 36, 1024). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 280°. Unlöslich in Äther, löslich in siedendem Alkohol, löslich in Eisessig mit gelber Farbe.

2. 2.7-Dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin C₂₁H₁₈N₂, C₆H₄·NH₂
s. nebenstehende Formel. B. Analog 2.7-Dimethyl-9-[3-amino-cH₃·CH₃·CH₃
phenyl]-acridin (S. 478) (ULLMANN, B. 36, 1023). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 268°. Löslich in Alkohol und siedendem Benzol mit gelber, in Eisessig mit roter Farbe; löslich in Äther mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Die Lösungen in verd. Mineralsäuren sind orangegelb. — Färbt tannierte Baumwolle schwach rötlich.

15. Monoamine $C_n H_{2n-26} N_2$.

1. Amine $C_{21}H_{16}N_2$.

- 1. 9-[3-Amino-styryt]-acridin C₂₁H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 9-[3-Nitro-styryt]-acridin mit Zinnchlorür, Salzsäure und Eisessig (PORAI-KOSCHITZ, C. 1907 II, 1528). Gelbliche Nadeln (aus Pyridin). F: 232—234°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol. Hydrochlorid. Ziegelrotes Krystallpulver. Löslich in Wasser mit grünlichgelber Farbe.
- 2. 9-[4-Amino-styryl]-acridin C₂₁H₁₆N₂, s. nebenstehende CH:CH·C6H4·NH2 Formel. B. Bei der Reduktion von 9-[4-Nitro-styryl]-acridin mit Zinnchlorür und Salzsäure (PORAI-KOSCHITZ, C. 1907 II, 1528).

 Durch Zusammenschmelzen von 9-Methyl-acridin mit 4-Aminobenzaldehyd und Zinkchlorid (P.-K.). Braungelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 209°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Färbt Wolle und Seide in saurer Lösung violett, tannierte Baumwolle braunviolett.
- 9-[4-Dimethylamino-styryl]-acridin $C_{23}H_{20}N_2=NC_{13}H_6\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit 9-Methyl-acridin auf 135° (PORAI-KOSCHITZ, C. 1907 II, 1528). Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 238—239,5°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Das Hydrochlorid färbt Wolle und Seide indigblau, tannierte Baumwolle grünlichblau. $C_{23}H_{20}N_2+HCl$. Dunkelblaue Krystalle.
- 2. 4-Amino-2.3.5-triphenyl-pyrrol $C_{22}H_{18}N_2 = \frac{H_2N \cdot C C \cdot C_8H_5}{C_8H_5 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_8H_5}$. B. Beim Kochen von 4-Nitroso-2.3.5-triphenyl-pyrrol (Bd. XXI, S. 365) mit Hydroxylamin in wäßrig-libehelisehen Alles libenen oder mit Zieleren bis. XXI, S. 365) mit Hydroxylamin in wäßrig-

Kochen von 4-Nitroso-2.3.5-triphenyl-pyrrol (Bd. XXI, S. 365) mit Hydroxylamin in wäßrigalkoholischer Alkalilauge oder mit Zinkstaub in alkoholisch-wäßriger Essigsäure (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 703; II, 168). — Nadeln (aus Benzol). F: 183—184° (Zers.). — Gibt beim Diazotieren mit Natriumnitrit in Essigsäure 4-Diazo-2.3.5-triphenyl-pyrrol (s. u.) (A., R. A. L. [5] 14 II, 169).

4-Diazo-2.3.5-triphenyl-pyrrol C₂₂H₁₅N₃, Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. a. Angell, Maschetti, R. A. L. [5] 16 II, 790. — B. Man diazotiert 4-Amino-2.3.5-triphenyl-pyrrol mit Natriumnitrit in essignaurer Lösung (Angellico, R. A. L. [5]

$$I. \begin{tabular}{c|c|c} C_{0} & $C_{0}$$$

14 II, 169). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). F: 158—159° (Zers.) (Angelico, R. A. L. [5] 14 II, 169). Sehr leicht löslich Benzol (Angelico, Labisi, G. 40 I, 416). — Liefert bei 36-stdg. Erhitzen mit 25°/eiger Schwefelsäure die Verbindung der Formel III (Syst. No. 3819) (Angelico, G. 39 II, 139; R. A. L. [5] 17 II, 659). Bei der Umsetzung mit Äthylmagnesiumjodid in Äther entsteht eine Verbindung C₂₄H₂₁N₃ (gelbe Krystalle; F: 120°) (A., L.). — C₂₃H₁₆N₃ + HCl. Gelbliches Pulver. Zersetzt sich gegen 160° (Angelico, R. A. L. [5] 14 II, 170). — C₂₂H₁₆N₃ + H₂SO₄. Hellgrüne Nadeln. F: 190° (Zers.) (A., L.). — C₂₂H₁₆N₃ + HNO₃. Braunroter Niederschlag (aus Essigsäure). F: 175° (Zers.); verändert sich am Licht (A., L.). — Pikrat C₂₂H₁₆N₃ + C₆H₃O₇N₃. Braune Nadeln. F: 206° (Zers.) (A., L.).

4-Benzamino-2.3.5-triphenyl-pyrrol (?) $C_{29}H_{22}ON_2 = \frac{C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C - C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5}$ (?).

B. Aus 4-Amino-2.3.5-triphenyl-pyrrol und Benzoylchlorid in Pyridin (Angelico, R. A. L.

[5] 14 I, 703). — Krystalle (aus Benzol). F: 123⁸ (Zers.).

[2.4.5-Triphenyl-pyrryl-(3)]-harnstoff $C_{23}H_{19}ON_3 = \frac{H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C - C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5}$ B. Aus 4-Amino-2.3.5-triphenyl-pyrrol und Kaliumcyanat (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 703). — Krystalle (aus Alkohol). F: 238° (Zers.).

16. Monoamine $C_n H_{2n-28} N_2$.

- 1. 6-Amino-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{23}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.
- 6-Dimethylamino 9-phenyl 9.10-dihydro-1.2-benzo
 acridin C₂₅H₂₃N₂ = C₁₀H₆ CH(C₆H₅) C₆H₃·N(CH₂)₂. B. Aus m-Amino-dimethylanilin,
 Benzaldehyd und β-Naphthol bei 170—180° (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether,
 B. 35, 326). Krystallpulver (aus Benzol). F: ca. 230°. Leicht löslich in siedendem
 Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. Wird beim Durchleiten von Luft durch
 die essigsaure Lösung langsam, rascher beim Erhitzen seiner Lösung in salzsäurehaltigem
 Alkohol mit Ferrichlorid zu 6-Dimethylamino-9-phenyl-1.2-benzo-acridin oxydiert.
- 2. 6 Amino 7 methyl 9 phenyl 9.10 dihydro 1.2 benzo acridin C₂₄H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B.

 Man erhitzt 1 Mol 2.4-Diamino-toluol mit 1 Mol Benzaldehyd auf
 110° und steigert die Temperatur nach Zugabe von 1½ Mol
 β-Naphthol allmählich auf 200—205° (Ullmann, Racovitza, Rozenband, B. 35, 319; U.,
 D. R. P. 127586; C. 1902 I, 340; Frdl. 6, 466). Aus 4.6.4°.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 343) und β-Naphthol bei 190° (U., R., R.; U., D. R. P. 108273;
 C. 1900 I, 1080; Frdl. 5, 384). Krystalle (aus Anilin). F: 271° (unscharf); löslich in siedendem
 Aceton, Benzol und Anilin, fast unlöslich in Alkohol und Äther (U., R., R.). Geht an der
 Luft, rascher beim Kochen seiner Lösung in salzsäurehaltigem Alkohol mit Ferrichlorid in
 6-Amino-7-methyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridin über (U., R., R.; U.).
- 6-Methylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{25}H_{22}N_2=C_{10}H_6$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_{2}$ $C_{10}H_{$
- 6-Dimethylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{28}H_{24}N_2=C_{10}H_6$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_{20}$ C_{1
- 6-Äthylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{26}H_{24}N_2 = C_{10}H_6$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_$
- 6-Diäthylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{20}H_{20}N_2=C_{10}H_6$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_{20}$ C_{10

C₆H₅

17. Monoamine $C_n H_{2n-30} N_2$.

1. Amine CoaHiaNo.

- 1. 7 Amino 9 phenyl 3.4 benzo acridin C₂₃H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 7-Nitro-9-phenyl-3.4-benzo-acridin (Bd. XX, S. 533) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (Ullmann, Ernst, B. 39, 305). Braune Nadeln. F: 224°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, reichlich löslich beim Erwärmen mit eitronengelber Farbe und grüner Fluorescenz; leicht löslich in Benzol und Chloroform mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz. Die Lösung in Essigsäure ist trübe orangegelb. Die gelbe, grün fluorescierende Lösung in konz. Schwefelsäure bleibt auf Zusatz von Wasser gelb. C₂₃H₁₆N₂ + HCl. Rote Nadeln. Die orangerote Lösung in Alkohol fluoresciert grün. Wird beim Kochen mit Wasser teilweise hydrolysiert.
- 2. **6-Amino-9-phenyl-1.2-benzo-acridin** $C_{23}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel.
- 6-Dimethylamino 9-phenyl 1.2-benzo-acridin $C_{25}H_{20}N_2 = NC_{17}H_9(C_6H_5)\cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Oxydation von 6-Dimethylamino-9-phenyl 9.10-dihydro 1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in salzsäure-haltigem Alkohol (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 327). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol). F: 216°. Löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz, in Benzol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz, in Eisessig mit roter Farbe und grüner Fluorescenz. Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle blaustichig rot. $C_{25}H_{20}N_2 + HCl$. Ziegelrote Nadeln (aus Essigsäure). Löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz; leicht löslich in sehr verd. Essigsäure mit blaustichig roter Farbe, löslich in siedendem Wasser unter teilweiser Hydrolyse. $2C_{25}H_{20}N_2 + H_0Cr_0O_2$. Rotes Pulver. Unlöslich in Wasser.
- 6-Äthylamino-9-phenyl-1.2-benzo-acridin $C_{25}H_{20}N_2=NC_{17}H_9(C_8H_5)\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Neben einem (nicht näher untersuchten) schwach basischen Produkt bei der Kondensation von N-Äthyl-m-phenylendiamin mit Benzaldehyd und β-Naphthol und nachfolgenden Oxydation (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 327). Gelbbraune Krystalle (aus Benzol). F: 220—221°. Die Lösungen in Alkohol und Benzol sind gelbstichiger als die des entsprechenden Dimethylaminoderivats; die Lösung in Benzol fluoresciert blaugrün.
- 6-β-Naphthylamino -9-phenyl-1.2-benzo-acridin $C_{33}H_{22}N_2=NC_{17}H_6(C_6H_6)\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Neben N.N'-Di-β-naphthyl-N.N'-dibenzoyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 47) beim Erhitzen von N.N'-Di-β-naphthyl-m-phenylendiamin mit Benzoylchlorid auf 120° (O. Fischer, Schütte, B. 26, 3087). Man erhitzt N.N'-Di-β-naphthyl-N.N'-dibenzoyl-m-phenylendiamin oder ein Gemisch von N.N'-Di-β-naphthyl-m-phenylendiamin und Benzoesäure mit Zinkchlorid auf 240° (F., Sch.). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 244°. Ziemlich eicht löslich mit gelbgrüner Fluorescenz in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Bildet rote, gut färbende Salze, die keine ausgesprochene Fluorescenz besitzen.
- 3. 7-Amino-9-phenyl-1.2-benzo-acridin C₂₃H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 7-Nitro-9-phenyl-1.2-benzoacridin mit Zinnchlorür und konz. Salzaäure in siedendem Alkohol (ULIMANN, ERNST, B. 39, 304). Dunkelgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 282°. Schwer löslich in Äther und Ligroin, leicht in siedendem Chloroform und siedendem Alkohol; die Lösungen sind gelb und fluorescieren grün bis blaugrün. Die orangefarbene essigsaure Lösung bleibt auf Zusatz von Wasser klar. C₂₃H₁₆N₂ + HCl. Bordeauxrote Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure mit orangegelber Farbe. Färbt sich beim Kochen mit Wasser gelb.
- 2. 6 Amino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{24}H_{18}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Amino 7-methyl-9-phenyl-9.40-dihydro-1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in salzsäurehaltigem Alkohol (Ullmann, Racovitza, Rozenband, B. 35, 320; U., D. R. P. 108273, 127586; C. 1900 I, 1080; 1902 I, 340; Frdl.

5, 384; 6, 466). — Citronengelbe Nadeln (aus Anilin). F: 276°; schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in siedendem Benzol und Toluol mit gelblicher Farbe und grünblauer Fluorescenz; konz. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., R., R.). — Geht durch Erhitzen mit 10°/0 iger Schwefelsäure unter Druck auf 200—210° in 6-Oxy-7-methyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridin (Bd. XXI, S. 159) über (U., FITZENKAM, B. 38, 3789). — C24H18N2 + HCl. Rubinrote Krystalle; löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser; löslich in heißer Essigsäure; die Lösungen sind orangegelb und fluorescieren grün (U., R., R.).

Hydroxymethylat, 6-Amino-7.10-dimethyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridinium-hydroxyd $C_{25}H_{22}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_{17}H_3(CH_2)(C_6H_5)\cdot NH_2$. B. Die entsprechenden Salze entstehen bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 6-Amino-7-methyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridiniumchlorid in Wasser oder Alkohol mit konz. Salzsäure (Ullmann, Raco-vitza, Rozenband, B. 35, 324). — Bei der Einw. von Natronlauge auf das Nitrat entsteht ein blauvioletter Niederschlag, der sich in Äther sehr schwer mit der gleichen Farbe löst. — Chlorid $C_{25}H_{21}N_2\cdot Cl$. Rote Nadeln. Leicht löslich in siedendem Wasser mit orangeroter Farbe. — Dichromat $(C_{25}H_{21}N_2)_2Cr_3O_7$. Dunkelrotes, krystallinisches Pulver. Unlöslich in Alkohol und Wasser. — Nitrat $C_{25}H_{21}N_2\cdot NO_3$. Rote Krystalle. Schwerer löslich in Wasser als das Chlorid; löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösungen fluorescieren grün. — Chloroplatinat $2C_{25}H_{21}N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle.

- 6 Methylamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{25}H_{20}N_2 = NC_{17}H_8$ (CH₃)(C₆H₅)·NH·CH₃. B. Beim Erwärmen von 6-Methylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in alkoholisch essigsaurer Lösung (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 329). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 270°; unlöslich in Ligroin, leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., R., M., G.). Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle orange (U., D. R. P. 128754; C. 1902 I, 610; Frdl. 6, 468). $C_{25}H_{20}N_2 + HCl$. Orangerote Nadeln (aus verd. Essigsäure); sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol mit orangegelber Farbe (U., R., M., G.; U.).
- 6 Dimethylamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{26}H_{22}N_2 = NC_{17}H_8(CH_3)(C_6H_5)\cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Oxydation von 6-Dimethylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in alkoholisch-essigsaurer Lösung in der Wärme (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 333). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin); F: 210°; löslich in siedendem Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz; löslich in Eisessig mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (U., R., M., G.). Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle orangerot (U., D. R. P. 128754; C. 1902 I, 610; Frdl. 6, 468). $C_{26}H_{22}N_2 + HCl$. Rote Nadeln. Löslich in Alkohol mit gelbstichig roter Farbe und grüner Fluorescenz, in heißer Essigsäure mit orangeroter Farbe; löslich in siedendem Wasser unter teilweiser Hydrolyse; die Lösung in konz. Salzsäure ist gelb (U., R., M., G.; U.). $C_{26}H_{22}N_2 + HNO_3$. Rote Blättchen. Sehr schwer löslich in heißem Wasser mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz (U., R., M., G.).
- 6 Äthylamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{26}H_{22}N_2 = NC_{17}H_8(CH_3)(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Bei der Oxydation von 6-Äthylamino-7-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in einem mit etwas konz. Salzsäure versetzten Gemisch von Alkohol und Eisessig (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 330; U., D. R. P. 128754; C. 1902 I, 610; Frdl. 6, 468). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 258°; löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner bezw. blaugrüner Fluorescenz, löslich in Eisessig mit orangegelber Farbe; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Verdünnen mit Wasser rot unter Abscheidung des schwer löslichen, krystallisierten Sulfats (U., R., M., G.). Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle orange (U.). $C_{26}H_{22}N_2 + HCl$. Rote Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Essigsäure). Fast unlöslich in kaltem Wasser; die Lösungen in Alkohol und in heißer verdünnter Essigsäure sind gelb bezw. orange und fluorescieren grün; beim Kochen mit Wasser erfolgt Hydrolyse (U., R., M., G.; U.). $C_{26}H_{22}N_2 + HNO_3$. Hellrote Blättchen. Löslich in siedendem Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., R., M., G.).
- 6 Diäthylamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{18}H_{18}N_1 = NC_{17}H_6$ (CH₈)(C₆H₅)·N(C₈H₅)₂. B. Bei der Oxydation von 6 Diäthylamino 7 methyl 9 phenyl 9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin mit Ferrichlorid in alkoholisch-essigsaurer Lösung in der Wärme oder mit Brom in Benzol (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 336). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 200—201°. Leicht löslich in Alkohol, Äther

und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz; die orangerote Lösung in Essigsäure und die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluorescieren ebenfalls grün. — Das Hydrobromid färbt tannierte Baumwolle orangerot. — $C_{28}H_{26}N_2 + HBr$. Rote Blättchen (aus bromwasserstoffsäurehaltigem Alkohol). Leicht löslich in warmem Alkohol und warmer verdünnter Essigsäure mit roter bezw. orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz; sehr schwer löslich in Wasser unter teilweiser Hydrolyse.

- 6 Benzylamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{31}H_{24}N_3 = NC_{17}H_8$ (CH₃)(C₈H₅)·NH·CH₂·C₆H₅. B. Man erwärmt 4 Amino 2 benzylamino toluol mit Benzaldehyd auf 70—80°, erhitzt nach Zusatz von β-Naphthol weiter auf 180° und oxydiert die entstandene Leukobase mit Ferrichlorid in alkoh. Essigsäure oder mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Ullmann, Rozenband, Mühlhauser, Grether, B. 35, 339). Hellgelbe Nadeln (aus Toluol). F: ca. 302°; leicht löslich in Anilin, Nitrobenzol und Eisessig, löslich in siedendem Benzol und Toluol, sehr schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; beim Verdünnen mit Wasser krystallisiert das Sulfat aus (U., R., M., G.). Das Hydrochlorid färbt tannierte Baumwolle in essigsaurem Bad orangegelb (U., R., M., G.; U., D. R. P. 128754; C. 1902 I, 610; Frdl. 6, 468). $C_{31}H_{24}N_2 + HCl$. Rote Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Alkohol und in heißer Essigsäure mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz; sehr schwer löslich in siedendem Wasser unter Hydrolyse (U., R., M., G.; U.). $C_{31}H_{24}N_2 + HBr$. Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). Schwerer löslich als das Hydrochlorid (U., R., M., G.).
- 6 Acetamino 7 methyl 9 phenyl 1.2 benzo acridin $C_{36}H_{30}ON_2 = NC_{17}H_8$ (CH₃)(C₆H₈)·NH·CO·CH₃. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 6 Amino 7 methyl 9-phenyl-1.2-benzo-acridin mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 322; vgl. U., D. R. P. 118439; C. 1901 I, 654; Frdl. 6, 471). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 265°; leicht löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und blauer Fluorescenz; unlöslich in Ligroin und Wasser (U., R., R.). Bei der Einw. von Dimethylsulfat in Nitrobenzol bei 150° entsteht das methylschwefelsaure Salz des 6-Acetamino-7.10-dimethyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyds (s. u.) (U., R., R.), beim Behandeln mit Äthylbromid bei 160—170° erhält man (nicht näher beschriebenes) 6-Acetamino-7-methyl-10-äthyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridiniumbromid (U.).
- 6-Acetamino-7-methyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridin-hydroxymethylat, 6-Acetamino-7.10-dimethyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyd bezw. 6-Acetamino-9-oxy-7.10-dimethyl-9-phenyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{27}H_{24}O_3N_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Salze entspricht der Formel I, die der Carbinolbase der

I.
$$C_6H_5$$
 CH_3
 $NH \cdot CO \cdot CH_3$
 $NH \cdot CO \cdot CH_3$
 $N(CH_3)$
 $NH \cdot CO \cdot CH_3$

Formel II. — B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 6-Acetamino-7-methyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridin in Nitrobenzol bei 150°; man führt es mit Natriumchlorid in wäßr. Lösung in das Chlorid über und gewinnt durch Einw. von Ammoniak in alkoh. Lösung daraus die Carbinolbase (Ullmann, Racovitza, Rozenband, B. 35, 322). — Blaßrosa Blättchen (aus Xylol). F: 210° (Zers.). Leicht löslich in heißem Anilin und Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol und Äther; löslich in Eisessig mit gelber Farbe. — Die gelbe Lösung in Toluol oder Xylol wird beim Erhitzen rot bis violettrot und nimmt beim Erkalten wieder die ursprüngliche Färbung an. Die alkoh. Lösung des Chlorids färbt sich auf Zusatz von Natronlauge rot und entfärbt sich dann unter Bildung eines krystallinischen weißen Niederschlags. — Chlorid C₂₇H₂₃ON₂·Cl. Orangegelbe Krystalle. Die wäßr. Lösung schmeckt bitter. Mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz löslich in heißem Wasser und sehr leicht in Alkohol. — Dichromat (C₂₇H₂₃ON₂·Cl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Chloroplatinat 2C₂₇H₂₃ON₂·Cl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

B. Diamine.

1. Diamine $C_n H_{2n+3} N_3$.

 $\alpha.\alpha'$ - Diamino - athylenimin $C_2H_7N_2 = H_2N \cdot HC - CH \cdot NH_2$

N-Phenyl- $\alpha.\alpha'$ -dianilino-äthylenimin $C_{20}H_{19}N_3 = C_0H_5 \cdot NH \cdot HC \underbrace{N(C_0H_5)}_{CH \cdot NH \cdot C_0H_5}$. Eine unter dieser Formel beschriebene Verbindung wurde von Ruggli, Marszak (*Helv.* 11 [1928], 180) als Anilinoessigsäure-[N.N'-diphenyl-amidin] (Bd. XII, S. 557) erkannt.

N-p-Tolyl- $\alpha.\alpha'$ -di-p-toluidino-äthylenimin $C_{23}H_{28}N_3=CH_2\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot HC$ $N(C_0H_4\cdot CH_3)$ $CH\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CH_2$. Eine unter dieser Formel beschriebene Verbindung wurde von Ruggli, Marszak (*Helv.* 11 [1928], 180) als p-Toluidinoessigsäure-[N.N'-di-p-tolyl-amidin] (Bd. XII, S. 980) erkannt.

2. Diamine $C_n H_{2n+1} N_3$.

Diamin $C_2H_5N_3 = H_2N \cdot HC - C \cdot NH_2$.

Verbindung $C_{10}H_{21}N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot HC_{N} C \cdot N(C_2H_5)_2$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. IV, S. 99.

3. Diamine $C_n H_{2n-1} N_3$.

- 1. 2.5-Diamino-pyrrol (Succinimidin) $C_4H_7N_3 = \frac{HC_--CH}{H_2N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 2.5-Diimino-pyrrolidin, Bd. XXI, S. 372.
- 2.5-Bis-methylamino-pyrrol (Dimethylauccinimidin) $C_6H_{11}N_3 = HC CH$ $CH_2 \cdot NH \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot NH \cdot CH_2$ ist desmotrop mit 2.5-Bis-methylimino-pyrrolidin, Bd. XXI, S. 372.
- 2.5-Bis-diäthylamino-pyrrol, Tetraäthylsuccinimidin $C_{12}H_{23}N_2 = HC CH$ HC - CH $(C_2H_5)_2N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von salzsaurem Bernsteinsäure-bis-iminoäthyläther mit Diäthylamin in alkoh. Lösung (Pinner, B. 23, 2930). — $2C_{12}H_{23}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Prismen. F: 202°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.
- 2.5 Bis dipropylamino pyrrol, Tetra propylsuccinimidin $C_{16}H_{21}N_{3} = HC$ —CH . B. Analog der vorangehenden Verbindung (Pinner, $(C_{2}H_{5}\cdot CH_{2})_{2}N\cdot \overset{\circ}{C}\cdot NH\cdot \overset{\circ}{C}\cdot N(CH_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (Pinner, B. 28, 2931). $C_{16}H_{21}N_{3} + 2HNO_{3}$. Prismen. F: 53°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salpetersäure. $2C_{16}H_{31}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Hellgelbe Spieße (aus Wasser). F: 174°. Sehr schwer löslich in Wasser.
- 2. 2.6-Diamino-1.4(oder 3.4)-dihydro-pyridin (Glutarimidin) $C_8H_9N_3 = HC \cdot CH_2 \cdot CH$ $HC \cdot CH_3 \cdot CH_3$ $H_2N \cdot \overset{\circ}{C} \cdot NH \cdot \overset{\circ}{C} \cdot NH_3$ $H_4N \cdot \overset{\circ}{C} N = \overset{\circ}{C} \cdot NH_3$.
- 2.6-Bis-dimethylamino-1.4(oder 3.4)-dihydro-pyridin, Tetra methylglutarimidin $C_9H_{17}N_9=NC_8H_5[N(CH_2)_8]_8$. Bei mehrtägigem Aufbewahren von salzsaurem Glutarsäure-bis-iminoisobutyläther mit Dimethylamin in alkoh. Lösung (PINNER, B. 23, 2946; vgl. a. P., Die Imidoäther [Berlin 1892], S. 147). $2C_9H_{17}N_8+2HCl+PtCl_4$. Dunkelrote Würfel. F: 210° (Zers.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.

- 2.6 Bis äthylamino 1.4 (oder 3.4) dihydro pyridin (Diāthylglutarimidin) $C_9H_{17}N_3 = NC_8H_8(NH\cdot C_2H_5)_2$ ist desmotrop mit 2.6-Bis-äthylimino-piperidin, Bd. XXI, 8.382.
- 2.6 Bis diäthylamino 1.4 (oder 3.4) dihydro pyridin, Tetra äthylglutarimidin $C_{12}H_{25}N_3=NC_5H_5[N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Aufbewahren von salzsaurem Glutarsäurebis-iminoisobutyläther mit Diäthylamin in alkoh. Lösung (PINNER, B. 23, 2946). $2C_{13}H_{25}N_3+2HCl+PtCl_4$. Dunkelrote Nadeln. F: 141°.
- 2.6 Bis dipropylamino 1.4 (oder 3.4) dihydro-pyridin, Tetra propylg lutarimidin $C_{17}H_{23}N_3 = NC_5H_5[N(CH_2\cdot C_2H_5)_2]_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Pinner, B. 23, 2946). $C_{17}H_{23}N_3 + HBr + 2Br$. Rötlichgelbe Nadeln. F: 86°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. $2C_{17}H_{33}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Krystalle. F: 178°.

4. Diamine $C_n H_{2n-3} N_3$.

1. Diamine C.H.N.

- 1. 2.4-Diamino-pyridin $C_5H_7N_3$, Formel I.

 3.5.6-Trichlor-2.4-diamino-pyridin $C_5H_4N_3Cl_3$, I.
 Formel II. B. Beim Erhitzen von Pentachlor-pyridin,
 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin oder 3.4.5.6-Tetrachlor2-amino-pyridin mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 170—180° (Sell., Dootson, Soc. 73, 780; 77, 772). Schuppen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 206—207°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und heißem Benzol, mäßig löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalien. $2C_5H_4N_3Cl_3 + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln mit ca. $3H_3O$.
- 2. 2.6-Diamino-pyridinC₅H₇N₃, Formel III.

 3.5-Dichlor-2.6-diamino-pyridin C₅H₅N₃Cl₂,

 Formel IV. B. Beim Erhitzen von Tetrachlorisonicotinsäure mit Ammoniak (D: 0,88) im Rohr auf 200° (SELL, Dootson, Soc. 71, 1083).

 Nadeln (aus Wasser). F: 200°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Äther. Sehr schwer löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalien. 2C₅H₅N₃Cl₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangefarbene Tafeln.
- 2. 3.5 Diamino 2.6 dimethyl pyridin, $\beta.\beta'$ Diamino μ_{2N} $\alpha.\alpha'$ lutidin $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3.5-Bis-carbāthoxyamino 2.6-dimethyl pyridin mit rauchender Salzsaure im Rohr auf 100—120° (Mohr, B. 38, 1118). Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 169—170°. Leicht löslich in kaltem Wasser, 100 g siedendes Benzol lösen ca. 2,1 g. Leicht löslich in verd. Alkalien. $C_7H_{11}N_3 + HCl + H_2O$. B. Durch Umkrystallisieren des neutralen Hydrochlorids (s. u.) aus siedendem Wasser (M.). Nadeln. Wird bei 275° dunkelbraun, bei 280° schwarz und ist bei 290° völlig zersetzt. $C_7H_{11}N_3 + 2HCl + H_2O$. Prismen oder Tafeln (aus rauchender Salzsäure). Verliert bei 110° das Krystallwasser und 1HCl. F: 270—280° (Zers.).
- 8.5 Bis-carbäthexyamino 2.6 dimethyl pyridin $C_{19}H_{19}O_4N_3 = NC_8H(CH_9)_9(NH \cdot CO_9 \cdot C_9H_9)_2$. B. Bei gelindem Erwärmen von 2.6 Dimethyl pyridin dicarbonsäure (3.5) diazid mit Alkohol (Mohr, B. 88, 1118). Prismen. F: 157°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

5. Diamine $C_n H_{2n-9} N_3$.

1. Diamine $C_9H_9N_3$.

1. 2.4-Diamino-chinolin C₉H₉N₃, s. nebenstehende Formel.

2.4-Dianilino-chinolin C₂₁H₁₇N₃ = NC₉H₅(NH·C₆H₅)₂. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dichler-chinolin mit Anilin auf 130° (EPHRAIM, B. 26, 2230).

Beim Erhitzen von 2-Chlor-4-anilino-chinolin mit Anilin bis nahe zum Sieden (Niementowski, B. 40, 4291). — Krystalle (aus Alkohol). F: 145° (N.), 149° (E.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und verd. Essigsäure, schwer in Benzol und Tetrachlor-kohlenstoff (N.). — Hydrochlorid. Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser (N.).

- 2. 5.7-Diamino-chinolin C₂H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim
 Behandeln von 5.7-Dinitro-chinolin (Bd. XX, S. 378) mit Zinnchlorür und konz.
 Salzsäure (Claus, Kramer, B. 18, 1247; vgl. Kaufmann, Hüssy, B. 41, 1736).
 Bei 3—4-stündigem Kochen von salzsaurem 5.7-Diamino-8-oxy-chinolin mit
 verd. Jodwasserstoffsäure und etwas Phosphor (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 544). Gelbliche Nadeln. F: 156° (unkorr.) (Cl., K.). Ist mit Wasserdampf nicht flüchtig (Cl., K.). Sehr leicht löslich in Alkohol (Cl., K.). C₂H₂N₃ + 2 HI. Rote Nadeln. F: 215—216° (Cl., D.).
 Löslich in Wasser und Alkohol. 2C₂H₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Dunkelrote Nadeln (Cl., K.). —
 C₃H₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Dunkelrotes Pulver (Cl., D.; vgl. Cl., K.).
- 3. 6.8 Diamino chinolin C, H, N, s. nebenstehende Formel. B. H₂N. Bei der Reduktion von 6.8-Dinitro-chinolin (Bd. XX, S. 379) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (CLAUS, KRAMER, B. 18, 1249). Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 162—163° (unkorr.). Ist nicht sublimierbar. Verflüchtigt sich nicht mit Wasserdampf. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, sehr schwer in Chloroform und Ligroin. 2C₂H₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Hellgelbes Krystallpulver. Zersetzt sich von 120° an. Wird durch Wasser zerlegt.
- 2. 3.4-Diamino-2-methyl-chinolin, 3.4-Diamino-chinaldin $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-4-amino-chinaldin mit Zinn und Salzsäure (Conrad, Limpach, B. 21, 1983). $C_{10}H_{11}N_3$ NH_2 CH_3 + HCl. Krystalle.

6. Diamine $C_n H_{2n-13} N_3$.

1. Diamine C.H., Na.

- 1. 2.7 Diamino carbazol C₁₂H₁₁N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenyl mit 180/oiger Salzsäure im Rohr auf 180—1900 (Täuber, B. 23, 3267; D. R. P. 58165; Frdl. 3, 33; Elbs, Kopp, Z. El. Ch. 5, 111). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich von 2000 an (T., B. 23, 3267). Verwendung zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser: Höchster Farbw., D. R. P. 98432, 162625; C. 1898 II, 1110; 1905 II, 1058; Frdl. 5, 484; 8, 855. C₁₂H₁₁N₃ + H₂SO₄. Nadeln. Fast unlöslich in siedendem Wasser (T., B. 23, 3267).
- 2. 3.6 Diamino carbazol C₁₉H₁₁N₂, s. nebenstehende H₂N.

 Formel. B. Beim Erhitzen von 2.5.2'.5'-Tetraamino-diphenyl mit 15—20°/oiger Salzsäure im Rohr auf 180—190° (Täuber, B.

 25, 131). Beim Behandeln von 3.6-Dinitro-carbazol mit Zinkstaub und Natronlauge, mit Na₂S₂O₄ oder mit anderen Reduktionsmitteln (BASF, D. R. P. 46438; Frdl. 2, 448; Ziersch, B. 42, 3799; vgl. Wieth, D. R. P. 139568; C. 1903 I, 746; Frdl. 7, 71). Blättchen (aus Alkohol). Wird bei 260° dunkel, ist bei 290° noch nicht geschmolzen (T.). Ist sehr lichtempfindlich (Z.). Unlöslich in Äther, schwer löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Benzol (T.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BASF; Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 531; Höchster Farbw., D. R. P. 98432; C. 1898 II, 1110; Frdl. 5, 485. Hydrochlorid. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in kalter 10°/oiger Salzsäure (BASF; T.). C₁₂H₁₁N₃ + H₂SO₄. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in sehr verd. Salzsäure (BASF; T.).
- 3.6 Bis bensamino carbasol $C_{26}H_{19}O_2N_3 = HNC_{12}H_6(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Schütteln von 3.6-Diamino-carbazol mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Ziersch, B. 42, 3799). Blättehen (aus Eisessig). F: 270°.
- 1.8-Dichlor-3.6-diamino-carbasol C₁₂H₀N₃Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 1.8-Dichlor-3.6-dinitro-carbazol mit Na₂S₂O₄ in alkoh. Natronlauge (ZIERSCH, B. 42, 3799). Gelbliche Flocken. Sulfat. Nadeln. F: Cl Cl 320° (Zers.).
- 2. $2-[3.4-Diamino-styryl]-pyridin, \alpha-[3.4-Diamino-phenyl]-\beta-[\alpha-pyridyl]-äthylen, 3'.4'-Diamino-no-phenyl]-\beta-[\alpha-pyridyl]-äthylen, 3'.4'-Diamino-no-phenyl]-<math>\beta$ -[α -pyridyl]-äthylen, 3'.4'-Diamino-no-phenyllen, α -stilbazol $C_{12}H_{13}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 3' \rangle -[4'-amino- α -stilbazol] (8. 589) mit Zinn-chlorür und Salzsäure (Ahrens, Luther, B. 40, 3406). Gelbe Nadeln. F: 126—127°.

Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{13}H_{13}N_3 + 3$ HCl. Gelbrote Nadeln. — $C_{13}H_{13}N_3 + 3$ HCl + 3 HCl + 3 HCl. Rote Nadeln. Gus Wasser). — $C_{13}H_{13}N_3 + 3$ HCl + 3 SnCl₂. Rote Nadeln. F: 240—241°.

3. Diamine $C_{14}H_{15}N_3$.

- 1. 2- Methyl-6-[2.5-diamino-styryl]-pyridin, α -[2.5-Diamino-phenyl]- β -[6-methyl-pyridyl-(2)]-āthylen, 2.5'-Diamino-6-methyl- α -stilbazol $C_{14}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 5'>-[2'-amino-6-methyl- α -stilbazol (H₂N)₂C₆H₃·CH:CH·N CH₃ azol] (S. 589) mit Zinnehlorür und Salzsäure (AHRENS, LUTHER, B. 40, 3405). Nadeln (aus verd. Alkohol). F; 148—149°. $C_{14}H_{15}N_3+3$ HCl. Nadeln. F: 249—250° (Zers.). $C_{14}H_{15}N_3+3$ HCl. Nadeln. F: 245—246° (Zers.). $C_{14}H_{15}N_3+6$ HCl + 3 PtCl₄. Flockiger Niederschlag.
- 2. 2.7- Diamino-3.6-dimethyl-carbazol C₁₄H₁₅N₃, CH₃.
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.6.4'.6'. Tetra-amino-3.3'-dimethyl-diphenyl mit 20% iger Salzsäure im Rohr auf 190—200° (TÄUBER. LOEWENHERZ. B. 24, 1033: T., D. R. P. 58165; Frdl. 3, 33).—Nadeln (aus Alkohol). F: 271° (T., L.). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Äther und Benzol in der Kälte, etwas leichter in der Hitze (T., L.).—Ist in feuchtem Zustand luftempfindlich.—Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 103723; C. 1899 II, 688: Frdl. 5, 485.
- 2.7-Bis-acetamino-3.6-dimethyl-carbazol $C_{18}H_{19}O_2N_3 = HNC_{12}H_4(CH_3)_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Eisessig (TÄUBER, LOEWEN-HERZ, B. 24, 1034). Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300°.

7. Diamine $C_n H_{2n-15} N_3$.

1. Diamine C₁₃H₁₁N₃.

- 1. 3.6-Diamino-acridin C₁₃H₁₁N₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 2.4.2'.4'-Tetraamino-diphenylmethan mit honz. Salzsäure auf 170° (Gram, Dissertation [Jena 1892], S. 32).

 Bei der Reduktion von 3.6-Diamino-acridon (S. 525) in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam (Schöfff, B. 27, 2320). Beim Behandeln von 2.2'-Azo-4.4'-diamino-diphenylmethan H₂N·C₆H₃·NH₂ (Syst. No. 3747) mit Zinkstaub und verd. Kalilauge und kurzen Kochen der angesäuerten Reaktionsflüssigkeit (Duval, C. r. 142, 342; Bl. [4] 7 [1910], 534). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 281° (Sch.), 284° (D.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol (Sch.). Die Lösung in verd. Salzsäure ist gelb und fluoresciert grün, die Lösung in konz. Salzsäure ist orangerot (Sch.). Die Salze sind rot, löslich in Wasser und sehr schwer löslich in Säuren (D.). Hydrochlorid. Rote Nadeln (D.).
- 3.6-Bis-dimethylamino-acridin, Base des Acridinorange $C_{17}H_{10}N_3 = NC_{13}H_7$ [N(CH₃)₂]₂. B. Beim Erhitzen von m-Amino-dimethylanilin mit Glycerin, Zinkchlorid und Oxalsäure auf ca. 150° oder mit Ameisensäure (D: 1,2) und Zinkchlorid auf 150—160° (Leonhardt & Co., D. R. P. 67126; Frdl. 3, 292). Beim Erhitzen von 2.2'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 340) mit Salzsäure im Rohr auf ca. 140° und Oxydation des Reaktionsprodukts mit Eisenchlorid oder Luft (Biehringer, J. pr. [2] 54, 243; L. & Co., D. R. P. 59179; Frdl. 3, 290). Beim Erwärmen von 2.2'-Azo-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (CH₃)₂N·C₆H₃·N(CH₃)₂ (Syst. No. 3747) mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge und kurzen Kochen der angesäuerten Reaktions-Lösung (Duval, Bl. [4] 7 [1910], 538). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180—181° (D.), 181—182° (B.). Leicht löslich in Wasser mit orangegelber Farbe, leicht in Alkohol, Aceton und heißem Benzol, schwer in Petroläther mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (B.). Löslich in verd. Säuren mit roter, in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe und bläulichgrüner Fluorescenz (B.). Wird in Form von Salzen als Farbstoff (Acridinorange 2 G) verwendet (vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 902). $C_{17}H_{19}N_3 + HCl$. Nadeln (B.). $2C_{17}H_{19}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rotbraune Nadeln (B.).

Hydroxymethylat, 10 - Methyl - 3.6 - bis - dimethylamino - acridiniumhydroxyd $C_{1a}H_{32}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_7[N(CH_3)_2]_2$. — Nitrat $C_{18}H_{22}N_3 \cdot NO_3$. B. Man behandelt 3.6-Bis-dimethylamino-acridin mit Dimethylsulfat in heißem Toluol und setzt das entstandene Sulfat in wäßr. Lösung mit Kaliumnitrat um (Ullmann, Marić, B. 34, 4315). Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser und Alkohol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz. Die Lösung in verd. Schwefelsäure ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün. Färbt tannierte Baumwolle an.

2. x'.x'-Diamino-[benzo-1'.2':5.6-chinolin] 1) (,,Diamino-β·naphthochinolin'') C₁₃H₁₁N₃ = NC₁₃H₇(NH₃)₂. B. Beim Erhitzen von x'.x'-Dinitro-[benzo-1'.2':5.6-chinolin] mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,18) auf dem Wasserbad (Hepner, M. 27. 1055).—Gelbe, mikroskopische Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 249°. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Leicht löslich in verd. Salzsäure und in konz. Schwefelsäure, sehr schwer in verd. Schwefelsäure und in verd. Alkalien. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Permanganat-Lösung oder mit verd. Chromschwefelsäure Chinolindicarbonsäure-(5.6). — C₁₃H₁₁N₃ + 2 HCl. Dunkelrote Nadeln (aus verd. Salzsäure). Verkohlt oberhalb 300°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. — C₁₃H₁₁N₃ + H₂SO₄ + H₂O. Rotgelbe, mikroskopische Krystalle. Verkohlt beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Wasser und verd. Schwefelsäure, ziemlich leicht in warmer konz. Schwefelsäure. — C₁₃H₁₁N₃ + 2 HNO₃. Rotgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 200°. — C₁₃H₁₁N₃ + 2 HCl + 2 SnCl₂. Ziegelrote Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). Leicht löslich in warmem Wasser. Leicht löslich in warmer verdünnter Salzsäure, fast unlöslich in konz. Salzsäure. Wird durch siedendes Wasser zerlegt.

2. 3.6 - Diamino - 2.7 - dimethyl-acridin, Base des CH2 Acridingelbs $C_{15}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan mit Salzsäure unter Druck auf ca. 150° und nachfolgenden Oxydieren mit Eisenchlorid (Leon-Hardt & Co., D. R. P. 52324; Frdl. 2, 109; Ullmann, Marić, B. 34, 4308; Haase, B. 36, 589; vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 901). — Gelbe Nadeln (aus Anilin) oder Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt oberhalb 300° (H.). Fast unlöslich in Wasser (U., M.), Benzol und Ligroin (U., M.; H.), schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz, Ligroin (U., M.; H.), schwer losiich in Alkonol mit gelber Farbe und blaugruner Fluorescenz, leicht in Eisessig mit gelber Farbe (U., M.), leicht in Nitrobenzol, Anilin (U., M.) und Pyridin (H.). Löslich in verd. Schwefelsäure mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (U., M.; H.). Absorptionsspektrum im Violett und Ultraviolett: Valenta, Photogr. Korrespondenz 40, 484; C. 1903 II, 929. — Liefert beim Erhitzen mit 10% iger Schwefelsäure auf 180° 6-Amino-3-oxy-2.7-dimethyl-acridin (S. 506), beim Erhitzen mit ca. 40% giger Schwefelsäure unter Druck auf ca. 220% 3.6-Dioxy-2.7-dimethylacridin (Bd. XXI, S. 186) (Cassella & Co., D. R. P. 121686; C. 1901 II, 78; Frdl. 6, 487). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die schwefelsaure Lösung bei 10° und Eintragen der Lösung in siedenden Alkohol erhält man 2.7-Dimethyl-acridin (H.). Überführung in Farbstoffe von tieferer Nuance durch Erhitzen mit Methanol und rauchender Salzsäure auf 180° bis 190°: Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 79703; Frdl. 4, 1044; durch Erhitzen mit Glycerin auf 150-180°: BASF, D. R. P. 151 206; C. 1904 I, 1383; Frdl. 7, 321; mit Formaldehyd bezw. Acetaldehyd und Salzsäure, gegebenenfalls nach vorangegangener Alkylierung: Cassella & Co., D. R. P. 135771; C. 1902 II, 1233; Frdl. 6, 489; LEONHARDT & Co., D. R. P. 144092; C. 1903 II, 813; Frdl. 7, 323; Höchster Farbw., D. R. P. 152662; C. 1904 II, 273; Frdl. 7, 321; durch Erhitzen mit Chloressigsäure bezw. deren Estern und Wasser: Höchster Farbw., D. R. P. 133788, 136729; C. 1902 II, 616, 1396; Frdl. 6, 475; 7, 319; durch gleichzeitige Einw. von Formaldehyd und aromatischen Aminen: Cassella & Co., D. R. P. 131365, 132116; C. 1903 I, 1288; II, 172; Frdl. 6, 488. — Zur Anwendung als Farbstoff in Form der Salze vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 901; ferner BAYER & Co., D. R. P. 140848; C. 1903 I, 1010; Frdl. 7, 324. — Hydrochlorid (Acridingelb) C₁₅H₁₅N₃ + HCl. Rotes Krystallpulver. Leicht löslich in heißem Wasser mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz, schwer in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (ULLMANN, MARIĆ, B. 84, 4309). — $2C_{15}H_{15}N_3$ +2 HCl+PtCl4. Orangefarbenes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser (U., M.).

Hydroxymethylat, 8.6 - Diamino - 2.7.10 - trimethyl - acridiniumhydroxyd $C_{16}H_{19}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_5(CH_3)_2(NH_2)_2$. B. Das Chlorid erhält man beim Behandeln von 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-acridin (s. o.) mit Dimethylsulfat in siedendem Nitrobenzol und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit Natriumehlorid (Ullmann, Marié, B. 34, 4313).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Beim Kochen von 3.6-Bis-acetamino · 2.7.10 · trimethyl · acridiniummethylsulfat (s. u.) mit Salzsäure (U., M., B. 34, 4312). — Chlorid C₁₆H₁₈N₃·Cl. Rote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Leicht löslich in Wasser mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz (U., M.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün (U., M.). Überführung in einen Farbstoff durch Alkylierung: Leonhardt & Co., D. R. P. 131289; C. 1902 I, 1287; Frdl. 6, 485. — Dichromat (C₁₆H₁₈N₃)₂Cr₂O₇. Orangerotes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol (U., M.). — Nitrat C₁₆H₁₈N₃·NO₃. Rote Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (U., M.).

3.6 - Bis - benzylamino - 2.7 - dimethyl - aeridin $C_{20}H_{27}N_3 = NC_{13}H_5(CH_3)_2(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von 6.6'-Diamino-4.4'-bis-benzylamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan mit 25°/ $_{o}$ iger Schwefelsäure unter Druck auf ca. 160° (Bayer & Co., D. R. P. 141297; C. 1903 I, 1163; Frdl. 7, 318). — Rote Krystalle. — Liefert bei Einw. von rauchender Schwefelsäure einen gelben Farbstoff.

3.6-Bis-acetamino-2.7-dimethyl-acridin $C_{19}H_{19}O_2N_3 = NC_{13}H_{5}(CH_{3})_2(NH\cdot CO\cdot CH_{3})_2$. Beim Kochen von 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-acridin mit Acetanhydrid und Natrium-acetat (Ullmann, Marić, B. 34, 4310). — Gelbliche Nadeln (aus Anilin). Sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb und fluoresciert blaugrün. — Wird durch Kochen mit Säuren verseift.

Hydroxymethylat, 8.6-Bis-acetamino-2.7.10-trimethyl-acridiniumhydroxyd $C_{20}H_{23}O_3N_3=(HO)(CH_3)NC_{13}H_5(CH_3)_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Das Methylsulfat entsteht beim Behandeln von 3.6-Bis-acetamino-2.7-dimethyl-acridin mit Dimethylsulfat in Nitrobenzol bei 190°; beim Umsetzen des Methylsulfats mit Natriumchlorid in verd. Salzsäure erhält man das Chlorid (Ullmann, Marić, B. 34, 4311). — Chlorid $C_{20}H_{22}O_2N_3\cdot Cl$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Alkohol. — Dichromat $(C_{20}H_{22}O_2N_3\cdot Cl$. Gelbe Krystalle (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser. — Nitrat $C_{20}H_{22}O_2N_3\cdot NO_3$. Orangegelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — Methylsulfat $C_{20}H_{22}O_2N_3\cdot O\cdot SO_2\cdot O\cdot CH_3$. Rotgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün.

8. Diamine $C_n H_{2n-17} N_3$.

2-Amino-3-[4-amino-phenyl]-chinolin C₁₈H₁₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-α-[4-nitro-phenyl]-zimtsäurenitril mit Zinn und Salzsäure (FREUND, B. 34, 3108).

C₁₈H₁₂N₃+2HCl+H₂O. Graue Nadeln (aus wenig Wasser). Zersetzt sich gegen 250°.

9. Diamine $C_n H_{2n-19} N_3$.

1. 2.6 - Bis - [x - amino - phenyl] - pyridin C₁₇H₁₅N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des bei 210—220° schmelzenden 2.6-Bis-[x-nitro-phenyl]-pyridins (Bd. XX, S. 496) mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, Demeler, B. 30, 1501). — Nadeln (aus Wasser). F: 75—76°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Pyridin-dicarbonsäure-(2.6). — C₁₇H₁₈N₃ + 3 HCl. Nadeln (aus Wasser). F: 300° (Zers.). Löslich in Wasser mit gelber Farbe, sehr schwer löslich in heißem Alkohol.

2. 3.5-Bis-[4-amino-benzyl]-pyridin C₁₉H₁₉N₃, H₂N·C₆H₄·CH₂.

s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3.5-Bis[4-nitro-benzyl]-pyridin (Bd. XX, S. 502) mit Zinnchlorür
und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Rügheimer, A. 280, 57). — Nadeln (aus Alkohol).

F: 155—157°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin.
— Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Pyridin-dicarbonsäure-(3.5). —
C₁₉H₁₉N₂+3HCl. Nadeln und Säulen. Ist bei 250° noch nicht geschmolzen. Unlöslich in absol. Alkohol, Äther und Benzol, löslich in heißem verdünntem Alkohol.

10. Diamine $C_n H_{2n-21} N_3$.

1. 6.5'-Diamino-[benzo-1'.2':1.2-acridin] 1) C₁₇H₁₂N₃,
s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dinitro-benzylchlorid mit 7-Acetamino-naphthol-(2), Zinnchlorür und Salzsäure
(BAEZNER, Gueorguieff, B. 39, 2444). — Hellbraune Nädelchen (aus
Nitrobenzol + Toluol). F: 180°. Sehr leicht löslich in Eisessig mit
weinroter, schwer in Alkohol mit braunroter Farbe und grüner
Fluorescenz. — Die Salze sind intensiv rot und färben tannierte Baumwolle braunrot.

2. 3.6 - Diamino - 2.7 - dimethyl - 9 - phenyl - 2.7 - dimethyl - 9 - phenyl - 2.7 - dimethyl - 9 - phenyl - 2.7 - dimethyl - 2.7 - d

11. Diamine $C_n H_{2n-23} N_3$.

1. Diamine $C_{19}H_{15}N_3$.

- 1. 2.4-Diamino-9-phenyl-acridin $C_{19}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-9-phenyl-acridin mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Ullmann, Brodo, B. 39, 362). Orangegelbe bis braune Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 159°. Leicht löslich in Alkohol und Äther mit orangegelber, in Benzol mit gelber NH2
 Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in Eisessig mit roter Farbe, schwer löslich in Ligroin. Löslich in konz. Salzsäure mit orangegelber, in verd. Salzsäure mit rötlicher Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün. $C_{19}H_{15}N_3 + HNO_2$. Braune Krystalle (aus verd. Essigsäure). Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in siedendem Alkohol mit gelbbrauner Farbe und grüner Fluorescenz.
- 2.4-Bis-acetamino-9-phenyl-acridin $C_{23}H_{19}O_{3}N_{3}=NC_{13}H_{6}(C_{6}H_{5})(NH\cdot CO\cdot CH_{3})_{2}$. Beim Behandeln von 2.4-Diamino-9-phenyl-acridin mit Acetanhydrid (Ullmann, Broido, B. 39, 364). Gelbbraune Nädelchen. F: 232—233°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Ather, löslich in Eisessig mit orangegelber Farbe. Löslich in konz. Salzsäure mit orangegelber Farbe. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün.
- 2. 2.7-Diamino-9-phenyl-acridin $C_{19}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 7-Nitro-2-amino-9-phenyl-acridin mit Zinnchlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Ullmann, Ernst, B. 39, 306). Citronengelbe Blättchen (aus Benzol). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in Essigsäure mit orangeroter Farbe, schwer löslich in Ligroin. Löslich in salzsäurehaltigem Alkohol mit blauroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, fluoresciert grün und wird beim Verdünnen mit Wasser orange. Pikrat $C_{19}H_{15}N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Purpurrote Nadeln (aus Anilin). Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 3. 3.6-Diamino-9-phenyl-acridin C₁₉H₁₅N₃, s. nebenstehende Formel.

 3.6-Bis-dimethylamino-9-phenyl-acridin C₂₉H₂₅N₃ = H₂N N₁₂H₂₆(C₆H₅)[N(CH₃)₂]₂. B. Durch Kondensation von Benzaldehyd mit 2 Mol m-Amino-dimethylanilin bei Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Schwefelsäure (Leonhardt & Co., D. R. P. 68908; Frdl. 3, 293). Das Hydrochlorid findet unter dem Namen Acridinorange R als Farbstoff Verwendung (Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 908).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. x.x-Diamino-9-phenyl-acridin $C_{19}H_{15}N_3 = NC_{18}H_6(C_6H_5)(NH_2)_2$. B. Bei der Reduktion von x.x-Dinitro-9-phenyl-acridin (Bd. XX, S. 519) mit Zinnehlorür und wäßrigalkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad (Dunstan, Oakley, B. 39, 978). — Krystallwarzen (aus Alkohol + Toluol). — Zur Acetylierung vgl. D., Oa., B. 39, 979. — $2C_{19}H_{15}N_3 + H_2Cr_2O_7$. Gelber Niederschlag. — $C_{19}H_{15}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Brauner, amorpher Niederschlag. — Pikrat $C_{19}H_{15}N_3 + 3C_6H_3O_7N_3$. Mikrokrystallinisch.

5. 3-Amino-9-[4-amino-phenyl]-acridin, Chrysanilin
C₁₉H₁₅N₃, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Nebenprodukt
bei der Fabrikation des Fuchsins (Bd. XIII, S. 763) (A. W. HOFMANN,
C. r. 55, 817; J. 1862, 346; vgl. Graebe, B. 12, 2241; O. FISCHEB,
KÖRNER, A. 226, 178). Chrysanilin erhält man beim Erhitzen von salzsaurem 2.4'.4"-Tri-RORNER, A. 226, 178). Chryssinin erhalt man beim Erhitzen von salzsaurem 2.4.4 - Глатіпо-triphenylmethan mit Arsensäure auf 150°, zum Schluß auf 180° (О. FISCHER, KÖRNER, B. 17, 208; A. 226, 189). — Reinigung über das Nitrat: F., K., A. 226, 178; vgl. Trillat, DE Raczkowski, C. r. 114, 1024; B. 25 Ref., 503; Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 483. — Goldgelbe Blättchen mit 1 C₆H₆ (aus Benzol), goldgelbe Nadeln oder Spieße mit 2 H₆O (aus 50°/qigem Alkohol). F: 265° (unkorr.) (D., He., Soc. 89, 483), 267—270° (F., K.). Die benzolhaltige Verbindung schmilzt beim Eintragen in ein auf 150-160° erhitztes Bad (F., K.). Ist in kleinen Mengen unzersetzt destillierbar (F., K.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol (F., K.), sehr schwer in Wasser (Ho.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung im ultravioletten Gebiet: Krüss, Ph. Ch. 51, 285. — Wird von Kaliumpermanganat zu Oxalsäure oxydiert (Anschütz, B. 17, 436). Bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure erhält man neben anderen Produkten geringe Mengen Acridin (A.). Chrysanilin gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck auf 160-180° Chrysophenol (S. 509) (F., K.; D., HE., Soc. 89, 1473). Liefert beim Diazotieren und Zersetzen der Diazoverbindung mit Alkohol 9-Phenylacridin (F., K.). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 1000 entsteht das Bishydrojodid des Trimethylchrysanilins (S. 492) (Ho., B. 2, 379; vgl. T., DE R.). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid erhält man N.N'-Diacetyl-chrysanilin und N.N.N'-Tetraacetylchrysanilin (A.; D., HE., Soc. 89, 484). Beim Umsetzen mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2) sulfonsāure-(4) in Essigsaure bildet sich die Verbindung C₃₉H₂₃O₄N₃ (S. 492) (Sacus, BERTHOLD, Ztschr. f. Farbenindustrie 6, 142; C. 1907 I, 1750). — Uber die Verwendung als Farbstoff in Form des Nitrats (,, Phosphin") vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 910.—C₁₉H₁₅N₂+HCl. B. Bei langem Erhitzen des nachfolgenden Salzes auf 160—180° (Ho., C. r. 55, 819; J. 1862, 346).
 Gelbes Krystallpulver. Löslich in Wasser. — C₁₀H₁₅N₃ + 2 HCl. Schuppen. Krystallisiert auch mit 1 H₂O (Ho.). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Ather. C₁₉H₁₈N₃ + HI + 2I. B. Bei Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf eine Lösung von salzsaurem Chrysanilin (Pelet, Gillieron, C. 1907 I, 1259). Dunkler Niederschlag. Fast unlöslich in Benzol, schwer löslich in Wasser und Schwefelkohlenstoff, etwas leichter in Aceton, Alkohol und Chloroform. Ziemlich leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalien. — C₁₉H₁₅N₃ + H₂CrO₄ (D., He., Soc. 89, 484). — C₁₉H₁₅N₃ + HNO₃. Rubinrote Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (Ho.). — C₁₉H₁₅N₃ + 2 HNO₃. Dem Kaliumferricyanid ähnliche Krystalle. Wird durch Wasser hydrolysiert (Ho.). — Pikrat C₁₉H₁₅N₃ + 2C₆H₃O₇N₃. Rubinrote Nadeln mit 1 H₂O (Ho., B. 2, 379 Anm.).

Hydroxymethylat, 10-Methyl-3-amino-9-[4-amino-phenyl]-acridiniumhydroxyd $C_{20}H_{19}ON_3$ bezw. 10-Methyl-3-imino-9-[4-amino-phenyl]-3.10-dihydro-acridin $C_{20}H_{17}N_3$ bezw. 10-Methyl-3-amino-9-[4-imino-cyclohexadien-(2.5)-yliden]-9.10-di-

hydro-aeridin C₂₀H₁₇N₃. Die Konstitution der Salze entspricht der Formel I, die der Anhydrobase der Formel II oder III.

Anhydrobase C₂₀H₁₇N₃, Formel II oder III.

B. Beim Fällen einer Lösung des Chlorids

(s. u.) mit Ammoniak (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 485). Krystalle (aus absol. Alkohol). Chlorid C₂₀H₁₈N₂·Cl. B. Man erhitzt N.N'-Diacetyl-chrysanilin mit Methyljodid und Methanol oder mit Dimethylsulfat unter Druck auf 120°, gießt die alkoh. Lösung des Reaktionsprodukts in Ammoniak und kocht den entstandenen roten Niederschlag mit Salzsäure (D., H.). Grünschimmernde dunkle Nadeln. — Chloroplatinat $2C_{20}H_{18}N_3 \cdot Cl + PtCl_4$. Brauner, amorpher Niederschlag (D., H.).

- 3-Dimethylamino-9-[4-methylamino-phenyl]-acridin oder 3-Methylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin, Trimethylchrysanilin $C_{22}H_{21}N_2 = NC_{12}H_{11}(NH-CH_3)\cdot N(CH_3)_2$. B. Das Bis-hydrojodid entsteht beim Erhitzen von Chrysanilin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100°; man zerlegt es mit Silberoxyd (A. W. Hofmann, B. 2, 379; vgl. Trillat, de Raczkowski, C. r. 114, 1026). Braungelbes, amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (Ho.). $C_{22}H_{21}N_3 + HI$. B. Aus dem Bis-hydrojodid durch Einw. von wäßr. Ammoniak (Ho.). Gelbe Nadeln. $C_{22}H_{21}N_3 + 2HI$. Rote Nadeln (aus Wasser). Die wäßr. Lösung färbt Wolle und Seide tief orangerot (Ho.). $2C_{22}H_{21}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (Ho.).
- 8-Diäthylamino-9-[4-äthylamino-phenyl]-acridin oder 8-Äthylamino-9-[4-diäthylamino-phenyl] acridin, Triäthylchrysanilin $C_{35}H_{27}N_3=NC_{19}H_{11}(NH\cdot C_2H_3)\cdot N(C_2H_3)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (A. W. Hofmann, B. 2, 380; vgl. Trillat, de Raczkowski, C. r. 114, 1026). $C_{25}H_{27}N_3+2HI+1^1/2H_2O$. Krystalle (aus Wasser) (Ho.). $C_{25}H_{27}N_3+2HCl+PtCl_4$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Ho.).

Verbindung C₃₉H₂₅O₄N₃, Formel I bezw. II. B. Beim Umsetzen von Chrysanilin mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) in

ca. 50° /oiger Essigsäure (Sachs, Berthold, Zischr. f. Farbenindustrie 6, 142; C. 1907 I, 1750).

— Dunkelzinnoberrotes Pulver (aus Nitrobenzol). Wird bei ca. 260° braunschwarz, ohne zu schmelzen. Löslich in Aceton + Methanol, schwer löslich in anderen organischen Lösungsmitteln.

- 8-Acetamino-9-[4-acetamino-phenyl]-acridin, N.N'-Diacetyl-chrysanilin $C_{23}H_{19}O_2N_3=NC_{19}H_{11}(NH\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Aus Chrysanilin durch Erhitzen mit Acetanhydrid im Rohr auf 140—160° (Anschütz, B. 17, 433). Neben Tetraacetylchrysanilin beim Kochen von Chrysanilin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 484). Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 200° (Zers.) (D., H.). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol mit blauer Fluorescenz (A.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° ein (nicht näher beschriebenes) Jodmethylat (dunkle Nadeln; sehr leicht löslich in Alkohol) (D., H.). $C_{23}H_{19}O_2N_3 + HCl$. Gelbe, mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in verd. Salzsäure (A.). Färbt Wolle und Seide hellgelb (A.). $2C_{23}H_{19}O_2N_3 + H_3CrO_4$. Schwer löslich (D., H.). $C_{23}H_{19}O_2N_3 + HNO_3$. Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (A.).
- 3-Diacetylamino-9-[4-diacetylamino-phenyl]-acridin, N.N.N'.N'-Tetraacetylchrysanilin $C_{27}H_{25}O_4N_3 = NC_{18}H_{11}[N(CO \cdot CH_9)_9]_8$. B. Neben Diacetylchrysanilin beim Kochen von Chrysanilin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 484). Gelbbraune Nadeln (aus Essigsäureanhydrid).
- 2. 6 Amino 2 methyl 9 [4 amino phenyl] acridin

 C₃₀H₁₇N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem p-Toluidin mit p-Toluidin, Eisenchlorür und m-Nitranilin auf höchstens 220° und Kochen der Schmelze mit verd. Salzsaure

 (Höchster Farbw., D. R. P. 65985; Frdl. 3, 295); an Stelle von m-Nitranilin können auch m-Nitro-phenol (H. F., D. R. P. 78377; Frdl. 4, 1036), m-Nitro-anisol, m-Nitro-phenetol

(Höchster Farbw., D. R. P. 65985; Frdl. 3, 295); an Stelle von m-Nitranilin können auch m-Nitro-phenol (H. F., D. R. P. 78377; Frdl. 4, 1036), m-Nitro-anisol, m-Nitro-phenotol (H. F., D. R. P. 79263; Frdl. 4, 1037) und andere m-Substitutionsprodukte des Nitrobenzols dienen (H. F., D. R. P. 81048; Frdl. 4, 1040). — Hellgelbe Krystalle (aus Äther). F: 230° (H. F., D. R. P. 65985). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Zur Verwendung als Farbstoff in Form des Nitrats vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 912. — C₂₀H₁₇N₃ + HNO₃. Granatrote, metallisch glänzende Prismen. Leicht löslich in Wasser mit goldgelber Farbe (H. F., D. R. P. 65985).

- 6 Methylamino 2 methyl 9 [4 amino phenyl] aeridin $C_{21}H_{12}N_3 = NC_{12}H_6$ (CH₂)(NH·CH₃)·C₆H₄·NH₂. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus salzsaurem p·Toluidin, p·Toluidin und N·Methyl-3-nitro-anilin bei Gegenwart von Eisenchlorür (H. F., D. R. P. 79877; Frdl. 4, 1038). F: 228°.
- 6 Dimethylamino 2 methyl 9 [4 amino phenyl] acridin $C_{22}H_{21}N_3 = NC_{13}H_6(CH_3)[N(CH_3)_2] \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen aus salzsaurem p-Toluidin, p-Toluidin und N.N-Dimethyl-3-nitro-anilin bei Gegenwart von Eisenchlorür (H. F., D. R. P. 79877; Frdl. 4, 1038). F: 230°.

- 6 Äthylamino 2 methyl 9 [4 amino phenyl] acridin $C_{22}H_{21}N_3 = NC_{13}H_6$ (CH₂)(NH·C₂H₅)·C₆H₄·NH₂. B. Analog den vorangehenden Verbindungen aus salzsaurem p-Toluidin, p-Toluidin und N-Äthyl-3-nitro-anilin bei Gegenwart von Eisenchlorür (H. F., D. R. P. 79877; Frdl. 4, 1038). F: 62°.
- 6 Diäthylamino 2 methyl 9 [4 amino phenyl] aeridin $C_{24}H_{25}N_3 = NC_{13}H_6$ (CH₃)[N(C₂H₅)₂]·C₆H₄·NH₂. B. Analog den vorangehenden Verbindungen aus salzsaurem p-Toluidin, p-Toluidin und N.N-Diäthyl-3-nitro-anilin bei Gegenwart von Eisenchlorür (H. F., D. R. P. 79877; Frdl. 4, 1038). F: 82°.

3. Diamine $C_{21}H_{19}N_{3}$.

- 1. 2.6 Bis [4 amino styryl] pyridin,
 Bis-[4-amino-benzal] a.a'-lutidin C₂₁H₁₉N₃, H₂N·C₆H₄·CH·CH·C₁N
 s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion
 von 2.6-Bis-[4-nitro-styryl]-pyridin mit Zinn und Salzsäure (Werner, B. 36, 1688). —
 Krystalle (aus Alkohol). F: 146°. C₂₁H₁₉N₃ + HCl + HgCl₂. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwärzt sich bei 220°, schmilzt bei 243°. 2C₂₁H₁₉N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Rotbraune Nädelchen (aus stark verdünntem Alkohol). Bräunt sich bei 250°, ist aber bei 275° noch nicht geschmolzen.
- 2. 8-Amino-2.5-dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin $^{\rm H_2N}$ $^{\rm C_6H_4\ NH_2}$ $^{\rm C_{21}H_{10}N_3}$, s. nebenstehende Formel.
- 8-Dimethylamino-2.5-dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin(?)

 C₂₃H₂₃N₃ = NC₁₃H₅(CH₃)₂(C₆H₄·NH₂)·N(CH₃)₂(?). B. Man fügt zu einer Schmelze aus p-Toluidin, salzsaurem p-Toluidin und Eisenchlorür bei einer 220° nicht übersteigenden Temperatur 2-Nitro-4-dimethylamino-toluol und kocht das Reaktionsprodukt mit Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 79877; Frdl. 4, 1038). F: 238°.
- C₆H₅ 3. 3.6 - Diamino - 2.7 - dimethyl - 9 - phenyl - acridin, Benzoflavin C₂₁H₁₉N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der CH₃ Oxydation von 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-9.10-dihydro-H2N· acridin (S. 490) mit Eisenchlorid (OEHLER, D. R. P. 43714, 43720;

 Frdl. 1, 167, 168; 2, 105, 106; R. MEYER, GROSS, B. 32, 2360). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol, Ather oder Aceton) oder Säulen (aus Chloroform). Ist bei 3000 noch nicht geschmolzen (M., G.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Ligroin und Benzol, löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Essigester mit gelbgrüner Fluorescenz (M., G.; vgl. OE.). Die Fluorescenz verschwindet auf Zusatz von verd. Säuren (M., G.; OE.). - Liefert beim Erhitzen mit 30% iger Schwefelsäure im Rohr auf 1800 3.6-Dioxy-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin (Bd. XXI, S. 194) (DUNSTAN, CLEAVERLEY, Soc. 91, 1621). Gibt beim Behandeln mit nitrosen Gasen in konz. Schwefelsäure und Kochen der entstandenen Diazo-Lösung mit Alkohol 2.7-Dimethyl-9-phenyl-acridin (M., G.). Überführung in einen orangegelben Farbstoff durch Erhitzen mit Methanol und konz. Salzsäure oder Schwefelsäure unter Druck: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 79703; Frdl. 4, 1045; durch Erhitzen mit Glycerin auf 150—180°: BASF, D. R. P. 151206; C. 1904 I, 1383; Frdl. 7, 322. — Uberführung in leicht lösliche fettsaure Salze: BAYER & Co., D. R. P. 142453; C. 1903 II, 84; Frdl. 7, 325. Zur Verwendung als Farbstoff vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 909. — Benzoflavin löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe und starker grüner Fluorescenz (OE., D. R. P. 43714). — C₂₁H₁₉N₃ + 2 HCl. Wasserhaltige(?), rotbraune Tafeln oder Nadeln (aus konz. Salzsäure bezw. Alkohol). Die alkoh. Lösung fluoresciert grün (M., G., B. 32, 2356). — C₂₁H₁₉N₃ + HBr. Braunrote Nadeln (aus Eisessig) oder Pyramiden (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit grüner Fluorescenz (M., G.). — C₂₁H₁₉N₃ + HI. Braungelbe Tafeln (aus Alkohol) oder Nadeln. Löslich in Alkohol mit grüner Fluorescenz (M., G.). — Sulfat. Rote Säulen (M., G.).

Hydroxymethylat, 8.6-Diamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-acridiniumhydroxyd C₂₂H₂₂ON₂, Formel I, bezw. 3-Imino-6-amino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-

acridin C₂₂H₂₁N₂, Formel II. Die Konstitution der Salze entspricht der Formel I, die der Anhydrobase der Formel II.

B. Das Sulfat (s. u.) erhält man beim Kochen von 3-Imino-6-acetamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-acridin (s. u.) mit 33% giger Schwefelsäure; beim Behandeln des Sulfats mit Ammoniak entsteht die Anhydrobase (s. u.) (Hewitt, Fox, Soc. 87, 1061).

— Chlorid C₂₂H₂₂N₃·Cl. Grünschimmernde Krystalle. — Sulfat (C₂₂H₃₂N₃)₂SO₄. Dunkelrote Krystalle.

Anhydrobase C₂₂H₂₁N₃, s. Formel II auf S. 493. B. s. o. — Grünschimmernde Nadeln (aus Alkohol oder Chloroform). F: 232—233° (korr.) (H., F.). Die Lösungen fluorescieren grün.

- 3.6-Bis-methylamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin, N.N'-Dimethyl-bensoflavin $C_{23}H_{23}N_2=NC_{18}H_4(CH_3)_2(C_6H_5)(NH\cdot CH_3)_2$. B. Man kondensiert Benzaldehyd mit 2 Mol 4-Amino-2-methylamino-toluol, erhitzt das Reaktionsprodukt mit $10^0/_0$ iger Salzsäure auf 140^0 oder mit $60^0/_0$ iger Schwefelsäure zum Kochen und oxydiert die entstandene Leukoverbindung mit Eisenchlorid (Leonhardt & Co., D. R. P. 71362; Frdl. 3, 294).— Löslich in Wasser und Alkohol mit grüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün.
- 8.6-Bis-dimethylamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin, N.N.N'.N'-Tetramethylbenzoflavin $C_{25}H_{27}N_3 = NC_{13}H_4(CH_3)_2(C_6H_5)[N(CH_3)_2]_3$. B. Durch Kondensation von Benzaldehyd mit 2 Mol 4-Amino-2-dimethylamino-toluol bei Gegenwart von alkoh. Schwefelsäure, Erhitzen des Reaktionsprodukts mit $10^0/_0$ iger Salzsäure oder Schwefelsäure auf 130^0 und nachfolgende Oxydation mit Eisenchlorid (Leonhardt & Co., D. R. P. 68908; Frdl. 3, 293). Fluoresciert in Lösung schwach. Färbt die Faser orangerot.
- 3 Amino 6 acetamino 2.7.10 trimethyl 9 phenyl acridiniumhydroxyd, N-Acetyl-benzoflavin-hydroxymethylat $C_{24}H_{25}O_3N_3$, Formel I.

$$I. \begin{array}{c} C_6H_5 \\ CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ NH_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ NH_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ \vdots \\ NH \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ \vdots \\ NH \\ \end{array}$$

Anhydrobase, 3-Imino-6-acetamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-acridin C₂₄H₂₃ON₃, Formel II. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von N.N'-Diacetyl-benzoflavin-jodmethylat mit Ammoniak (Hewitt, Fox, Soc. 87, 1061). — Krystalle (aus Alkohol). — Liefert beim Koohen mit verd. Schwefelsäure 3.6-Diamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-acridiniumsulfat (s. o.).

3.6-Bis-acetamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin, N.N'-Diacetyl-benzoflavin $C_{25}H_{23}O_2N_3=NC_{13}H_4(CH_3)_2(C_6H_5)(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Neben der Tetraacetylverbindung (s. u.) beim Kochen von Benzoflavin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (HEWITT, Fox, Soc. 87, 1059). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Ist bei 280° noch nicht geschmolzen. Löslich in Pyridin und Essigester, sehr schwer löslich in anderen Lösungsmitteln.

Hydroxymethylat, 3.6 - Bis - acetamino - 2.7.10 - trimethyl - 9 - phenyl - acridiniumhydroxyd $C_{28}H_{27}O_3N_3 = (HO)(CH_3)NC_{12}H_4(CH_2)_8(C_6H_5)(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. — Jodid $C_{28}H_{26}O_2N_3\cdot I$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diacetyl-benzoflavin mit Methyljodid und Methanol auf 130° (Hewitt, Fox, Soc. 87, 1060). Krystalle (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser mit gelber Farbe und schwacher Fluorescenz. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak 3-Imino-6-acetamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-acridin (s. o.).

- 3.6-Bis-diacetylamino-2.7-dimethyl-9-phenyl-acridin, N.N.N'.N'-Tetraacetylbenzoflavin $C_{29}H_{27}O_4N_3=NC_{12}H_4(CH_3)_2(C_6H_5)[N(CO\cdot CH_3)_2]_s$. B. Neben der Diacetylverbindung (s. o.) beim Kochen von Benzoflavin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Hewitt, Fox, Soc. 87, 1060). Gelbe Tafeln. F: 273° (korr.).
- 4. 3 Amino 2.7 dimethyl 9 [4 amino phenyl] c₅H₄·NH₂ acridin C₃₁H₁₀N₃, s. nebenstehende Formel. B. Man fügt 4-Nitro-2-amino-toluol oder 2-Nitro-4-amino-toluol bei einer 220° nicht übersteigenden Temperatur zu einer Schmelze aus p-Toluidin, salzsaurem p-Toluidin und Eisenehlorür und kocht das Reaktionsprodukt mit Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 79585; Frdl. 4, 1037). F: 212°. Die äther. Lösung fluoresciert grün. Eigenschaften als Farbstoff: H. F.
- 8 Methylamino 2.7 dimethyl 9 [4 amino phenyl] acridin $C_{22}H_{41}N_{3} = NC_{13}H_{5}(CH_{3})_{2}(NH\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus p-Toluidin,

dessen Hydrochlorid und 4-Nitro-2-methylamino-toluol (Höchster Farbw., D. R. P. 79877; Frdl. 4. 1038). — F: 83°.

8 - Dimethylamino - 2.7 - dimethyl - 9 - [4 - amino - phenyl] - acridin $C_{23}H_{23}N_3 = NC_{13}H_5(CH_3)_2(C_0H_4\cdot NH_2)\cdot N(CH_3)_2$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen aus p-Toluidin, dessen Hydrochlorid und 4-Nitro-2-dimethylamino-toluol (H. F., D. R. P. 79877; Frdl. 4. 1038). — F: 70°.

4. 3.6 - Diamino - 2.7 - dimethyl - 9 - p - tolyl - acridin,
p - Methyl - benzofiavin C₂₂H₃₁N₃, s. nebenstehende Formel.
B. Durch Erhitzen von 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'.4''-trimethyl-triphenylmethan mit 16% iger Salzsäure unter Druck auf 160° und Oxydation des Reaktionsprodukts mit Eisenchlorid (Oehler, D. R. P. 45294; Frdl. 2, 106).
— Gelbrotes Pulver. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol mit gelbgrüner Fluorescenz. Die wäßr. Lösung wird durch Zinkstaub und Salzsäure entfärbt.

12. Diamine $C_n H_{2n-25} N_3$.

Diamine C₂₂H₁₉N₃.

- 1. 6 [4.4' Diamino benzhydryl] chinolin, Bis- $(H_2N \cdot C_6H_4)_2CH$ [4 amino phenyl] [chinolyl (6)] methan $C_{22}H_{10}N_3$, s. nebenstehende Formel.
- 6-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-chinolin, Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[chinolyl-(6)]-methan $C_{26}H_{27}N_3 = NC_9H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure auf 140—150° (Noelting, B. 24, 3141). Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Wird an der Luft grünlich. $C_{26}H_{27}N_3 + 3$ HCl. Sehr leicht löslich.
- 2. $8 [4.4' Diamino benzhydryl] chinolin, Bis- [4-amino-phenyl]-[chinolyl-(8)]-methan <math>C_{22}H_{19}N_3$, s. nebenstehende Formel. (H₂N·C₆H₄)₂ĊH
- 8 [4.4' Bis dimethylamino benzhydryl] chinolin, Bis [4 dimethylamino-phenyl] [chinolyl (8)] methan $C_{26}H_{27}N_3 = NC_9H_6 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_5$. B. Beim Erhitzen von Chinolin-aldehyd (8) mit Dimethylanilin und Zinkchlorid auf dem Wasserbad (Howitz, Schwenk, B. 38, 1283). Nadeln (aus Alkohol). F: 179—180°. Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd einen intensiv grünen Farbstoff.

13. Diamine $C_n H_{2n-27} N_3$.

6-Amino-7-methyl-9-[4-amino-phenyl]-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{24}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel.

6-Amino-7-methyl-9-[4-acetamino-phenyl]-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin $C_{26}H_{23}ON_3=C_{16}H_6$ $CH(C_0H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)$ $C_6H_2(CH_3)\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 4.6.4'.6'- Tetraamino - 4''- acetamino - 3.3'- dimethyl-triphenylmethan (oder von 4-Acetamino-benzaldehyd und asymm. m-Toluylendiamin) mit β -Naphthol auf 180—200°, neben 6-Amino-7-methyl-9-[4-acetamino-phenyl]-1.2-benzo-acridin (S. 496) (Ullmann, Grether, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 90; C. 1903 I, 883). — Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in siedendem Anilin und Nitrobenzol. Die Lösungen fluorescieren blau. — Wird durch Eisenchlorid zum entsprechenden Acridin (S. 496) oxydiert.

14. Diamine $C_n H_{2n-29} N_3$.

6-Amino-7-methyi-9-[4-amino-phenyi]-1.2-benzoacridin C₂₄H₁₉N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen
von 4.6.4'.6'.4''-Pentaamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit β-Naphthol auf 200° (Ullmann, Grether, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie
2, 92; C. 1903 I, 884). Bei kurzem Erwärmen der nachfolgenden Verbindung mit Salzsäure
oder Schwefelsäure (U., G.). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol + Ather). F: 318°. Schwer
löslich in Alkohol und Benzol, leicht in heißem Anilin und Nitrobenzol. Löslich in Eisessig
mit orangegelber Farbe, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.
— C₂₄H₁₉N₃ + 2 HCl. Rote Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol mit orangeroter
Farbe. — C₂₄H₁₉N₃ + HNO₃. Rote Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser mit orangeroter
Farbe, etwas leichter in Alkohol und verd. Essigsäure in der Wärme.

6-Amino-7-methyl-9-[4-acetamino-phenyl]-1.2-benzo-acridin $C_{26}H_{21}ON_3=NC_{17}H_{8}(CH_3)(NH_2)\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Neben 6-Amino-7-methyl-9-[4-acetamino-phenyl]-9.10-dihydro-1.2-benzo-acridin (S. 495) beim Erhitzen von 4-Acetamino-benzaldehyd mit asymm. m-Toluylendiamin und β-Naphthol auf 200° oder von 4.6.4′.6′-Tetraamino-4″-acetamino-3.3′-dimethyl-triphenylmethan mit β-Naphthol auf 180° (Ullmann, Grether, Ztschr. f. Farben-u. Textilchemie 2, 90; C. 1903 I, 883). — Gelbe Nadeln. F: 313°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Eisesig mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $C_{26}H_{21}ON_3$ +HCl. Rote Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Essigsäure mit rotgelber Farbe. — $C_{26}H_{21}ON_3$ +HNO₃. Rote Nadeln. Die alkoh. Lösung ist orangerot und fluoresciert grün.

6-Acetamino-7-methyl-9-[4-acetamino-phenyl]-1.2-benzo-acridin $C_{12}H_{12}O_{2}N_{3}=NC_{17}H_{8}(CH_{3})(NH\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Beim Erhitzen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (U., G., Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 91; C. 1903 I. 884). — Fast farblose Blättchen. F: 354°. Leicht löslich in Eisessig, Anilin und Nitrobenzol, schwer in siedendem Alkohol, Äther und Benzol. Die Lösung in Eisessig ist orangegelb.

C. Triamine.

1. Triamine C_nH_{2n-8}N₄.

5.7.8 - Triamino - Chinolin $C_9H_{10}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5.7-Dinitro-8-amino-chinolin mit Zinnchlorür und Salzsäure (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 547). — Rotbraune bis schwarze Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). Ist bei 350° noch nicht geschmolzen. — H_2N $C_9H_{10}N_4+3HCl$. Fast schwarze Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

2. Triamine $C_n H_{2n-20} N_4$.

3.6 - Diamino - 2.7 - dimethyl - 9 - [4 - amino - CH₃. CH₄. NH₂) - CH₂ phenyl] - 9.10 - dihydro - acridin C₂₁H₂₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.6.4'.6'.4''-Pentaamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit 16°/ojeer Salzsäure unter Druck auf 160° (Oehler, D. R. P. 45294; Frdl. 2, 107). — Gelbliche Flocken. — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin (S. 497). — Hydrochlorid. Orangefarbenes Krystallpulver.

3. Triamine C_n H_{2n-22} N₄.

1. 3.6 - Diamino - 9 - [4 - amino - phenyl] - acridin $C_{19}H_{16}N_4$, s. nebenstehende Formel.

3-Amino-6-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl] - acridin $C_{19}H_{24}N_4 = NC_{13}H_6(NH_2)[N(CH_3)_2] \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim

Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit einem Gemisch von freiem und salzsaurem m-Phenylendiamin auf 195—210° (BASF, D. R. P. 82989; Frdl. 4, 174; vgl. Grandmougin, Lang, B. 42, 3634). — Braunes Pulver. Löslich in Wasser mit braungelber Farbe und grüner Fluorescenz. Findet als Farbstoff Verwendung unter dem Namen Rheonin A (Schultz, Tab. No. 607). — Gibt ein leicht lösliches Hydrochlorid.

3.6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin $C_{95}H_{38}N_4=NC_{19}H_4$ [N(CH₃)₂], $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von N-[3-Dimethylamino-phenyl]-auramin (Bd. XIV, S. 96) mit Zinkchlorid auf $200-210^{\circ}$ (Grandmougin, Lang, B. 42, 3634). — Braune Krystalle (aus Alkobol). F: 285°. Löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Benzol und Äther. Löslich in Essigsäure und in Mineralsäuren mit tiefroter Farbe. Absorptionsspektrum in saurer Lösung: G., L. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün. — $C_{35}H_{38}N_4+2HCl+ZnCl_2+3H_2O$. Grünschimmernde, braune Nadeln.

- 2. 3.6 Diamino 2.7 dimethyl 9 [4 amino phenyl] $C_{6H_4 \cdot NH_2}$ acridin, p Amino benzoflavin $C_{21}H_{20}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 496) mit Eisenchlorid in verd. Salzsäure bei H_{2N} NH Gegenwart von Zinkchlorid (OxHLER, D. R. P. 45294; Frdl. 2, 108).
- 3.6-Bis-dimethylamino-2.7-dimethyl-9-[4-amino-phenyl]-acridin $C_{35}H_{40}N_4=NC_{13}H_4(CH_3)_2[N(CH_3)_2]_3\cdot C_5H_4\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von (nicht näher beschriebenem) 6.6'.4''-Triamino-4.4'-bis-dimethylamino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 120—130° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisenchlorid (Leonhardt & Co., D. R. P. 70065; Frdl. 3, 293). Gelbe Flocken. Löslich in Äther mit grünlicher Fluorescenz. Zinkchlorid-Doppelsalz. Löslich in Wasser und Alkohol mit orangeroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, fluoresciert grün und wird auf Zusatz von Wasser rot.

D. Tetraamine.

Tetraamino-carbazole $C_{12}H_{12}N_5$. Vgl. darüber Escales, B. 37, 3597.

E. Oxy-amine.

- 1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_n H_{2n-6} ON.
- 1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $\mathrm{C_5H_5ON}.$
 - 1. Aminoderivate des 2-Oxy-pyridins C₃H₅ON (Bd. XXI, S. 43).
- 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-oxy-pyridin C₅H₃ON₂Cl₃, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Produkten aus Glutazin (S. 511) beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2711, 2712). In geringer Menge beim Erhitzen von β-Oxy-β-amino-glutarsäure-äthylester-amid (Bd. III, S. 793) mit Phosphorpentachlorid (St., v. P.). Nadeln (aus Alkohol). F: 282°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Ather und heißem Benzol, sehr leicht in heißem Wasser. Löslich in konz. Salzsäure und in konz. Schwefelsäure. Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 150° 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin. Beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol auf 190° erhält man 3.5-Dichlor-4-amino-2-oxy-6-äthoxy-pyridin. NaC₅H₂ON₅Cl₃. Krystallwasserhaltige Nadeln; wasserfreie Krystalle (aus Alkohol). Mäßig löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol.
- 8.5.6 Trichlor 4 amino 2 äthoxy pyridin C₇H₇ON₂Cl₃ = NC₅Cl₃(O · C₂H₅) NH₂.

 B. Beim Erhitzen des wasserfreien Natriumsalzes des 3.5.6 Trichlor 4 amino 2 oxy pyridins BEILSTEIN Handbuch. 4 Aufl. XXII.

mit Äthyljodid und Alkohol auf 120° (STOKES, v. PECHMANN, B. 19, 2715). Aus 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin beim Kochen mit überschüssigem Natriumäthylat in Alkohol (St., v. P.; Sell, Dootson, Soc. 77, 4). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83°; sublimierbar; flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (St., v. P.). — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure (D: 1,15) im Rohr auf etwas über 100° 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-oxy-pyridin und Äthylchlorid (St., v. P.).

5 - Amino - 2 - oxy - pyridin bezw. 5 - Amino-pyridon - (2) C₅H₆ON₅. Formel I bezw. II. B. Aus 6-Chlor-3-amino-pyridin beim Erhitzen mit Natriummethylat in Methanol auf 120—125° (Mills, Widdows, Soc. 93, 1382). Aus N.N'-Bis-[6-oxy-pyridyl-(3)]-harnstoff beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 125° (M., W.). Bei der Reduktion von 5-Benzolazo-2-oxy-pyridin mit Na₂S₂O₄ in siedendem Alkohol (M., W.). — Geht in alkal. Lösung in ein tiefrotes Produkt über. — Hydrochlorid. Krystalline Masse.

5-Benzamino-2-benzoyloxy-pyridin $C_{19}H_{14}O_3N_3=NC_5H_3(O\cdot CO\cdot C_6H_8)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_6$. Aus dem Hydrochlorid des 5-Amino-2-oxy-pyridins beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Soda-Lösung oder Pyridin (Mills, Widdows, Soc. 93, 1383). — Nadeln (aus Alkohol). F: 212,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in Benzol und Alkohol, leicht löslich in Chloroform. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung vom Schmelzpunkt 252—253° (Krystalle; schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Alkohol und Wasser; wahrscheinlich 5-Benzamino-2-oxy-pyridin).

[6-Oxy-pyridyl-(3)]-carbamidsäure-äthylester, [6-Oxy-pyridyl-(3)]-urethan $C_9H_{10}O_3N_2=NC_5H_3(OH)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Oxy-nicotinsäure-azid beim Kochen mit absol. Alkohol (Mills, Widdows, Soc. 93, 1382). — Krystalle (aus Aceton). F: 219° bis 222°.

N.N'-Bis-[6-oxy-pyridyl-(3)]-harnstoff $C_{11}H_{10}O_3N_4=[NC_5H_3(OH)\cdot NH]_2CO$. B. Aus 6-Oxy-nicotinsäure-azid beim Kochen mit Wasser (Mills, Widdows, Soc. 93, 1382). — Krystalle (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 270° dunkel und zersetzt sich bei ca. 302°. Leicht löslich in heißem Wasser sowie in Methanol und Alkohol, schwer in den meisten anderen Lösungsmitteln.

2. Aminoderivat eines Oxy-pyridins $C_5H_5\mathrm{ON}$ mit unbekannter Stellung der OH-Gruppe.

x-Amino-x-oxy-pyridin $C_5H_6ON_2 = NC_5H_3(OH) \cdot NH_2$. B. Aus Oxykomazin (S. 252) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbad (Krippendorff, J. pr. [2] **32**, 162). — Pyramiden mit 1H₂O (aus Wasser); scheint aus Alkohol + Äther wasserfrei zu krystallisieren. F: ca. 214°. Sublimiert teilweise in Nadeln; nicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Beim Erhitzen mit Salpetersäure entsteht Oxalsäure. — Mit Ferrichlorid in Gegenwart von wenig Säure tritt eine rotviolette Färbung auf, die auf Zusatz von mehr Säure wieder verschwindet. — $C_5H_6ON_2 + HCl$. Krystalle. F: 150°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in konz. Salzsäure. — $2C_5H_6ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellorangerote Prismen. F: 213°; zersetzt sich bei 217°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und in kaltem Wasser. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

2. Aminoderivat des 4- oder des 6-0xy-2-methyl-pyridins C_6H_7ON .

6(oder 4)-Amino-4(oder 6)-oxy-2-methylpyridin C₆H₈ON₂, Formel III oder IV. Über eine Verbindung, der vielleicht Formel III oder Formel IV zuzuschreiben ist, vgl. Bd. III, S. 655.

3. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C7H9ON.

Aminoderivate des 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridins C₇H₂ON (Bd. XXI, S. 51).

5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin bezw.
5-Amino-2.4-dimethyl-pyridon-(6) C₇H₁₀ON₂,
Formel V bezw. VI. B. Aus 5-Nitro-6-oxy-2.4-di-V. H₂N VI. O: N CH₃

săure (Collie, Tiokle, Soc. 73, 232). Aus 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsăure-(3) beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt (C., T.).

Nadeln (aus Wasser). F: 205° (korr.). Löslich in heißem Wasser. — Bräunt sich beim Erwärmen auf 100°; zersetzt sich beim Erhitzen in wäßriger, schneller in alkal. Lösung. Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Kälte. — $C_7H_{10}ON_2+HCl$. Nadeln. Zersetzt sich bei 235° bis 240°. — $2C_7H_{10}ON_2+2HCl+PtCl_4$. Geht beim Umlösen aus verd. Salzsäure in ein Salz $3C_7H_{10}ON_2+4HCl+2PtCl_4$ über.

N-Monoacetylderivat $C_9H_{12}O_2N_2 = NC_9H(CH_3)_3(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Collie, Tiokle, Soc. 78, 233). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 255° (korr.). Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Äther, Aceton und Essigester.

2. Aminoderivat des 4-Oxy-2.6-dimethyl-pyridins C,H₂ON (Bd. XXI, S. 53).

3-Amino-4-oxy-2.6-dimethyl-pyridin bezw.
3-Amino-2.6-dimethyl-pyridon-(4) C₇H₁₀ON₂,
Formel I bezw. II. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-2.6-di. I.
methyl-pyridin beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure (HALL, Collie, Soc. 73, 238). — Nadeln mit
1H₂O (aus Wasser). — Reduziert Silbernitrat-Lösung. Wi

I.
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3

säure (HALL, COLLIE, Noc. 78, 238). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). — Reduziert Silbernitrat-Lösung. Wird bei längerem Kochen mit Soda-Lösung zersetzt unter Bildung von Essigsäure und einer Verbindung $C_5H_{10}ON_2$. Beim Erwärmen des Chloroplatinats mit verd. Salzsäure entsteht das Chloroplatinat einer Verbindung $C_3H_8N_2$ ($\alpha.\beta$ -Diamino-propylen?) $C_3H_8N_2+2HCl+PtCl_4$. — $C_7H_{10}ON_2+HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 186° (korr.). Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 100°. — $C_7H_{10}ON_2+2HCl+2H_2O$. Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: ca. 275—280° (unter Abspaltung von Chlorwasserstoff). — $C_7H_{10}ON_2+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Krystalle. Sehr leicht löslich. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser.

b) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-7}ON$.

1. Aminoderivat einer Monooxy-Verbindung C2H2ON.

Verbindung $C_7H_8ON_8$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, und das entsprechende Diacetyl-Derivat s. Bd. VII, S. 265.

2. Aminoderivat des 5-Äthyl-2- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-äthyl]-piperidins $C_{1z}H_{2z}ON$.

5-Äthyl-2-[β -oxy- β -(2-amino-phenyl)-äthyl]-piperidin, α -Oxy- α -[2-amino-phenyl]- β -[5-äthyl-piperidyl-(2)]-äthan $C_{15}H_{24}ON_2=C_2H_3\cdot HC\cdot CH_2\cdot CH_3$

 $H_2C\cdot NH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_8H_4\cdot NH_2$ B. Aus α-Oxy-α-[2-nitro-phenyl]-β-[5-āthyl-pyridyl-(2)]-āthan durch Reduktion mit Natrium in Alkohol (Castner, B. 34, 1899). — Gelbes Ol. — $C_{15}H_{24}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Dunkelgelb. Leicht löslich in Alkohol und in verd. Salzsäure. — $2C_{15}H_{24}ON_2 + 2HCl + HgCl_2$. Gelber Niederschlag. Zersetzt sich beim Schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser. — $2C_{15}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 126° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol.

c) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-9}ON.

5 - Oxy - 3 - [\$\beta\$ - dimethylamino - \text{\text{athyl}} - \text{indol} \text{Ho} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N(CH}_2)_2} \\
\begin{align*} \text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{ON}_2, & \text{s. nebenstehende Formel.} \text{Diese Konstitution} \\
\text{kommt nach Wieland, Konz, Mittasch (\$A\$. 513 [1934], 1;} \\
\text{vgl. a. Wie., Hesse, Mi., \$B\$. 64 [1931], 2099) dem von Phisalix, Bertrand (\$C\$. \$r\$. 135, 46) \\
\text{im Hautsekret der gemeinen Kr\text{ote} (Bu\text{fo} vulgaris L.) neben anderen Produkten pharmakologisch nachgewiesenen Bu\text{fotenin zu.} \\
\end{align*}

d) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-11}ON.

1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C.H.ON.

- 1. Aminoderivate des 2-Oxy-chinolins C.H.ON (Bd. XXI, S. 77).
- 4-Anilino-2-oxy-chinolin, 4-Anilino-carbostyril $C_{15}H_{12}ON_2$.

 s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 2 Mol Anthranilsäure mit 1 Mol Benzoylessigsäure-äthylester auf ca. 170° (Niementowski, B. 38, 2045; 40, 4286). Tafeln (aus Aceton). F: 318°. Krystallisiert aus Methanol oder Eisessig mit je 1 Mol Krystall-Lösungsmittel: auch aus Acetanhydrid erhält man mitunter Krystalle mit 1 Mol Krystall-Eisessig (N., B. 40, 4286). Ziemlich leicht löslich in Eisessig, Acetanhydrid und Anilin, schwer in Methanol und Aceton, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Benzol, Tetrachlorkohlenstoff und Wasser; unlöslich in Alkalien und Ammoniak, löslich in konz. Säuren (N., B. 40, 4287). Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub im Vakuum 4-Anilinochinolin (N., B. 40, 4289). Beim Schmelzen mit Atzalkalien sowie beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 180—200° erhält man Anilin und 2.4-Dioxy-chinolin (N., B. 40, 4287). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid entsteht 2-Chlor4-anilino-chinolin (N., B. 40, 4290). $C_{15}H_{12}ON_2+HCl$. Nadeln. F: 160—165° (Zers.) (N., B. 40, 4287).
- 4-Anilino-2-äthoxy-chinolin, 4-Anilino-carbostyril-äthyläther $C_{17}H_{16}ON_8 = NC_9H_5(O\cdot C_9H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-2-äthoxy-chinolin mit Anilin (EPHRAIM, B. 26, 2230). Nadeln (aus Alkohol). Ist bei 270° noch nicht geschmolzen.
- 5-Amino-2-oxy-chinolin bezw. 5-Amino-chinolon-(2) C₂H₂ON₂, Formel I bezw. II, 5-Amino-carbostyril. B. Aus 5-Nitro-carbostyril beim Kochen mit Zinnchlorür und Salzsäure (Claus, Setzer, J. pr. [2] 53, 396). Nadeln. F: 250°. Löslich in siedendem Wasser.

- 6-Amino-2-oxy-chinolin bezw. 6-Amino-chinolon-(2) C₉H₈ON₂, Formel III bezw. IV, 6-Amino-carbostyril. B. Aus 6-Nitro-carbostyril Bill. H₂N IV. H₂N IV. H₂N IV. H₂N IV. H₂N IV. When the styril beim Kochen mit Zinn und Salzsäure (Friedlaender, Lazarus, A. 229, 246). Gelbe Blättchen (aus Eisessig). Ist bei 320° noch nicht geschmolzen. Hydrochlorid. Nadeln. Spaltet bei Einw. von Wasser den gesamten Chlorwasserstoff ab.
- 6-Amino-2-methoxy-chinolin, 6-Amino-carbostyril-methyläther $C_{10}H_{10}ON_2 = NC_0H_{10}O\cdot CH_3$)·NH₂. B. Aus 6-Nitro-carbostyril-methyläther beim Erwärmen mit Zinn-chlorür in salzsaurer Lösung (Feer, Koenigs, B. 18, 2397). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 103°. Löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln. Wird durch Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung zu 6-Methoxy-pyridin-dicarbonsäure-(2.3) oxydiert. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 120° 6-Amino-carbostyril.
- 7-Amino-2-oxy-chinolin bezw. 7-Amino-chinolon-(2) C₂H₂ON₂, Formel V bezw. VI, V. 7-Amino-carbostyril. B. A = 2.4-Dinitro-zimtsäure beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Zinn in rauchender Salzsäure (FRIEDLAENDER, FRITSCH, M. 23, 538). Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol), die allmählich rötlich werden. Schmilzt oberhalb 250°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser.

2. Aminoderivate des 5-Oxy-chinolins C₂H₇ON (Bd. XXI, S. 84).

Chinolinchinon - (5.6) - [5 - oxy - chinolyl - (6) - imid] - (6) (?)

C₁₈H₁₁O₂N₃, s. nebenstehende Formel. — C₁₈H₁₁O₂N₃ + NH₂ (Thalleiochinolin). B. Aus salzsaurem 5.5-Dichlor-6-oxo-5.6-dihydrochinolin (Bd. XXI, S. 303) bei Zusatz von überschüssigem Ammoniak

zur wäßrig-alkoholischen Lösung (Fühner, Ar. 244, 617). Zur Bildung aus salzsaurem 5.6-Dioxo-5.6-dihydro-chinolin vgl. F., Ar. 244, 621. Dunkelblaues, amorphes, hygroskopisches Pulver. Sehr schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform,

Essigester, Petroläther und Wasser. Löst sich in Mineralsäuren mit carminroter bis rotbrauner Farbe. Wird in ammoniakalischer Suspension durch Schwefelwasserstoff zu einem braunen, an der Luft sich grün färbenden Produkt reduziert. Reagiert mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge, desgl. in Eisessig-Lösung mit Anilin.

- 8-Amino-5-oxy-chinolin C₂H₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Nitro-chinolin durch Elektrolyse der Lösung in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1940; Bayer & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). Krystalle, die an der Luft bald grünlich werden. Zersetzt sich beim Erhitzen. Beim Stehenlassen der alkal. Lösung erhält man ein blaugrünes Produkt. C₂H₈ON₂ + H₂SO₄. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Schwefelsäure).
- 8-Acetamino-5-acetoxy-chinolin C₁₂H₁₂O₃N₂ = NC₉H₅(O·CO·CH₃)·NH·CO·CH₃. B. Aus 8-Amino-5-oxy-chinolin beim Behandeln mit Acetanhydrid (Gattermann. B. 27, 1940; Bayer & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 153—154°.
- 8-Bensamino-5-bensoyloxy-chinolin $C_{23}H_{16}O_3N_2 = NC_9H_5(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 8-Amino-5-oxy-chinolin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Gattermann, B. 27, 1940; Bayer & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). Prismen (aus Eisessig). F: 180°.
 - 3. Aminoderivate des 6-Oxy-chinolins C, H, ON (Bd. XXI, S. 85).
- 4-Amino-6-methoxy-chinolin $C_{10}H_{10}ON_3$, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Behandeln von Chininsäureamid mit Kaliumhypobromit-Lösung (Hirsch, M. 17, 333). Nadeln (aus Benzol). F: 120° . $C_{10}H_{10}ON_2$ + HCl (bei 100°). Schuppen. F: 249° (teilweise Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. $2C_{10}H_{10}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Plättchen. F: 230° (Zers.).
- 5-Amino-6-oxy-chinolin C₉H₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitroso-6-oxy-chinolin (Bd. XXI, S. 519) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (MATHÄUS, B. 21, 1886) oder von 5-Nitro-6-oxy-chinolin mit wäßr. Ammoniumsulfid-Lösung (ALTSCHUL, B. 21, 2255). Aus [Benzol-sulfon-säure-(1)]-(4 azo 5)-[6-oxy chinolin] (Syst. No. 3448) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (MATHÄUS, B. 21, 1645; ZINOKE, WIEDERHOLD, A. 290, 364). Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). Geht bei 100° unter Verlust des Krystallwassers in eine grüne Substanz über, die bei 185° schmilzt; leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Äther. Benzol und Chloroform; löslich in verd. Säuren mit roter, in Alkalien mit grünlicher Farbe (M., B. 21, 1646; A.). Liefert bei der Oxydation mit Ferrichlorid in schwefelsaurer Lösung 5-8-Dioxo-5-6-dihydro-chinolin (M., B. 21, 1887). Beim Behandeln mit Chlor in Eisessig erhält man 7.8-Dichlor-chinolinchinon-(5.6) (Z., W.). Hydrochlorid. Rote Prismen (M., B. 21, 1646), rotgelbe Krystalle (Z., W.). Leicht löslich in Wasser mit roter Farbe (M.). C₉H₈ON₈ + H₂SO₄. Rötlichgelbe Prismen (aus Wasser) (M., B. 21, 1646).
- 5-Amino-6-äthoxy-chinolin C₁₁H₁₂ON₂ = NC₂H₅(O·C₂H₅)·NH₂. B. Aus 5-Nitro-6-äthoxy-chinolin durch Reduktion mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Eisenfeile und Salzsäure oder Essigsäure (Vis, J. pr. [2] 48, 29; Dahl & Co., D. R. P. 69035; Frdl. 3, 961; Grimaux, Bl. [3] 15, 25). Gelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei 76° (V.); die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 110° (Gr.), 115—116° (V.; D. & Co.). Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser (V.; D. & Co.).
- 5-Acetamino-6-äthoxy-chinolin C₁₃H₁₄O₂N₂ = NC₉H₅(O·C₂H₅)·NH·CO·CH₂. B. Aus 5-Amino-6-äthoxy-chinolin beim Behandeln mit Eisessig oder mit Acetanhydrid und Eisessig (VIs, J. pr. [2] 48, 30; Dahl & Co., D. R. P. 69035; Frdl. 3, 962). Blättchen. F: 163° bis 163,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.
- **5-Bensamino-6-äthoxy-chinolin** $C_{18}H_{16}O_2N_3 = NC_9H_5(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Amino-6-āthoxy-chinolin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Vis, J. pr. [2] 48, 30; Dahl & Co., D. R. P. 69035; Frdl. 3, 962). Krystalle (aus Alkohol). F: 144°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.
- 5-Chlor-8-anilino-6-oxy-chinolin C₁₅H₁₁ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.5-Dichlor-6-oxo-5.6-dihydro-chinolin beim Behandeln mit Anilin in Alkohol bei 50° (FÜHNER, Ar. 244, 615). Gelbe oder braune Nadeln (aus Alkohol). F: 127—128°. Das Hydrochlorid und das Sulfat bilden zinnoberrote Krystalle, die durch heißes Wasser zersetzt werden.

 $C_6H_5 \cdot HN$

5.7-Dichlor-8-anilino-6-oxy-chinolin $C_{18}H_{10}ON_8Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.5.7-Trichlor-6-oxo-5.6-dihydro-chinolin beim Behandeln mit überschüssigem Anilin in Alkohol (ZINCKE, A. 264, 206, 219). Aus 5.5.7-Trichlor-8-anilino-6-oxo-5.6-dihydro-chinolin (Bd. XXI, S. 507) bei Einw. von Zinnchlorür in essigsaurer Lösung (Z., A. 264, 224). — Krystallisiert aus $C_{6}H_{5}$ · HN Alkohol in farblosen Nadeln, die allmählich in orangefarbene bis dunkelgranatrote Würfel übergehen; beim Auskrystallisieren der Würfel aus Alkohol erhält man zunächst wieder die farblosen Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin. — $C_{18}H_{10}ON_2Cl_3+HCl$. Bräunliche Prismen.

5.7-Dichlor-8-anilino-6-acetoxy-chinolin $C_{17}H_{12}O_2N_2Cl_2 = NC_9H_3Cl_2(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 5.7-Dichlor-8-anilino-6-oxy-chinolin beim Behandeln mit Acetanhydrid und Natriumacetat (ZINOKE, A. 264, 220). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 170°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

4. Aminoderivate des 8-Oxy-chinolins C. H.ON (Bd. XXI, S. 91).

2-Amino-8-methoxy-chinolin $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-8-methoxy-chinolin beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180—200° (O. FISCHER, B. 35, 3681). — Nadeln (aus Wasser). F: 156°. — $C_{10}H_{10}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol).

2-Methylamino-8-methoxy-chinolin $C_{11}H_{12}ON_2 = NC_9H_5(O \cdot CH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus 2-Chlor-8-methoxy-chinolin beim Erhitzen mit Methylamin in Alkohol auf $180-190^{\circ}$ (O. F1-SCHER, B. 35, 3681). — Prismen (aus Ligroin). F: 151° . — Liefert beim Behandeln mit Nitrit in kalter verdünnter Salzsäure ein bei 180° schmelzendes Nitrosamin.

5-Amino-8-oxy-chinolin C₉H₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus H₂N 5-Nitro-chinolin durch elektrolytische Reduktion in schwefelsaurer Lösung (GATTERMANN, B. 27, 1939; BAYER & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). Aus dem Hydrochlorid des 5-Nitroso-8-oxy-chinolins (Bd. XXI, S. 518) beim Behandeln mit Zinnehlorür in Salzsäure (Lippmann, Fleissner, M. 10, 796; v. Kostanecki, Ho B. 24, 153). Entsteht beim Erwärmen von [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 5)-[8-oxy-chinolin] mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure (O. Fischer, Renouf, B. 17, 1643). — Nadeln (aus Benzol). F: 143° (v. K.; G.; B. & Co.). — Liefert bei Einw. von Kaliumdichromat in schwefelsaurer Lösung Chinolinchinon-(5.8) (F., R.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol (F., R.). — C₉H₂ON₂ + 2 HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F., R.; L., Fl.). — C₉H₂ON₂ + H₂SO₄ + 2 H₂O. Nadeln (aus Alkohol) (v. K.; G.). — Zinnehlorid-Doppelsalz. Gelbe Krystalle. Sehr schwer löslich in konz. Salzsäure (F., R.).

5-Amino-8-methoxy-chinolin $C_{10}H_{10}ON_2 = NC_9H_5(O\cdot CH_3)\cdot NH_2$. B. Aus 5-Nitro-8-methoxy-chinolin durch Reduktion mit Zinn oder Zinnehlorür und Salzsäure oder mit Eisenfeile und Salzsäure (Vis, J. pr. [2] 48, 26; Dahl & Co., D. R. P. 65110; Frdl. 3, 961). — Scheidet sich aus Wasser mit $1H_2O$ ab; F: 76° (V.). Bildet wasserfrei gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt $155-156^\circ$ (V.).

5-Amino-8-äthoxy-chinolin $C_{11}H_{12}ON_2 = NC_9H_5(O\cdot C_2H_8)\cdot NH_2$. B. Aus 5-Nitro-8-äthoxy-chinolin durch Reduktion mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure (Vis, J. pr. [2] 45, 541; D. R. P. 60308; Frdl. 3, 958). — Gelbe Blättchen mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 70°. Schmilzt wasserfrei bei 114°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser und in Äther, sehr schwer in Benzol, fast unlöslich in Petroläther. — Monohydrochlorid. Blättchen. F: 235°. Löslich in Wasser mit roter Farbe. — Bishydrochlorid. Gelbliches Krystallpulver. Geht beim Erhitzen sowie beim Behandeln mit Wasser in das Monohydrochlorid über. — Zinnchlorid-Doppelsalz. Gelbe Nadeln. Schwer löslich. — $2C_{11}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3,5H_2O$. Gelbes Pulver. Zersetzt sich von 255° an.

5-Benzalamino-8-oxy-chinolin $C_{16}H_{12}ON_2 = NC_0H_5(OH)-N:CH\cdot C_0H_5$. B. Aus 5-Amino-8-oxy-chinolin-sulfat bei Einw. von Benzaldehyd in Wasser (Gattermann, B. 27, 1939). — Grünlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu sehmelzen.

5-Acetamino-8-methoxy-chinolin $C_{12}H_{12}O_2N_2 = NC_2H_5(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 5-Amino-8-methoxy-chinolin bei Einw. von Eisessig oder aus dem Hydrochlorid des 5-Amino-8-methoxy-chinolins beim Behandeln mit Eisessig und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Vis. J. pr. [2] 48, 26; Dahl & Co., D. R. P. 65110; Frall. 3, 961). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Krystalle (aus Alkohol). F: 179°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — Über die physiologische Wirksamkeit vgl. Dahl & Co.; Freyss, Paira, C. 1903 I, 36.

- 5-Acetamino-8-äthoxy-chinolin $C_{13}H_{14}O_2N_3=NC_9H_5(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Hydrochlorid oder dem Zinnchlorid Doppelsalz des 5-Amino-8-äthoxy-chinolins beim Behandeln mit Eisessig, Acetanhydrid und Natriumacetat oder aus freiem 5-Amino-8-äthoxy-chinolin beim Kochen mit Eisessig und Acetanhydrid (VIS, J. pr. [2] 45, 542; D. R. P. 60308; Frdl. 3, 958). Nadeln (aus Wasser). F: 155°. In 1 l Wasser lösen sich bei Zimmertemperatur ca. 7 g. Physiologische Wirkung: V., J. pr. [2] 45, 544. Wirkt antineuralgisch und antipyretisch (V.; D. & Co.). $2C_{13}H_{14}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2.5H_2O$. Nadeln oder Prismen. Zersetzt sich bei 225°.
- 5-Acetamino-8-acetoxy-chinolin $C_{13}H_{12}O_3N_2 = NC_9H_5(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 206—207° (Gattermann, B. 27, 1939; Bayer & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4. 57).
- 5-Benzamino-8-methoxy-chinolin $C_{17}H_{14}O_2N_2 = NC_9H_5(O \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Amino-8-methoxy-chinolin beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Soda-Lösung (VIS, J. pr. [2] 48, 27). Nadeln (aus Alkohol). F: 268—269°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 5-Benzamino-8-äthoxy-chinolin $C_{18}H_{16}O_2N_3 = NC_9H_5(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Aus 5-Amino-8-äthoxy-chinolin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung in der Kälte oder beim Kochen mit Benzoylchlorid (VIS, J. pr. [2] 48, 25; Dahl & Co., D. R. P. 65111; Frdl. 3, 959). Krystalle (aus Alkohol). F: 206° (D. & Co.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (V.; D. & Co.). Besitzt antipyretische und antineuralgische Eigenschaften (V.; D. & Co.).
- 5-Benzamino-8-benzoyloxy-chinolin $C_{23}H_{16}O_3N_2 = NC_9H_5(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_9H_6$. B. Aus 5-Amino-8-oxy-chinolin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Gattermann, B. 27, 1939; Bayer & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). Blättchen (aus Alkohol). F: 204° (B. & Co.), 205° (G.).
- x.x-Dichlor-5-amino-8-oxy-chinolin $C_9H_9ON_2Cl_2 = NC_9H_3Cl_2(OH)\cdot NH_2$. B. Aus 5-Nitroso-8-oxy-chinolin (Bd. XXI, S. 518) beim Behandeln mit Zinn in salzsaurer Lösung (Lippmann, Fleisner, M. 10, 796). Nadeln. Zersetzt sich bei 160°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform.
- 5.7 Diamino 8 oxy chinolin $C_9H_9ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.7-Dinitro-8-oxy-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 538). Hellrotes Krystall-pulver (aus Chloroform + Petroläther). $C_9H_9ON_3 + 2HCl$. Rote Krystalle. $C_9H_9ON_3 + 3HCl$. Braune Nadeln. Spaltet bei 80° 1 Mol Salzsäure ab. $C_9H_9ON_3 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O(?)$. Dunkelrotes bis braunviolettes Pulver.

- 5.7-Bis-acetamino-8-oxy-chinolin $C_{13}H_{13}O_3N_3 = NC_9H_4(OH)(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 5.7-Diamino-8-oxy-chinolin beim Kochen mit Acetanhydrid oder aus dem Hydrochlorid des 5.7-Diamino-8-oxy-chinolins beim Behandeln mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 543). Nadeln (aus Alkohol). F: 240° (Zers.).
- 5.7-Bis-benzamino-8-oxy-chinolin $C_{23}H_{17}O_3N_3 = NC_9H_4(OH)(NH\cdot CO\cdot C_9H_5)_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des 5.7-Diamino-8-oxy-chinolins in Wasser beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Claus, Dewitz, J. pr. [2] 53, 543). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 263—264°. Sublimierbar.

2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{9}ON$.

1. Aminoderivat des 4-Oxy-2-methyl-chinolins C₁₀H₂ON (Bd. XXI, S. 104).

3-Amino-4-oxy-2-methyl-chinolin, 3-Amino-4-oxy-chinaldin bezw. 8-Amino-2-methyl-chinolon-(4), 3-Amino-chinaldon C₁₀H₁₀ON₂, Formel I I.

bezw. II. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-chinaldin durch
Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Conrad), Lim-pach, B. 20, 950; Stark, B. 40, 3432). Aus [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 3)-[4-oxy-chinaldin] beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure (C., L., B. 21, 1970). — Prismen. Zersetzt sich zwischen 253° und 257° (St., B. 40, 3433; vgl. C., L., B. 21, 1971). Fast unlöslich in Ather, leicht löslich in Alkohol und siedendem Wasser; die verdünnte wäßrige Lösung fluoresciert bläulich (C., L., B. 20, 951). Die Lösungen in verd. Säuren und in verd. Alkalien zeigen Fluorescenz (St., B. 40, 3434). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Wasser N-Acetyl-anthranilsäure (C., L., B. 20, 951). Beim Erhitzen mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig auf 195° erhält man Chinaldin (St., B. 40, 3433). — C₁₀H₁₀ON₂ + HCl + H₂O. Krystalle. Zersetzt sich etwas beim Erhitzen auf 100° (C., L., B. 20, 950).

2. Aminoderivat des 2-Oxy-4-methyl-chinolins C₁₀H₂ON (Bd. XXI, S. 107).

7-Amino-2-oxy-4-methyl-chinolin,
7-Amino-2-oxy-lepidin bezw. 7-Amino-4-methyl-chinolon-(2), 7-Amino-lepidon
C₁₀H₁₀ON₂, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Acetessigester auf 130° (Besthorn, Byvanok, B. 31, 798). Aus 7-Amino-2-oxy-chinolin-essigsäure-(4) beim Erhitzen auf 300° (Be., Garben, B. 33, 3451). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus

ester auf 130° (Besthorn, Byvanck, B. 31, 798). Aus 7-Amino-2-oxy-chinolin-essigsäure-(4) beim Erhitzen auf 300° (Be., Garben, B. 33, 3451). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 270° (Be., By.; Be., G.). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in den üblichen organischen Lösungsmitteln; die Lösungen fluorescieren bläulich (Be., By.). — Liefert beim Kochen mit Phosphoroxychlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit warmer Salzsäure 2-Chlor-7-amino-4-methyl-chinolin (Be., By.). Beim Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung erhält man 2.7-Dioxy-lepidin (Be., By.).

3. Aminoderivat des 8-Oxy-5-methyl-chinolins C₁₀H₉ON (Bd. XXI, S. 110).

7-Amino-8-oxy-5-methyl-chinolin C₁₀H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 7-Nitroso-8-oxy-5-methyl-chinolin (Bd. XXI, S. 519) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Ammoniumsulfid (Ganelin, v. Kostanecki, B. 24, 3979). Durch Reduktion von 7-Benzolazo-8-oxy-5-methyl-chinolin mit Zinn und Salzsäure (G., v. K.). -- Krystalle (aus Benzol). F: 139°.

-- C₁₀H₁₀ON₂ + HCl. Rote Prismen (aus Wasser).

H₂N. HO

4. Aminoderivat des 8-Oxy-6-methyl-chinolins C₁₀H₂ON (Bd. XXI, S. 111).

5-Amino-8-oxy-6-methyl-chinolin C₁₀H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5-Nitro-6-methyl-chinolin durch elektrolytische Reduktion in konzentrierter schwefelsaurer Lösung (GATTERMANN, B. 27, 1941; BAYER & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). — Bräunlichgelbe Nadeln und gelbe Tafeln (aus Wasser). F: 123°. — Sulfat. Schwefelgelbe Krystalle (G.).

CH₃ CH₃ N

5. Aminoderivate des 8-Oxy-5(oder 7)-methyl-chinolins $C_{10}H_9ON$.

8-Oxy-5(oder 7)-benzaminomethyl-chinolin $C_{17}H_{14}O_2N_2$, Formel III oder IV. B. Aus 8-Oxy-chinolin beim Behandeln mit N-Methyl-benzamid in konz. Schwefelsäure (Einhorn,

A. 343, 251). — Krystalle (aus Alkohol). F: 186°. Leicht löslich in Essigester, ziemlich leicht in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Wasser. — Hydrochlorid. Citronengelbe Prismen (aus Wasser). F: 151° (Zers.).

8 - Oxy - 5(oder 7) - piperidinomethyl - chinolin $C_{15}H_{18}ON_2 = NC_9H_5(OH)\cdot CH_2\cdot N < CH_2\cdot CH_2 > CH_2 > CH_2 = B$. Aus 8-Oxy-chinolin beim Kochen mit Formaldehyd und Piperidin in Alkohol (Baryer & Co., D. R. P. 92309; Frdl. 4, 104). — Krystalle (aus Ligroin). F: 117°.

6. Aminoderivat des 6-Oxy-8-methyl-chinolins C₁₀H₉ON (Bd. XXI, S. 113).

5-Amino-6-oxy-8-methyl-chinolin C₁₀H₁₀ON₂ = NC₉H₄(CH₃)(OH) NH₂. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 5-Nitro-8-methyl-chinolin in kernet Reduktion von

elektrolytischen Reduktion von 5-Nitro-8-methyl-chinolin in konzentrierter schwefelsaurer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 80978; Frdl. 4, 57). — Gelbliche Krystalle. Zersetzt sich bei 230°. Die alkal. Lösung wird schnell dunkelgrün. — Sulfat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Löst sich in Wasser mit tiefroter Farbe.

3. Aminoderivat des 2-0xy-4.6-dimethyl-chinolins $C_{11}H_{11}ON$ (Bd. XXI, 8. 117).

7-Amino-2-oxy-4.6-dimethyl-chinolin bezw. 7-Amino-4.6-dimethyl-chinolon-(2) C₁₁H₁₂ON₂, Formel V bezw. VI. B. Beim Erhitzen von asymm. m-Toluylendiamin mit Acetessigsäureäthylester auf 130° (Besthorn,

BYVANCK, B. 31, 798). — Gelbe Krystallmasse. Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Wasser; die Lösungen fluorescieren blau. — Hydrochlorid. Gelbe Krystalle. Wird durch Wasser zersetzt.

4. Aminoderivat des 2-0 xy-4-methyl-3-äthyl-chinolins $C_{19}H_{13}ON$ (Bd. XXI, 8, 120).

7-Amino-2-oxy-4-methyl-3-äthyl-chinolin bezw. 7-Amino-4-methyl-3-äthyl-chinolon-(2) C₁₂H₁₄ON₂, Formell I. bezw. II. B. Aus m-Phenylendiamin beim 'H₂N. OH 'H₂N. OH 'N' OH 'N'

- e) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-13}ON$.
- 1. Aminoderivate des 2- $[\beta$ -Oxy- β -phenyl-äthyl]-pyridins $C_{13}H_{13}ON$ (Bd. XXI, S. 124).
- 2-[β -Oxy- β -(2-amino-phenyl)-äthyl]-pyridin, α -Oxy- α -[2-amino-phenyl]- β -[α -pyridyl]-äthan, [2-Amino-phenyl]- α -picolyl-alkin $C_{12}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [2-Nitro-phenyl]- α -picolyl-carbinol durch Reduktion mit Eisen oder Zink in salzsaurer Lösung (Roth, B. 33, 3477). Kry-stalle (aus Alkohol). F: 97—98°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol. Pikrat $C_{12}H_{14}ON_2+C_6H_3O_7N_3+H_2O$.
- 2-[β -Oxy- β -(4-amino-phenyl)-äthyl]-pyridin, α -Oxy- α -[4-amino-phenyl]- β -[α -pyridyl]-äthan, [4-Amino-phenyl]- α -picolyl-alkin $C_{13}H_{14}ON_2 = NC_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus [4-Nitro-phenyl]- α -picolyl-carbinol durch Reduktion mit Eisen und Salzsäure (KNICK, B. 35, 1164). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 135°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather, Ligroin, Benzol, Aceton und Wasser. Wird an der Luft dunkelrot. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. $C_{13}H_{14}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 190°. Wird an der Luft langsam rot. $C_{13}H_{14}ON_2 + HCl + HgCl_3$. Braungelbe Blättchen (aus Wasser). Sintert von 171° an und verkohlt dann. Chloroplatinat. Rotgelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 195°. Pikrat $C_{13}H_{14}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Dunkelgelb. F: 198°; zersetzt sich bei 202°.
- 2. Aminoderivat des 4-Methyl-2- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-äthyl]-pyridins $C_{14}H_{15}ON$ (Bd. XXI, S. 126).

4-Methyl-2-[β -oxy- β -(4-amino-phenyl)-āthyl]-pyridin, CH₃ α -Oxy- α -[4-amino-phenyl]- β -[4-methyl-pyridyl-(2)]-āthan $C_{14}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -Oxy- α -[4-nitro-phenyl]- β -[4-methyl-pyridyl-(2)]-āthan durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbad (KNICK, B. 35, 2792). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Åther und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{16}ON_2 + HCl + 2HgCl_2$. Nadeln. F: 236°. — $2C_{14}H_{16}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Nadeln. F: 222° (Zers.).

3. Aminoderivat des 5-Äthyl-2-[β -oxy- β -phenyl-äthyl]-pyridins $C_{12}H_{12}ON$ (Bd. XXI, S. 127).

5-Äthyl-2-[β -oxy- β -(2-amino-phenyl)-äthyl]-pyridin, α -Oxy- α -[2-amino-phenyl]- β -[5-äthyl-pyridyl-(2)]-äthan $C_{15}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -Oxy- α -[2-nitro-phenyl]- β -[5-äthyl-pyridyl-(2)]-äthan durch Reduktion mit Zinn oder Eisen in salzsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Castner, B. 34, 1898). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 76°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

— $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl$. Krystalliner Niederschlag (aus Alkohol + Äther). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, unlöslich in Äther. Wird bei längerem Aufbewahren an der Luft braun. — $C_{18}H_{18}ON_2 + HCl + AuCl_2$. Rote Krystalle. F: 117°. Leicht löslich in Alkohol und in verd. Salzsäure. — $2C_{18}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle. F: 134°.

f) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-15}ON$.

1. Aminoderivat des 4-[2-0xy-styryl]-pyridins C₁₂H₁₁ON (Bd. XXI, S. 129).

4-[5-Amino-2-oxy-styryl]-pyridin, 5'-Amino-2'-oxy-\(\gamma\)-stilbazol C₁₃H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3'-Nitro-\(\gamma\)-stilbazol durch elektrolytische Reduktion in konz. Schwefelsäure (FRIEDLAENDER, B. 38, 2839). — Krystalle (aus Aceton). F: 123°.

2. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{1\delta}H_{1\delta}ON$.

- 1. Aminoderivat des G Oxy 2 phenyl 1.2.3.4 tetrahydro chinolins $C_{15}H_{15}ON$.
- 6 Methoxy 2 [3 amino phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro-chinolin C₁₆H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methoxy-2-[3-amino-phenyl]-chinolin beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure (v. MILLER, KINKELIN, B. 20, 1921). — Krystalle. F: 87°. — Gibt mit Ferrichlorid in saurer Lösung eine erst rotbraune, dann dunkelgrüne Färbung. — C₁₈H₁₈ON₂ + 2 HCl. Tafeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr schwer in verd. Salzsäure.

2. Aminoderivat des 9-Oxy-2.7-dimethyl-9.10-dihydro-acridins $C_{14}H_{15}ON$.

3-Amino-9-oxy-2.7.10-trimethyl-9.10-dihydro-acridin $C_{16}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 3-Amino-2.7.10-trimethyl-acridiniumhydroxyd, S. 465.

g) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-17} ON$.

1. Aminoderivat des 2-0xy-4-methyl-7.8-benzo-chinolins $U_{14}H_{11}ON$.

2. Aminoderivat des 3-0xy-2.7-dimethyl-acridins $C_{15}H_{18}ON$.

6-Amino-3-oxy-2.7-dimethyl-acridin $C_{15}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan oder aus 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-acridin beim Erhitzen mit 10°/oiger Schwefelsäure oder mit verd. Salzsäure im Autoklaven auf 180—200° (Cassella & Co., D. R. P. 121686; C. 1901 II, 78; Frdl. 6, 487). — Gelbbraune Nadeln. Leicht löslich in Alkohol mit gelbbrauner Farbe und dunkelgrüner Fluorescenz, in heißen verdünnten Mineralsäuren mit gelbbrauner Farbe und schwach grüner Fluorescenz, in verd. Natronlauge mit gelber Farbe. — Färbt tanningebeizte Baumwolle und Leder grünlichgelb.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3,

h) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-19}$ ON.

1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C₁₆H₁₁ON.

- 1. Aminoderivate des 6-Oxy-2-phenyl-chinolins C16H1, ON (Bd. XXI, S. 137).
- 6-Methoxy-2-[3-amino-phenyl]-chinolin $C_{16}H_{14}ON_2$, $CH_3 \cdot O$.

 s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methoxy-2-[3-nitro-phenyl]-chinolin durch Reduktion mit Zinnchlorür und warmer alkoholischer Salzsäure (v. MILLER, KINKELIN, B. 20, 1920). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in starkem Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Benzol, schwer in heißem Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure 6-Methoxy-2-[3-amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin. Beim Behandeln mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsulfat-Lösung erhält man 6-Methoxy-2-[3-oxy-phenyl]-chinolin. $C_{16}H_{14}ON_2 + 2HCl + H_2O$. Gelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). Verliert bei 120° das Krystallwasser, bei höherer Temperatur auch Salzsäure. $C_{16}H_{14}ON_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser, sehr schwer in verd. Schwefelsäure. $C_{16}H_{14}ON_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Prismen.
- 6-Oxy-2-[4-amino-phenyl]-chinolin $C_{15}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6-[x-Amino-phenyl]-chinolin beim Einleiten von Sauerstoff in ein auf 220° erhitztes Gemisch von salzsaurem 6-Oxy-chinolin, Anilin-hydrochlorid, Anilin und Platinasbest und Steigern der Temperatur auf 230—235° (Weidel, v. Georgievics, M. 9, 139, 146). Gelbe Nadeln. Wird beim Erhitzen erst rötlichgelb, dann braun und schmilzt schließlich nach starker Zersetzung bei ca. 294° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in siedendem Äther, Benzol und Xylol, etwas leichter in Amylalkohol. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Liefert beim Behandeln mit Kaliumnitrit in konzentrierter überschüssiger Salzsäure unter Kühlung und folgenden Aufkochen des Reaktionsgemisches 6-Oxy-2-[4-oxy-phenyl]-chinolin. $C_{15}H_{12}ON_2 + HCl + 0.5H_2O$. Dunkelrote Krystallkörner (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser. Besitzt großes Färbevermögen für Seide und Wolle. $2C_{15}H_{12}ON_2 + H_2SO_4 + 1.5H_2O$. Rote Nadeln (aus Wasser). F: 265° (unkorr.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser.
- 6-Acetoxy-2-[4-acetamino-phenyl]-chinolin $C_{19}H_{16}O_{2}N_{2}=NC_{9}H_{5}(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 6-Oxy-2-[4-amino-phenyl]-chinolin beim Erhitzen mit Acetanhydrid (Weidel, v. Georgievics, M. 9, 149). Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in siedendem Alkohol. Wird bei längerem Kochen mit verd. Kalilauge zersetzt.

2. Aminoderivat des 3-[4-Oxy-phenyl]-chinolins C15H11ON.

2-Amino-3-[4-methoxy-phenyl]-chinolin C₁₆H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-α-[4-methoxy-phenyl]-zimtsäure-nitril beim Erwärmen mit Zinn und rauchender Salzsäure in Alkohol (Pschorr, Wolffer, B. 32, 3401). — Nadeln (aus Alkohol). F: 151—152° (korr.). Löslich in ca. 35 Tln. siedendem Alkohol, etwas leichter in Toluol und Nitrobenzol, schwere in Aceton, Chloroform und Äther, sehr schwer in Ligroin und Wasser. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 226°. Schwer löslich in Wasser. — Nitrat. Nadeln. F: 207° (korr.). Schwer löslich in Wasser. — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 240° (korr.). Sehr schwer löslich in Wasser. — Pikrat. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 256° (korr.).

3. Aminoderivat des 1-Oxy-3-phenyl-isochinolins C₁₈H₁₁ON (Bd. XXI, S. 140).

4-Amino-1-oxy-3-phenyl-isochinolin bezw. 4-Amino-3-phenyl-isochinolon-(1) $C_{15}H_{12}ON_2$, Formel I bezw. II, 4-Amino-3-phenyl-isocarbostyril. B. Aus 4-Nitro-1-oxy-3-phenyl-isochinolin durch Kochen mit Jod-wasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (GABRIEL, B. 19, 833). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). I. S. CeHs (Caus 190°. Leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, mäßig in heißem Benzol, schwer in Chloroform und Äther, sehr schwer in Ligroin und Schwefelkohlenstoff. Löst sich in siedender verdünnter Natronlauge mit gelber Farbe.

2. Aminoderivat des 2-0xy-4-methyl-6-phenyl-chinolins C1aH12ON.

2-Oxy-4-methyl-6-[4-amino-phenyl]-chinolin, 2-Oxy-6-[4-amino-phenyl]-lepidin bezw. 4-Methyl-6-[4-amino-phenyl]-chinolon-(2), 6-[4-Amino-phenyl]-lepidon $C_{16}H_{14}ON_2$, Formel I bezw. CH₃
II. B. Aus N-Acetoscetyl-benzidin TT. H2N · C6H4 · beim Behandeln mit konz. Schwefel- I. H2N C6H4 saure (Heidrich, M. 19, 704).

Krystalle (aus Essigsaure). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, leicht in Eisessig. — Gibt mit Ferrichlorid eine violette Färbung.

3. Aminoderivate des 4-[2-0xy-3.4-diathyl-phenyl]-chinolins C10H100N (Bd. XXI, S. 147).

C2H5 6-Amino-4-[2-oxy-3.4-diathyl-phenyl]-chinolin, Aminoapocinchen vom Schmelzpunkt 229—230° 1) C₁₉H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Apochinen (Bd. XXI, S. 192) beim Er-· CaHa ·OH hitzen mit Zinkchlorid-Ammoniak und Ammoniumchlorid im Rohr auf 240—250° (Koenics, B. 27, 903; J. pr. [2] 61, 42). — Krystalle (aus Alkohol). F: 229—230° (K., J. pr. [2] 61, 42). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und konz. Schwefelsäure in Alkohol, H_2N Eintragen von Kupferpulver in das Reaktionsgemisch und folgenden Erwärmen auf dem Wasserbad Apocinchen (Bd. XXI, S. 147) (K., B. 27, 903; J. pr. [2] 61, 43). — Hydrochlorid. Goldgelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure) (K., J. pr. [2] 61, 42).

Äthyläther $C_{g_1}H_{24}ON_g = NC_9H_5(NH_2)\cdot C_6H_2(C_2H_5)_g\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Aminoapocinehen vom Schmelzpunkt 229—230° beim Kochen mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (Koenigs, J. pr. [2] 61, 43). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 148—150°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform und Essigester, schwer in Ligroin. Löslich in verd. Säuren mit gelber Farbe, unlöslich in Natronlauge.

4-[5(?)-Amino-2-oxy-3.4-diäthyl-phenyl]-chinolin, Amino-apocinchen vom Schmelzpunkt 220°¹) C₁₉H₂₀ON₂, s. nebenstehende (?) H₂N Formel. B. Aus höherschmelzendem Nitroapocinchen (Bd. XXI, S. 148) durch Erwärmen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Koenigs, J. pr. [2] 61, 19). — Nadeln (aus Alkohol). F: 220°. Wird von Chromschwefelsäure zu Cinchoninsäure oxydiert. — Einw. von Bleidioxyd: K.

i) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-23}ON$.

1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{12}H_{11}ON$.

1. Aminoderivate des 4-Oxy-1.2-benzo-acridins C,H,ON.

6-Amino-4-methoxy-1.2-benzo-acridin $C_{18}H_{14}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-naphthalin beim Erwärmen mit 2.4-Dinitro-benzylchlorid und salzsaurer Zinnehlorür-Lösung (BAEZNER, GUEORGUIEFF, B. 39, 2446). - Gelb. F: 137°. Löst sich in Benzol mit orangeroter, in Toluol mit hellgrüner Farbe, schwer löslich in Äther, löslich in heißem Alkohol mit hellgrüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braun und fluoresciert grün. — Hydrochlorid. F: 212°.

6-Acetamino-4-methoxy-1.2-benzo-acridin $C_{20}H_{16}O_2N_2 = NC_{17}H_2(O \cdot CH_2) \cdot NH \cdot CO$ CH. F: 187º (BAEZNER, GUEORGUIEFF, B. 39, 2446).

2. Aminoderivate des 4'-Oxy-/benzo-1'.2': 1.2-acridins] C17H11ON (Bd. XXI, S. 152).

¹⁾ S. die Fußnote auf S. 244.

· NH.

6 - Amino - 4'- oxy - [benzo - 1'.2':1.2-aoridin] 1) $C_{17}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2.6-Dioxy-naphthalin und 2.4-Dinitro-benzylchlorid in warmer alkoholischer Lösung mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (BARZNER, GUEOR-

HO

GUIEFF, B. 89, 2445). — Gelbbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 218—220°. — $C_{17}H_{12}ON_2 + HCl$. F: 168°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit roter Farbe, ziemlich schwer in Eisessig.

6-Acetamino-4'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-acridin] 1) $C_{10}H_{14}O_0N_0=NC_{17}H_0(OH)\cdot NH$ CO.CH., Krystalle (aus Benzol). F: 2630.

- Aminoderivate des 5'-Oxy-[benzo-1'.2': 1.2-acridins] C,,H,,ON (Bd. XXI, 8. 152).
- 6-Amino 5' 0xy [benzo 1'.2':1.2 acridin] 1) $C_{17}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.7-Dioxy-naphthalin mit 2.4-Dinitro-benzylchlorid und salzsaurer Zinnchlorür-Lösung; das entstandene Zinnchlorid-Doppelsalz zersetzt man durch siedendes Wasser (BAEZNER, GUEORGUIEFF, B. 39, 2441). — Orangegelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 180°. Leicht löslich in Anilin und Nitrobenzol, schwer in heißem Wasser; schwer löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz, in Benzol und Toluol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz. — C₁₇H₁₂ON₂ + HCl. Rot. Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig mit orangeroter Farbe und gelbgrüner Fluorescenz. Färbt tannierte Baumwolle orangebraun. — Zinnchlorid-Doppelsalz. Rot.
- 6-Acetamino-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-acridin] 1) $C_{19}H_{14}O_{2}N_{2}=NC_{17}H_{9}(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 6-Amino-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-acridin] beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (BAEZNER, GUEORGUIEFF, B. 39, 2442). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 283—285°. Leicht löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in Nitrobenzol, unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol und Toluol. Löslich in Alkalien; die Lösungen in Mineralsäuren sind gelb und werden beim Kochen infolge von Verseifung rot.
- 6-Benzamino-5'-benzoyloxy-[benzo-1'.2':1.2-acridin]¹) $C_{31}H_{30}O_3N_2 = NC_{17}H_3(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Aus 6-Amino-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-acridin] beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Baezner, Gueorguieff, B. 39, 2443). Broncegelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 212—215°. Schwer löslich in Alkohol und Methanol mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz, in Benzol und Toluol mit gelber Farbe und blauvioletter Fluorescenz. Die dunkelbraune Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün; beim Verdünnen scheidet sich ein roter Niederschlag ab. Die Lösungen in konz. Salzsäure und konz. Salpetersäure sind blaßgelb.
- 2. Aminoderivat des 6-0xy-2-methyl-9-phenyl-9.10-dihydroacridins C₂₀H₁₇ON.
- 3-Amino-6-oxy-2-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-acridin CoH5 C20H18ON2, s. nebenstehende Formel. B. Neben 3-Amino-6-oxy-CH · CH₂ 2-methyl-9-phenyl-acridin (S. 510) beim Erhitzen von 4.6.4'.6'-Tetra-NH2 amino-3.3'-dimethyl-triphenylmethan mit Resorcin anfangs auf 1650, HO. dann kurz auf 180-1850 (Ullmann, Fitzenkam, B. 38, 3792). Fast farbloses Pulver. F: 305-3110. Unlöslich in Wasser und Benzol, sehr schwer löslich in Alkohol. — Liefert beim Behandeln mit Ferrichlorid in verdünnter alkoholisch-salzsaurer Lösung 3-Amino-6-oxy-2-methyl-9-phenyl-acridin.

k) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-25} ON$.

1. Aminoderivate des 3-0xy-9-phenyl-acridins $C_{19}H_{13}ON$ (Bd. XXI, S. 156). 3-Oxy-9-[4-amino-phenyl]-acridin, Chrysophenol $C_{19}H_{14}ON_2$, s. $C_6H_4 \cdot NH_2$ nebenstehende Formel. B. Aus Chrysanilin (S. 491) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160—180° (O. FISCHER, KÖRNER, A. 226, OH 181; Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 1473). — Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1150 (D., H.). Krystallisiert nach FISCHER, KÖRNER aus verd. Alkohol mit 2H₂O, die bei 120° entweichen. Schwer löslich in Wasser, Ather und Benzol, leicht in Alkohol und Aceton (F., K.; D., H.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Fluorescenz (D., H.). — Monohydrochlorid. Hellgelbe Krystalle (F., K.). — Bishydrochlorid. Gelbrote Nadeln (F., K.). — $C_{19}H_{14}ON_2 + H_2CrO_4$. Gelbliches Krystallpulver. Schmilzt nicht unterhalb 250° (D., H.): — $2C_{19}H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Braunes Pulver (D., H.; vgl. F., K.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Hydroxymethylat, 10-Methyl-3-oxy-9-[4-amino-phenyl]-acridiniumhydroxyd $C_{20}H_{16}O_2N_2$, Formel I, bezw. 3-Oxy-9-[4-amino-phenyl]-acridin-methylbetain bezw. 10-Methyl-3-oxo-9-[4-amino-phenyl]-3.10-dihydro-acridin bezw. 10-Methyl-3-oxy-9-[4-imino-cyclohexadien-(2.5)-yliden]-9.10-dihydro-acridin $C_{20}H_{16}ON_2$, Formel II bezw. III bezw. IV.

Die Konstitution der Salze entspricht der Formel I, die der Anhydrobase der Formel II, III oder IV. — B. Die Anhydrobase entsteht aus O.N-Diacetyl-chrysophenol beim Erhitzen mit überschüssigem Dimethylsulfat und Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 1477). — Anhydrobase. Tiefrotes, krystallines Pulver (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Äther, löslich in Aceton und Alkohol. — C20H17ON2·Cl. Dunkelrot. — (C20H17ON2)Cr2O7. Gelber, krystalliner Niederschlag. — 2C20H17ON2·Cl+PtCl4. Gelber, krystalliner Niederschlag.

O.N-Diacetyl-chrysophenol $C_{23}H_{18}O_3N_3 = NC_{13}H_7(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Chrysophenol beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 1476). — Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt nicht unterhalb 250°. — $2C_{23}H_{18}O_3N_3 + H_2CrO_4$. Gelber, krystalliner Niederschlag. Schmilzt nicht unterhalb 250°. — $2C_{23}H_{18}O_3N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Braungelbes, krystallines Pulver. — Acetat $C_{23}H_{18}O_3N_2 + C_2H_4O_3$. Dunkelbraune Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht unterhalb 250°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichblauer Fluorescenz.

O.N-Dibenzoyl-chrysophenol $C_{33}H_{22}O_3N_3 = NC_{13}H_7(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Aus Chrysophenol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Natronlauge (Dunstan, Hewitt, Soc. 89, 1477). — $2C_{33}H_{22}O_3N_2 + H_2CrO_4$. Hellgelber Niederschlag.

2. Aminoderivat des 6-0xy-2-methyl-9-phenyl-acridins $C_{20}H_{15}ON$.

3-Amino-6-oxy-2-methyl-9-phenyl-acridin C₂₀H₁₆ON₂, C₆H₅
s. nebenstehende Formel. B. Neben 3-Amino-6-oxy-2-methyl9-phenyl-9.10-dihydro-acridin aus 4.6.4'.6'.Tetraamino-3.3'-dimethyltriphenylmethan beim Erhitzen mit Resorcin anfangs auf 165°,
dann auf 180—185° (ULIMANN, FITZENKAM, B. 38, 3793). Das Hydrochlorid entsteht aus
3-Amino-6-oxy-2-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-acridin beim Behandeln mit Ferrichlorid
in verdünnter alkoholisch-salzsaurer Lösung (U., F.). — Orangegelbe Nadeln (aus Anilin
oder Alkohol). F: 368—373°. Löslich in siedendem Anilin, fast unlöslich in Äther und Benzol,
unlöslich in Wasser. — Die Lösungen in verd. Natronlauge und in Säuren sind gelb und fluorescieren grün. — C₂₀H₁₆ON₂ + HCl. Gelbe bis gelbbraune Krystalle. Leicht löslich in
Alkohol und Eisessig. Wird durch Wasser teilweise zersetzt. — Acetat C₂₀H₁₆ON₂ + C₂H₄O₂.
Orangegelbe Nadeln. F: 187—193° (Zers.). Hygroskopisch. Löslich in Wasser mit gelber
Farbe und grüner Fluorescenz. Färbt tannierte Baumwolle gelb.

1) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-27}ON$.

Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{28}H_{19}ON$.

1. Aminoderivat des Diphenyl-[8-oxy-5-methyl-chinolyl-(6)]-methans $C_{23}H_{19}ON$.

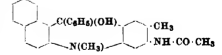
Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[8-methoxy-5-methyl-chinolyl-(8)]-methan C₁₉H₃₁ON₃, s. nebenstehende Formel. B. [(CH₃)₂N·C₆H₄]₂CH·Aus 4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-5-methoxy-2-methyl-triphenylmethan beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Pikrinsäure auf 140—150° (Noelting, B. 24, 3143). — CH₃·O Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 183°. — Liefert bei der Oxydation mit Chloranil oder Bleidioxyd einen grünen Farbstoff.

2. Aminoderivat des Diphenyl - [2 - methyl - chinolyl - (6)] - carbinols $C_{2}H_{1}ON$.

Bis - [4 - (γ - oxy- butylidenamino) - [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_2$ C(OH) · [CH₂ · CH₂ · CH₃ · CH₄] $_2$ C(OH) · [CH₃ · CH₄] $_3$ C(OH) · [CH₃ · CH₄] $_4$ C(OH) · [CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₂ · CH₃ · CH₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₃ · CH(OH) · CH₂ · CH: N· C₆H₄] $_4$ C(OH) · [CH₂ · CH: N· C₆H

m) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_n H_{2n-29} ON.

6-Acetamino-9-oxy-7.10-dimethyl-9-phenyl-9.10 - dihydro - 1.2 - benzo - acridin $C_{27}H_{24}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 6-Acetamino-7.10-dimethyl-9-phenyl-1.2-benzo-acridiniumhydroxyd, S. 483.



n) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-37}ON.

6- Amino-7-methyl-9-[2-oxy-naphthyl-(1)]-1.2-benzo-acridin
C₂₈H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen von
2.4-Diamino-toluol mit 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und β-Naphthol und
Oxydation des Reaktionsprodukts mit Ferrichlorid (Ullmann, D. R. P.
127586; C. 1902 I, 340; Frdl. 6, 466). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig).
F: 220° (unkorr.). — Bei Einw. von rauchender Schwefelsäure entsteht eine in orangeroten Nadeln krystallisierende Sulfonsäure. — Löst sich in verd. Natronlauge mit gelber Farbe. Die Lösung in Eisessig ist orangegelb und wird beim Zufügen von Ferrichlorid schmutzigblaugrün. Färbt tannierte Baumwolle gelb.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-3}O_2N$.

b) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N$.

1. Aminoderivate des 2.6-Dioxy-pyridins C₅H₅O₂N (Bd. XXI, S. 161).

4-Amino-2.6-dioxy-pyridin bezw. 4-Imino2.6-dioxo-piperidin C₅H₆O₂N₂, Formel I bezw. II, bezw.
weitere desmotrope Formen, Glutaxin. B. Aus β-Oxyβ-amino-glutarsäure-äthylester-amid (Bd. III, S. 793)
beim Kochen mit Soda-Lösung (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2696). Beim Erhitzen von
2.4.6-Trioxy-pyridin mit überschüssigem Ammoniumacetat auf 120—140° (St., v. P., B.
19, 2705). Aus Glutazincarbonsäureäthylester (S. 556) beim Erhitzen mit konz. Kalilauge
(Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1742). — Tafeln (aus Wasser). F: ca. 300° (Zers.) (St.,
v. P.; B., R., Th.). Sohwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich
in Eisessig und den meisten anderen Lösungsmitteln (St., v. P.). — Liefert beim Behandeln
mit überschüssigem Bromwasser in verd. Salzsäure Pentabrom-acetessigsäure-amid (St.,
v. P.). Beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid erhält man 2.3.6-Trichlor-4-amino-pyridin, 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin, 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-oxy-pyridin und 3.5-Diohlor-4-amino-2.6-dioxy-pyridin (St., v. P.). Leitet man in eine kalte wäßrige
Lösung von Glutazin nitrose Gase ein, so bilden sich Nitroglutazin (S. 512) und Dinitroglutazin
(S. 512); beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwach saurer Lösung liefert Glutazin 3-Nitro2.6-dioxo-4-nitrosimino-piperidin (Nitrosonitroglutazin) (S. 591) und 3.5-Dinitro-2.6-dioxo4-nitrosimino-piperidin (Nitrosodinitroglutazin) (V. Pechmann, B. 20, 2656). Beim

Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 2.4.6-Trioxy-pyridin (St., v. P.; B., R., Th.). Bei Einw. von siedender $10^0/_0$ iger Schwefelsäure bildet sich Bis-[2.6-dioxy-pyridyl-(4)]-äther (St., v. P.). Glutazin liefert beim Kochen mit überschüssigem Hydroxylamin-hydrochlorid in Wasser 4-Hydroxylamin-2.6-dioxy-pyridin (S. 562) (St., v. P.). Reagiert mit Acetylchlorid bei $100-120^0$ unter Bildung von Acetylglutazin (s. u.) (St., v. P.). Bei Einw. von überschüssigem Benzoylchlorid auf dem Wasserbad entsteht 1-Benzoyl-2.6-dioxo-4-benzimino-piperidin (Dibenzoylglutazin) (Bd. XXI, S. 556) (v. P.). — Glutazin gibt mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung eine tiefrote Färbung, die beim Erwärmen in Dunkelgrün übergeht (St., v. P.; B., R., Th.). — AgC₅H₆O₃N₂+aq. Blättchen. Wird am Licht sowie beim Erhitzen dunkel (St., v. P.). — C₆H₆O₃N₂+HCl+H₂O. Prismen. Leicht löslich in Alkohol (St., v. P.). Wird durch Wasser zersetzt.

4-Acetamino-2.6-dioxy-pyridin (4-Acetimino-2.6-dioxo-piperidin) $C_7H_8O_3N_3 = NC_5H_2(OH)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen, Acetylglutaxin. B. Beim Erhitzen von Glutazin mit Acetylchlorid auf 100—120° (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2700). — Tafeln (aus Wasser). F: 285—290°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. Schwer löslich in Säuren, leicht in Alkalien. — Gibt beim Erhitzen mit Ferrichlorid eine violette Färbung. — $NH_4C_7H_7O_3N_3 + H_2O$. Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. Zersetzt sich bei schwachem Erwärmen. — $C_7H_8O_3N_2 + HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt.

Dibensoylglutazin $C_{19}H_{14}O_4N_9 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NC_8H_4O_9 : N \cdot CO \cdot C_6H_5$ s. Bd. XXI, S. 556.

- 3.5 Dichlor 4 amino 2.6 dioxy pyridin (3.5 Dichlor 4 imino-2.6 dioxo piperidin) C₅H₄O₂N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen, Dichlorglutazin. B. Neben anderen Produkten aus Glutazin beim Ho OH Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (STOKES, v. PECHMANN, B. 19, 2711). Nadeln (aus Wasser). F: 241,5° (Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 3.5-Dichlor-4-amino-2-oxy-6-äthoxy-pyridin C₇H₆O₂N₃Cl₂ = NC₅Cl₂(OH)(O·C₈H₅)·NH₅ bezw. desmotrope Formen. B. Neben 3.5-Dichlor-4-amino-2.6-diāthoxy-pryidin beim Erhitzen von 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin mit Natriumāthylat und Alkohol auf 190° (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2715). Bei Einw. von Natriumāthylat in Alkohol bei 190° auf 3.5.6-Trichlor-4-amino-2-oxy-pyridin sowie auf 3.5-Dichlor-4-amino-2-6-diāthoxy-pyridin (St., v. P.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 161,5°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Sublimierbar. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Unlöslich in verd. Säuren. Liefert bei Einw. von Phosphorpentachlorid ein bei 175° schmelzendes Produkt. Natriumsalz. Tafeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.
- 3.5-Dichlor-4-amino-2.6-diäthoxy-pyridin $C_0H_{12}O_2N_2Cl_2 = NC_5Cl_2(O\cdot C_2H_5)_2\cdot NH_2$. B. Neben 3.5-Dichlor-4-amino-2-oxy-6-āthoxy-pyridin aus 2.3.5.6-Tetrachlor-4-amino-pyridin beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumäthylat und Alkohol auf 190° (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2715). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98°. Sublimierbar; flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser; unlöslich in verd. Säuren und Alkalien. Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat in Alkohol bei 190° 3.5-Dichlor-4-amino-2-oxy-6-āthoxy-pyridin.
- 3-Nitro-4-amino-2.6-dioxy-pyridin (8-Nitro-4-imino-2.6-dioxo-piperidin) $C_5H_5O_4N_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen, Nitroglutazin. B. Neben Dinitroglutazin aus Glutazin beim Behandeln mit nitrosen Gasen in Wasser in der Kälte (v. Pechmann, B. 20, 2656). Orangegelbe Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich zwischen 170—180°, ohne zu schmelzen.
- 3-Nitro-4-nitrosamino-2.6-dioxy-pyridin $C_5H_4O_5N_4=NC_5H(NO_3)(OH)_3\cdot NH\cdot NO$ ist desmotrop mit 3-Nitro-4-diazo-2.6-dioxy-pyridin, S. 591.
- 3.5 Dinitro 4 amino 2.6 dioxy pyridin (3.5 Dinitro 4 imino-2.6 dioxo piperidin) C₅H₄O₆N₄, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen, Dinitroglutazin. B. Neben Nitroglutazin beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine wäßr. Lösung von Glutazin in der Kälte (v. Pechmann, B. 20, 2656). Gelbe Blättehen (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.
- 3.5-Dinitro-4-nitrosamino-2.6-dioxy-pyridin $C_8H_8O_7N_6 = NC_8(NO_8)_8(OH)_8 \cdot NH \cdot NO$ ist desmotrop mit 3.5-Dinitro-4-diazo-2.6-dioxy-pyridin, S. 591.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen C.H.O.N.

1. Aminoderivat des 4.6-Dioxy-2-methyl-pyridins C.H.O.N (Bd. XXI, S. 163).

5-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-pyridin bezw. 5-Imino-4.6-dioxo-2-methyl-piperidin C₈H₈O₂N₂, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus 5-Nitro-4.6-dioxy-2-methyl-pyridin beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure unter Kühlung (Larworth, Collie, Soc. 71, 841). — Nadeln mit 3H₂O; bei 100° werden 2H₂O abgespalten. Schwer löslich in kaltem Wasser, Aceton und Alkohol, unlöslich in Benzol und Chloroform. Löslich in verd. Salzsäure, in Alkalien und in Soda-Lösung. — Liefert bei kurzem Kochen mit Wasser eine Verbindung C₁₂H₁₂O₄N₂ (s. u.); dieselbe Verbindung entsteht auch beim Behandeln des Hydrochlorids mit der Hälfte der zur Neutralisation berechneten Menge Soda-Lösung und Kochen des Reaktionsgemisches; bei Anwendung der berechneten Menge Soda-Lösung erhält man 4.5.6-Trioxy-2-methyl-pyridin. — Farbreaktionen mit Oxydationsmitteln: L., C. — C₆H₈O₂N₂ + HCl + H₈O. Tafeln oder Nadeln. Fast unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Verbindung C₁₂H₁₃O₄N₂. B. Aus 5-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-pyridin bei kurzem Kochen mit Wasser (Lapworth, Collie, Soc. 71, 843). Aus dem Hydrochlorid des 5-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-pyridins beim Kochen mit der Hälfte der zur Neutralisation berechneten Menge Soda-Lösung (L., C.). — Mikroskopische Nadeln. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien; die alkal. Lösung wird an der Luft blau bis blaugrün. — Liefert bei längerem Kochen mit Salzsäure 4.5.6-Trioxy-2-methyl-pyridin.

2. Aminoderivate des 2.6-Dioxy-3-methyl-pyridins C₄H₇O₄N (Bd. XXI, S. 165).

4-Amino-2.6-dioxy-3-methyl-pyridin
bezw. 4-Imino-2.6-dioxo-3-methyl-piperidin
C₆H₆O₂N₃, Formel III bezw. IV, bezw. weitere
desmotrope Formen, Methylglutagin. B. Aus
β-Imino-α-methyl-α'-cyan-glutarsäure-diāthylester (Bd. III, S. 855) beim Kochen mit verd.
Schwefelsäure oder verd. Salzsäure (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1751). Aus Methylglutazin-carbonsäureāthylester beim Erhitzen mit Natronlauge (B., R., Th., Soc. 85, 1750).
Hellrote Nadeln (aus Wasser). F: ca. 260°. — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in Natronlauge 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-3-methyl-piperidin (Bd. XXI, S. 572). — Gibt mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung eine vorübergehende rote Färbung. — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt.

Dibensoylmethylglutasin $C_{20}H_{16}O_4N_8 = C_6H_8 \cdot CO \cdot NC_5H_8O_2(CH_8): N \cdot CO \cdot C_2H_5$ 8. Bd. XXI, S. 558.

5-Nitroso-4-amino-2.6-dioxy-8-methyl-pyridin $C_6H_7O_8N_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-3-methyl-piperidin, Bd. XXI, S. 572.

3. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_7H_9O_2N$.

1. Aminoderivate des 2.6-Dioxy-3-äthyl-pyridins C,H,O,N (Bd. XXI, S. 165).

4-Amino-2.6-dioxy-3-äthyl-pyridin bezw.
4 - Imino - 2.6 - dioxo - 3 - äthyl - piperidin C₇H₁₀O₂N₂, Formel V bezw. VI, bezw. weitere desmotrope Formen, Äthylglutasin. B. Aus Äthylglutasin. B.

Dibensoyläthylglutasin $C_{21}H_{18}O_4N_2 = C_8H_8 \cdot CO \cdot NC_8H_8O_8(C_2H_8) : N \cdot CO \cdot C_6H_8$ 8. Bd. XXI, S. 560.

5-Nitroso-4-amino-2.6-dioxy-3-äthyl-pyridin C,H₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-3-äthylpiperidin, Bd. XXI, S. 572.

BEILSTEIN² Handbuch. 4. Aufl. XXII.

2. Aminoderivat des 2.6-Dioxy-3.5-dimethyl-pyridins C2H4O.N.

4-Amino-2.6-dioxy-3.5-dimethyl-pyridin bezw. 4-Imino-2.6-dioxo-3.5-dimethyl-piperidin $C_7H_{10}O_2N_3$, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen, Dimethyl-glutasin. B. Aus β -Imino- α . α' -dimethyl-a-cyan-glutarsāure-diāthylester (Bd. III, S. 857) bei längerem Kochen mit verd. Mineralsäuren I. CH₃ CH₃ II. CH₃ HC C CH CH₉ (BABON, REMFRY, THORPE, Soc. 85, 1755). HO. NH OC NH CO NH CO NH CO

beim Erhitzen mit starker Kalilauge (B., R., Th., Soc. 85, 1754). — Gelbe Platten (aus Wasser). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und Essigsäure 2.4.6-Trioxy-3.5-dimethylpyridin. — Gibt mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung eine rote Färbung.

Dibenzoyldimethylglutaxin $C_{21}H_{18}O_4N_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot NC_5H_2O_2(CH_2)_3 : N \cdot CO \cdot C_6H_5$ s. Bd. XXI. S. 560.

c) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

3 - Amino - 4 - oxy - 2 - [4 - methoxy - phenyl] - pyrrol $C_{11}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C - C \cdot NH_2$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-2-[4-methoxy-phenyl]-pyrrol durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Wieland, Bloch, A. 340, 80). — Krystalle. F: 97°. Leicht löslich in heißem Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. — $C_{11}H_{12}O_2N_2 + HCl$. F: 214°; wird von 190° an dunkel. Die Schmelze ist rotbraun.

3. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen.

4-Amino-1-oxy-6.7-dimethoxy-isoindolenin $C_{10}H_{12}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Amino-6.7-dimethoxy-phthalimidin, S. 540.

4 - Acetamino - 6.7 - dimethoxy - 1 - acetoxy - isoindolenin CH₃ o $C_{14}H_{16}O_{5}N_{3} = (CH_{3}\cdot CO\cdot NH)(CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H \underbrace{C(O\cdot CO\cdot CH_{3})}_{C(O\cdot CO\cdot CH_{3})}N$. B. Aus 4-Amino-6.7-dimethoxy-phthalimidin (S. 540) bei Einw. von Acetanhydrid und Natriumacetat (BISTRZYCKI, Fink, B. 31, 935). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 242°.

4. Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen C_n H_{2n-15} O₄N.

2-Methyi-6.7-dimethoxy-1-[6-amino-8.4-dimethoxy-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, CH₃·O·CH₂·CH₂
N-Methyl-amino-Py * tetrahydro-papaverin, CH₃·O·CH₃·O·CH₃·CH

b) Aminoderivate der Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-19}O_4N$.

6.7 - Dimethoxy - 1 - [6 - amino - 3.4 - dimethoxy-benzyl] - isochinolin, Aminopapaverin C₂₀H₂₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Nitropapaverin (Bd. XXI, S. 228) mit Zinnchlorür + konz. Salzsäure in Alkohol (Pschorr, Stähler, Silber-Bach, B. 37, 1933). — Nadeln mit 1C₂H₆O (aus Alkohol). Die alkoholhaltige Verbindung sintert bei ca. 105° und schmilzt bei 116°; die durch Trocknen über Schwefelsäure oder Erhitzen auf 100° erhaltene alkoholfreie Verbindung beginnt bei 130° zu sintern und schmilzt bei 143° (korr.). — Durch Behandeln mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure unter Kühlung und Erwärmen der Diazoniumsalz-Lösung auf Zimmertemperatur entsteht 5.6-Dimethoxy-3-[6.7-dimethoxy-isochinolyl-(1)]-indazol (Diazopapaverin) (Syst. No. 3868).

Aminopapaverin-hydroxymethylat $C_{21}H_{26}O_5N_3$, $CH_3 \cdot O$.

s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Chlorid entsteht bei der Reduktion von Nitropapaverin-chlormethylat mit Zinn + konz. Salzsäure (Pschorr, Stählin, Silberbach, B. 37, 1940). — $C_{31}H_{25}O_4N_2 \cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 147° (korr.). — $C_{31}H_{25}O_4N_3 \cdot Cl + HCl$. Tafeln (aus verd. Salzsäure). F: 200° (korr.).

Acetaminopapaverin $C_{32}H_{34}O_5N_9 = NC_9H_4(O \cdot CH_3)_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)$. Beim Erhitzen von Aminopapaverin mit Acetanbydrid im Wasserbad (PSCHORR, STÄHLIN, SILBERBACH, B. 37, 1934). — Krystalle mit $1C_6H_6$ (aus Benzol). Schmilzt benzolhaltig bei 125° , benzolfrei bei 162° (korr.).

6.7-Dimethoxy-1-[α -amino-3.4-dimethoxy-benzyl]- $_{CH_3 \cdot O}$ isochinolin, Papaveraldylamin $C_{20}H_{22}O_4N_8$, s. nebenstehende $_{CH_3 \cdot O}$ N Formel. B. Bei der Reduktion des bei 235° schmelzenden Papaveraldinoxims (Bd. XXI, S. 635) in absolut-alkoholischer, durch Zusatz von Eisessig stets sauer gehaltener Lösung mit Natriumamalgam (Hirsch, M. 16, 847). — Gelbbraune Masse. Schmilzt bei 80—85° unter Aufschäumen. Leicht löslich in absol. Alkohol und Äther. — $C_{20}H_{22}O_4N_2 + HCl$ (im Vakuum). Weißer Niederschlag. Leicht löslich in Wasser und absol. Alkohol.

F. Oxo-amine.

1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-1}ON$.
- 1. Aminoderivat des Piperidons-(2) C₅H₉ON (Bd. XXI, S. 238).

3-Amino-piperidon-(2) $C_bH_{10}ON_2 = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot NH_2}{H_2C \cdot NH \cdot CO}$. B. Durch Sättigen einer Lösung von dl-Ornithin (Bd. IV, S. 424) in Methanol mit Chlorwasserstoff und Behandeln des in Wasser gelösten Reaktionsprodukts mit Silberoxyd (E. Fischeb, Zemplén, B. 42, 4886). — Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwerer in Essigester, sehr schwer in Äther. — Liefert beim Erhitzen mit $20^{\circ}/_{\circ}$ lger Salzsäure auf 100° dl-Ornithin. — $C_bH_{10}ON_2 + HCl$. Prismen (aus Alkohol). Sintert von 220° an, ist bei 250° unter Zersetzung geschmolzen. — $2C_5H_{10}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Blaßorangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei $200-205^{\circ}$. — Pikrat. Gelbes Krystallpulver. F: $160-162^{\circ}$ (korr.).

2. Aminoderivate des 2.2.4-Trimethyl-pyrrolidons-(5) $C_7H_{18}ON$.

4 - Amino - 1.2.2.4 - tetramethyl - pyrrolidon - (5) $C_8H_{16}ON_8 = (H_2N)(CH_3)C - CH_3$. B. Durch Umsetzung von N-Methyl-diacetonamin (Bd. IV, $OC \cdot N(CH_3) \cdot C(CH_3)_2$ S. 323) mit Ammoniumehlorid und Kaliumeyanid in Wasser bei 60° und Eindampfen des

33*

127---132°.

Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Kohn, M. 29, 501). — Flüssig. Kp.,: 140—143°; Kpa: 154-1570. Löslich in Wasser unter Erwärmung, leicht löslich in Äther. Gibt an der Luft ein festes Carbamat.

4 - Methylamino - 1.2.2.4 - tetramethyl - pyrrolidon - (5) C.H..ON. =

OC·N(CH₂)·C(CH₂)₃. B. Durch Umsetzung von N-Methyl-diacetonamin mit Methylamin-hydrochlorid und Kaliumcyanid in Wasser und Eindampfen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsāure (Kohn, M. 29, 503; K., Bum, M. 30, 734). — Krystalle. F: ca. 32° (K., B.). Kp₁₁: 121—122° (K., B.); Kp₁₈₋₁₆: 128—130° (K.).

4 - Dimethylamino - 1.2.2.4 - tetramethyl - pyrrolidon - (5) C₁₀H₂₀ON₂ =

 $OC \cdot N(CH_3) \cdot C(CH_3)_2$. B. Durch Umsetzung von N-Methyl-diacetonamin mit Dimethylamin-hydrochlorid und Kaliumcyanid in verd. Alkohol und Eindampfen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsaure (Kohn, M. 29, 505). — Siedet unter 13 mm bei 130—140°. Gibt an der Luft ein festes Carbamat. — $2C_{10}H_{20}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 110°). Schuppen. Schwer löslich in Alkohol.

 $\label{eq:Hydroxymethylat} \textbf{Hydroxymethylat} \quad \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{24}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{0} = \frac{[(\textbf{HO})(\textbf{CH}_{3})_{2}\textbf{N}](\textbf{CH}_{3})\textbf{C}-\textbf{CH}_{2}}{(\textbf{CH}_{3})_{2}\textbf{N}}$ In paroxymethylat $C_{11}H_{24}O_2N_2 = OC \cdot N(CH_2) \cdot C(CH_3)_2$. B. Das Jodid entsteht aus der vorangehenden Verbindung und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Kohn, M. 29, 506). — $C_{11}H_{23}ON_2 \cdot Cl + HCl + 2AuCl_2$. Gelb. — $C_{11}H_{23}ON_2 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Gelbroter, krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich. Das

1 - \tilde{A} thyl - 4 - \tilde{a} thylamino - 2.2.4 - trimethyl - pyrrolidon - (5) $C_{11}H_{12}ON_{2}$ = B. Durch Umsetzung von N-Äthyl-diacetonamin $OC \cdot N(C_2H_2) \cdot C(CH_2)_2$ (Bd. IV, S. 324) mit Athylamin-hydrochlorid und Kaliumcyanid in Wasser und Eindampfen des Reaktionsprodukts mit konz. Šalzsaure (Kohn, Bum, M. 80, 736). — Dickes Ol. Kpin-14:

4-[Methyl- $(\beta$ -oxy-äthyl)-amino]-1.2.2.4-tetramethyl-pyrrolidon-(5) $C_{11}H_{22}O_2N_2 =$ $OC \cdot N(CH_2) \cdot C(CH_2)_2$. B. Aus 4-Methylamino-1.2.2.4-tetramethyl-

pyrrolidon-(5) und Åthylenoxyd in Wasser bei gewöhnlicher Temperatur (Kohn, Bum, M. 30, 734). — Pulver. — $C_{11}H_{22}O_{2}N_{2}+2HCl+2AuCl_{2}+H_{2}O$. Gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 167°.

 $OC \cdot N(CH_2) \cdot C(CH_2)_2$ B. Das Jodid entsteht aus der vorangehenden Verbindung und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Kohn, Bun, M. 30, 736). — C12H25O2N2 · C1+HC1+PtCl4. Orangefarbene Krystalle.

1 - Athyl - 4 - [äthyl - $(\beta$ - oxy - β thyl) - amino] - 2.2.4 - trimethyl - pyrrolidon - (5) $C_{12}H_{24}O_2N_2 = [(HO \cdot CH_2 \cdot CH_2)(C_2H_3)N](CH_2)C$ — CH₂ OC·N(C₂H₂)·C(CH₂)₂. B. Aus 1-Äthyl-4-äthylamino-2.2.4-trimethyl-pyrrolidon-(5) und Athylenoxyd in Wasser (Kohn, Bum, M. 80, 737). — Gelbliche, zahe Flüssigkeit.

Hydroxymethylat $C_{14}H_{20}O_2N_2 =$ $OC \cdot N(C_2H_3) \cdot C(CH_3)_2$. B. Das Jodid entsteht ans $[(HO \cdot CH_a \cdot CH_a)(C_aH_a)(CH_a)N(OH)](CH_a)C$ der vorangehenden Verbindung und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Kohn, Bun, M. 80, 737). — C₁₄H₂₀O₂N₂·Cl+HCl+PtCl₄. Rötlichgelbes Pulver.

4 - [Methyl - acetyl - amino] - 1.2.2.4 - tetramethyl - pyrrolidon - (5) $C_{11}H_{20}O_2N_2 =$ **B**. Aus 4-Methylamino-1.2.2.4-tetramethyl- $OC \cdot N(CH_2) \cdot C(CH_2)_2$ pyrrolidon-(5) und siedendem Acetanhydrid (Kohn, M. 29, 504). - Tafeln (aus Benzol +

Ligroin). F: 123—125,5°. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit schwach alkalischer Reaktion.

- 4 [ω Phenyl thioureido] 1.2.2.4 tetramethyl pyrrolidon (5) $C_{15}H_{21}ON_3S = (C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH)(CH_3)C$ CH₂
 OC·N(CH₃)·C(CH₃)
 B. Aus 4-Amino-1.2.2.4-tetramethyl-pyrrolidon-(5) und Phenylsenföl in Ather (Kohn, M. 29, 503). Krystalle (aus Alkohol). F: 180°
- 4 [N Methyl N' phenyl thioureido] 1.2.2.4 tetramethyl pyrrolidon (5) $\begin{array}{c} \text{C}_{10}\text{H}_{23}\text{ON}_{3}\text{S} = \\ & \text{OC} \cdot \text{N}(\text{CH}_{3}) \text{]}(\text{CH}_{3})\text{C} \text{CH}_{2} \\ & \text{OC} \cdot \text{N}(\text{CH}_{3}) \cdot \text{C}(\text{CH}_{3})_{2} \\ \end{array} . \quad B. \quad \text{Aus 4-Methylamino-} \\ \text{1.2.2.4-tetramethyl-pyrrolidon-(5) und Phenylsenföl in Äther (Kohn, <math>M$. 29, 504). Krystalle (aus Alkohol). F: 132—135°.
- 3. Aminoderivate des 3-Propyl-piperidons-(2) $C_8H_{15}ON$ (Bd. XXI, S. 246). 8-[y-Amino-propyl]-piperidon-(2) $C_8H_{16}ON_2 = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2$
- B. Das Carbonat entsteht neben 1.2.3.4.5.6.7.10-Oktahydro-1.8-naphthyridin (Syst. No. 3468) bei der Destillation von carbonathaltiger Bis-[γ-amino-propyl]-essigsäure (Reisser, B. 27, 980). Öl. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Gibt bei der Destillation Oktahydro-1.8-naphthyridin. C₈H₁₆ON₂ + HCl. Krystallwarzen (aus Alkohol + Äther). F: 159,5° (unkorr.). Leicht löslich in Wasser, schwerer in absol. Alkohol, schwer in Äther. 2C₈H₁₆ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 220° (unkorr.). Pikrat C₈H₁₆ON₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Älkohol). F: 207° (unkorr.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, leichter in Chloroform und Eisessig.
- 8 [γ Benzamino propyl] piperidon (2) $C_{15}H_{80}O_{9}N_{9} = H_{1}C \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot NH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 3-[γ -Amino-propyl]-piperidon-(2) und $H_{1}C \cdot NH \cdot CO$ Benzoylchlorid in verd. Natronlauge (R., B. 27, 981). Nadeln (aus Wasser). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, sehwer in Wasser und Benzol, fast unlöslich in Ather und Ligroin.
 - b) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3}ON$.
- 1. Aminoderivat des Δ^1 -Pyrrolons-(5) C_4H_5ON .
- **2-Anilino-** Δ^1 -pyrrolon-(5) $C_{10}H_{10}ON_2 = \frac{H_2C CH_2}{OC \cdot N : C \cdot NH \cdot C_6H_5}$ ist desmotrop mit 5-Oxo-2-phenylimino-pyrrolidin, Bd. XXI, S. 372.
- 2. Aminoderivate des 6-0x0-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridins $C_0H_{12}ON$ (Bd. XXI, 8. 260).
- 5-Amino-6-oxo-2.2.4-trimethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin $C_8H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C : C(CH_3) \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 5-Imino-6-oxo-2.2.4-trimethyl-piperidin, Bd. XXI, 8. 395.
- 5-Amino-6-oxo-1.2.2.4-tetramethyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin $C_9H_{16}ON_8 = H_2N \cdot C: C(CH_2) \cdot CH_2$ ist desmotrop mit 5-Imino-6-oxo-1.2.2.4-tetramethyl-piperidin, Bd. XXI, S. 395.
 - c) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5}ON$.
- 1. Aminoderivat des Pyridons-(2) C_bH_5ON (Bd. XXI, S. 268).
- **5-Amino-pyridon-(2)** $C_5H_6ON_2 = \frac{\dot{H}\dot{C}: CH \cdot C \cdot NH_2}{OC \cdot NH \cdot \dot{C}H}$ ist desmotrop mit 5-Amino-2-oxypyridin, S. 498.

- 2. Aminoderivat des 2-Acetyl-pyrrols C.H.,ON (Bd. XXI, S. 271).
- 4-Amino-2-acetyl-pyrrol $C_0H_0ON_2 = \frac{H_2N \cdot C CH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot CO \cdot CH_3}$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-2-acetyl-pyrrol (Bd. XXI, S. 272) mit Zinn und Salzsäure (Ciamician, Silber, G. 15, 321; B. 18, 1460). $2C_0H_0ON_0 + 2HCl + PtCl_A$. Gelbe Nadeln (aus Salzsäure).
- 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C2H2ON.
- 1. Aminoderivat des 2.4-Dimethyl-pyridons-(6) C_7H_9ON (Bd. XXI, S. 274). 5-Amino-2.4-dimethyl-pyridon-(6) $C_7H_{10}ON_2 = \frac{H_2N \cdot C : C(CH_3) \cdot CH}{OC-NH-C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin. S. 498.
- 2. Aminoderivat des 2.6-Dimethyl-pyridons-(4) C_7H_9ON (Bd. XXI, S. 275). 3-Amino-2.6-dimethyl-pyridon-(4) $C_7H_{10}ON_2 = \frac{HC \cdot CO \cdot C \cdot NH_2}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$ ist desmotrop mit 3-Amino-4-oxy-2.6-dimethyl-pyridin, S. 499.
- 4. Aminoderivat des 2-Methylen-tropinons $C_aH_{11}ON$.
- 2-Anilinomethylen-tropinon $C_{18}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Phenyliminomethyl-tropinon, Bd. XXI, S. 415.
 - d) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-p}ON$.
- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_8H_7ON .
 - 1. Aminoderivate des Oxindols C₈H₇ON (Bd. XXI, S. 282).
- 8-Amino-oxindol $C_8H_8ON_2=C_8H_4$ $CH(NH_2)$ CO. B. Durch Reduktion von Isatin- β -oxim mit Zinn und Salzsäure (BAEYER, Knop, A. 140, 37). Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid, Kupferchlorid oder salpetriger Säure Isatin (B., B. 11, 1228). $C_8H_8ON_2+HCl$. Krystallwarzen. Gibt bei 80° Salzsäure ab, zersetzt sich bei 170°, ohne zu schmelzen (B., K.). Wird durch Wasser zersetzt.
- 6-Amino-oxindol C₈H₃ON₃, s. nebenstehende Formel. B.
 Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-phenylessigsäure mit Zinn und
 Salzsäure (Gabriel, Meyer, B. 14, 832). Nadeln (aus Wasser).
 F: ca. 200° (unter starker Dunkelfärbung). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und
 Äther, schwerer in Benzol und Schwefelkohlenstoff. Liefert mit Amylnitrit und Salzsäure
 bei Gegenwart von Alkohol und Äther 3-Oximino-oxindol-diazoniumchlorid-(6) (S. 592)
 (G., M., B. 14, 832, 2332).
- 4 Brom 6 amino oxindol C₃H₇ON₂Br, s. nebenstehende
 Formel. B. Durch Reduktion von 3.6(oder 5.6)-Dibrom-2.4-dinitrophenylmalonsäure-diäthylester mit Zinn und wäßrig-alkoholischer
 Salzsäure in Gegenwart von Platin bei 50—70° (JACESON, BANGBOFT,

 Am. 12, 301). Mikroskopische Nadeln. F: cs. 212° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig, löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Benzol, unlöslich oder fast unlöslich in
 Äther, Chloroform und kaltem Wasser. Löslich in Natronlauge. Zersetzt sich beim Aufbewahren. C₃H₇ON₂Br+HCl+H₃O. Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Wird bei 135°
 noch nicht wasserfrei. Schwer löslich in kaltem Wasser, Benzol, Chloroform und Eisessig, fast unlöslich in Äther, sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff.
- 8.8-Diamino-oxindol $C_0H_0ON_0=C_0H_4$ $C(NH_0)_0$ CO. Derivate hiervon s. bei den Derivaten des Isatins, Bd. XXI, S. 442, 443, 446, 451, 454.

2. Aminoderivat des Lactams der 6 - Amino - 3 - methyl - benzoesäure C_0H_0ON .

Lactam oder Azlacton der 4.6-Bis-acetamino-3-methyl-benzoesäure $C_{12}H_{12}O_3N_2$, Formel I oder II, wird nach Formel II (Syst. No. 4383) abgehandelt.

$$I. \begin{array}{c} CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \begin{array}{c} -CO \\ -N \cdot CO \cdot CH_3 \end{array} \end{array} \qquad II. \begin{array}{c} CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \begin{array}{c} CO \\ -N \cdot CO \cdot CH_3 \end{array} \end{array}$$

2. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C.H.ON.

- 1. Aminoderivate des 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolins C_9H_9ON (Bd. XXI, S. 288).
- 7-Amino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, 7-Amino-hydro-carbostyril C₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-hydrozimtsäure mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, H₂N. NH CO NH Commermann, B. 12, 602). Nadeln oder Prismen. F: 211°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwerer in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. C₂H₁₀ON₂ + HCl. Nadeln. Chloroplatinat. Gelbe Blättchen.
- x-Brom-7-amino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, x-Brom-7-amino-hydro-carbostyril C₉H₉ON₂Br = HNC₉H₆Br(:O)·NH₂. B. Neben x.x-Dibrom-7-amino-hydrocarbostyril (s. u.) aus 7-Amino-hydrocarbostyril und Brom in heißem Eisessig (G., Z., B. 12, 603). Gelbliche Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 218—219°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer in Äther, Chloroform und Benzol.
- x.x-Dibrom-7-amino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, x.x-Dibrom-7-amino-hydrocarbostyril $C_9H_8ON_2Br_2 = HNC_9H_5Br_2(:O)\cdot NH_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 179° (G., Z., B. 12, 603). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Eiscssig und Benzol.

2. Aminoderivate des 5-Methyl-oxindols C₉H₉ON (Bd. XXI, S. 291).

- 3-p-Toluidino-5-methyl-oxindol C₁₆H₁₆ON₂, s. CH₃ CH·NH·C₆H₄·CH₃ nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Dichloressigsäure mit 4 Mol p-Toluidin (Duisberg, B. NH·C₆H₄·CH₃ 18, 191; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 27979; Frdl. 1, 149; P. J. Meyer, B. 16, 2262; D. R. P. 25136; Frdl. 1, 148). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 166—167° (D.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin, schwer in Wasser (D.). Löslich in alkoh. Kalilauge mit roter Farbe (D.). Die alkoh. Lösung schmeckt beißend (D.). Beim Einleiten von Luft in die alkoh. Lösung entsteht 5-Methyl-isatin-p-tolylimid-(3) (Bd. XXI, S. 510) (D.; B. & Co.). Reduziert ammoniakalisch-alkoholische Silber-Lösung unter Spiegelbildung (D.). Gibt bei der Zinkstaub-Destillation 5-Methyl-indol und p-Toluidin; auch bei der Einw. von Natriumamalgam wird p-Toluidin abgespalten (D.). C₁₆H₁₆ON₂+HCl. Krystallpulver. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, sehr schwer in konz. Salzsäure (D.).
- 1 Acetyl 3 [acetyl p toluidino] 5 methyl oxindol $C_{20}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_0$. B. Aus 3-p-Toluidino-5-methyl-oxindol und siedendem Acetanhydrid in Wasserstoff-Atmosphäre (Duisberg, B. 18, 193). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwerer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und in Natronlauge.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-p-Tolylnitrosamino-5-methyl-oxindol} & \textbf{oder} & \textbf{1-Nitroso-3-p-toluidino-5-methyl-oxindol} & \textbf{C11_{16}H_{16}O_2N_3} & = \textbf{CH_3} \cdot \textbf{C6_{13}} & \underline{\textbf{CH[N(NO)} \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \textbf{CH}_3]} \\ & \textbf{CH(NH-CH)} & \textbf{CH)} \\ \end{array}$

CH₃·C₆H₃ CH(NH·C₆H₄·CH₃) CO. B. Aus 3-p-Toluidino-5-methyl-oxindol und Kaliumnitrit in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Duisberg, B. 18, 193). — Hellgelbe Nadeln (aus

Alkohol). Schmilzt oberhalb 220° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, Ligroin und Benzol, leichter in Alkohol, Ather und Chloroform. - Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{11}ON$.

1. Aminoderivat des 2 - 0xo - 3 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolins $C_{10}H_{11}ON$.

7-Amino-2-oxo-3-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, 7-Amino-3-methyl-hydrocarbostyril $C_{10}H_{12}ON_2$, s. neben-CH3 CH CH3 HoN. stehende Formel. B. Aus β -[2-Nitro-4-amino-phenyl]-isobuttersäure bei 2-stdg. Kochen mit Schwefelammonium-Lösung (EDELEANU, Soc. 53, 560). — Nadeln (aus Wasser). F: 216°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Ligroin.

Aminoderivat des 2 - 0xo - 4 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolinsC,0H,1ON.

CH(CH₃) CH₂ 1 - Oxy - 7 - amino - 2 - oxo - 4 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydrochinolin, 1 - Oxy - 7 - amino - 4 - methyl - hydrocarbostyril H₂N· C₁₀H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von β -[2.4-Dinitro-phenyl]-buttersäure mit Schwefelammonium bei 55—60° (SCHROETER, B. 40, 1597). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 177°. Löslich in Säuren und Alkalien.

3. Aminoderivat des 4.6-Dimethyl-oxindols C₁₀H₁₁ON.

8 - [symm. - m - Xylidino] - 4.6 - dimethyl - oxindol $C_{18}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2 Mol symm. CH₃ m-Xylidin und 1 Mol dichloressigsaurem Kalium bei Gegenwart von Natriumacetat in heißem Wasser (HELLER, A. 358, 367). — Nadeln (aus Äthylenbromid). F: 250°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. - Liefert bei der Oxydation mit Jod in Eisessig 4.6-Dimethyl-isatin.

4. Aminoderivate des 5.7-Dimethyl-oxindols C₁₀H₁₁ON (Bd. XXI, S. 294).

3 - [asymm. - m - Xylidino] -5.7-dimethyl-oxindol C₁₈H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol dichloressigsaurem Kalium und 2 Mol asymm. m-Xylidin bei Gegenwart von Natriumacetat in heißem Wasser (HELLER, A. 358, 363). - Nadeln (aus Toluol).

F: ca. 234°. Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in konz. Salzsäure. - Färbt sich rasch an der Luft. Die alkoh. Lösung reduziert ammoniakalische Silbernitrat-Lösung unter Spiegelbildung. Gibt mit Brom in kaltem Eisessig 3-Brom-3-[asymm.-mxylidino]-5.7-dimethyl-oxindol (Bd. XXI, S. 516), das beim Erhitzen der Reaktions-Lösung in 5.7-Dimethyl-isatin übergeht.

4. Aminoderivat des 4-Methyl-2-phenyl-pyrrolidons-(5) C₁₁H₁₂ON.

4-Methylamino-1.4-dimethyl-2-phenyl-pyrrolidon-(5) $C_{12}H_{16}ON_2 =$

OC·N(CH₂)·CH·C₆H₅. B. Durch Umsetzung von Benzalaceton mit 33°/₀iger wäßr. Methylamin-Lösung, Behandlung der entstandenen Lösung von Methylamino-benzylaceton mit Kaliumcyanid und Methylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol bei 60° und Verseifung des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Kohn, M. 29, 507). — Sehr zähe Flüssigkeit. Kp1: 1810. Leicht löslich in Wasser. Gibt an der Luft ein Carbamat.

5. Aminoderivate des 2.2-Dimethyl-6-phenyl-piperidons-(4) $C_{18}H_{17}ON$ (Bd. XXI, S. 299).

2.2-Dimethyl-6-[8-amino-phenyl]-piperidon-(4), m-Amino-benzaldiacetonamin H.C.CO.CH. $C_{18}H_{18}ON_{2} = H_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot HC \cdot NH \cdot C(CH_{3})_{2}$. B. Durch Reduktion von m-Nitro-benzaldiscetonamin (Bd. XXI, S. 300) mit Zinnehlorür in konz. Salzašure (ANTRICK, A. 227, 378). — Gelbliches, dickflüssiges Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Chloroform, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer in Ligrein. — Oxalat C₁₃H₁₈ON₂ + C₂H₂O₄. Krystalle. F: 113° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. 2.2-Dimethyl-6-[4-amino-phenyl]-piperidon-(4), p-Amino-benzaldiacetonamin $C_{12}H_{18}ON_2 = H_2O \cdot CO \cdot CH_2$ $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot NH \cdot C(CH_2)_1 \cdot B. \quad \text{Analog} \quad \text{der} \quad \text{vorangehenden} \quad \text{Verbindung}$ (Antrior, A. 227, 380). — Gelbliches Öl. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform, Benzol und heißem Wasser. — Oxalat $C_{13}H_{14}ON_2 + C_2H_2O_4$. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

- e) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-11}ON.
- 1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen CaHsON.
 - 1. Aminoderivat des 3-Oxo-7-aza-indens¹) C₂H₅ON (Bd. XXI, S. 301).
- 2-Chlor-1-anilino-8-oxo-7-aza-inden 1) C₁₄H₉ON₂Cl, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Chlor-3-phenylimino-1-oxo-4-aza-hydrinden, Bd. XXI, S. 431.
 - 2. Aminoderivate des 3-Oxo-indolenins C₈H₈ON (Bd. XXI, S. 301).
- **2-Anilino-3-oxo-indolenin** $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 < {}^{CO}_N > C \cdot NH \cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit Isatin- α -anil, Bd. XXI, S. 439.
- 2-Toluidino-3-oxo-indolenine $C_{15}H_{12}ON_2 = C_5H_4 < CO < C \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot CH_3$ sind desmotron mit Isatin- α -tolvlimiden. Bd. XXI. S. 440.
- 2-[4-Dimethylamino-anilino]-3-oxo-indolenin $C_{16}H_{15}ON_3 = C_6H_4 < {}^{CO}_N > C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ ist desmotrop mit Isatin- α -[4-dimethylamino-anil], Bd. XXI, S. 440.
- 5.7-Dibrom-2-äthylamino-3-oxo-indolenin C₁₀H_eON₂Br₂, S. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5.7-Dibrom-isatin-äthylimid-(2), Bd. XXI, S. 455.
- 2. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C.H.ON.
- 1. Aminoderivat des 6-Oxo-5.6-dihydro-chinolins C₉H₇ON (Bd. XXI, S. 303).

 5.5.7-Trichlor-8-anilino-6-oxo-5.6-dihydro-chinolin C₁₅H₉ON₂Cl₃, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5.5.7-Trichlor-8-phenylimino-6-oxo-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin, Bd. XXI, S. 507.
 - 2. Aminoderivate des Chinolons-(2) C₉H₇ON (Bd. XXI, S. 304). H₂N

5-Amino-chinolon-(2) (5-Amino-carbostyril) C₀H₀ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5-Amino-2-oxy-chinolin, S. 500.

1-Methyl-5-amino-chinolon-(2), 1-Methyl-5-amino-carbostyril $C_{10}H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_0H_2 \cdot CH - CH \cdot B$. Durch Reduktion von 1-Methyl-5-nitro-chinolon-(2) mit Schwefelammonium (Decker, Engler, B. 42, 1736). — Hellgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 213°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{10}H_{10}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln. F: 221°.

1. Äthyl-5-amino-chinolon-(2), 1-Äthyl-5-amino-carbostyril $C_{11}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_2 CH$ $N(C_3H_5) \cdot CO$ 8. Durch Reduktion von 1-Äthyl-5-nitro-chinolon-(2) mit Schwefelammonium (D., E., B. 42, 1737). — Blättchen (aus Benzol), Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 177—178°. — $C_{11}H_{12}ON_2 + HCl + 2H_2O$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 235° (Zers.).

¹⁾ Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V, S. IX—XV.

- 1 Methyl 5 acetamino chinolon (2), 1 Methyl 5 acetamino carbostyril $C_{12}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C$
- 6 Amino chinolon (2) (6 Amino carbostyril) C₉H₈ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 6-Amino-2-oxy-chinolin, S. 500.
- 1- Methyl-6-amino-chinolon-(2), 1- Methyl-6-amino-carbostyril $C_{16}H_{10}ON_8 = H_2N \cdot C_6H_2 CH CH N(CH_2) \cdot CO$. B. Durch Reduktion von 1-Methyl-6-nitro-chinolon-(2) mit Schwefelammonium in Alkohol (Decker, Engler, B. 36, 1173). Gelbe Krystalle (aus Benzol). Riecht charakteristisch. F: 165°. Mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, schwerer in anderen Lösungsmitteln. Saures Hydrochlorid. Schwach rötliche Nadeln. F: 277°. Sehr leicht löslich.
- 7 Amino chinolon (2) (7 Amino carbostyril) C₉H₉ON₉, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 7-Amino-2-oxy-chinolin, S. 500.
- 1-Methyl-7-amino-chinolon-(2), 1-Methyl-7-amino-carbostyril $C_{10}H_{10}ON_8 = H_2N \cdot C_6H_3 CH CH Reduktion von 1-Methyl-7-nitro-chinolon-(2) mit Schwefelammonium (Deokee, Engler, B. 42, 1738). Nadeln (durch Sublimation), wasserhaltige Krystalle (aus der salzsauren Lösung durch Ammoniak). F: 185°. <math>C_{10}H_{10}ON_2 + HCl + H_2O$. Goldgelbe Nadeln. F: 244° (Zers.).
- 1 Methyl 7 acetamino chinolon (2) , 1 Methyl 7 acetamino carbostyril $C_{12}H_{12}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot$
- 1-Methyl-8-amino-chinolon-(2), 1-Methyl-8-amino-carbostyril $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1-Methyl-8-nitro-chinolon-(2) mit Schwefelammonium (D., E., B. 42, 1738). Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 180°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. H_2N CH_3 Oxydiert sich an der Luft leicht unter Dunkelfärbung.
- 1 Methyl 8 formamino chinolon (2), 1 Methyl 8 formamino carbostyril $C_{11}H_{10}O_2N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_2 \cdot CH CH N(CH_2) \cdot CO$. B. Aus 1-Methyl-8-amino-chinolon-(2) und konz. Ameisepsäure auf dem Wasserbad (D., E., B. 42, 1738). Wasserhaltige Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 88°, gibt bei 120° das Krystallwasser ab, wird wieder fest und zersetzt sich bei 185—190°, ohne zu schmelzen.
- 1 Methyl 8 acetamino chinolon (2), 1 Methyl 8 acetamino carbostyril $C_{18}H_{19}O_{2}N_{2} = CH_{3} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{3} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}$
- 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C10H2ON.
- 1. Aminoderivat des 2-Methyl-chinolons-(4) C₁₀H₂ON (Bd. XXI, S. 314).

 8 Amino 2 methyl chinolon (4), 8 Amino chinaldon C₁₀H₁₀ON₂ = .CO · C · NH₂

 C₀H₄ NH · C · CH₃ ist desmotrop mit 3-Amino-4-oxy-2-methyl-chinolin, S. 503.

2.	Aminoderivat	des	4-Methyl-chinolons-(2)	C ₁₀ H ₉ ON	(Bd. XXI,	S. 3	314).
							-

7 - Amino - 4 - methyl - chinolon - (2), 7 - Amino - lepidon C10H10ON, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 7-Amino-2-oxy-4-methyl-chinolin, S. 504.

4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{11}H_{11}ON$.

1. Aminoderivat des 4.6-Dimethyl-chinolons-(2) C.H.,ON.

7-Amino-4.6-dimethyl-chinolon-(2) $C_{11}H_{12}ON_2$, s. neben-CH₃· stehende Formel, ist desmotrop mit 7-Amino-2-oxy-4.6-dimethylchinolin, S. 504.

2. Aminoderivate des 2-Methyl-3-acetyl-indols C₁₁H₁₁ON (Bd. XXI, S.317).

2-Methyl-3-aminoacetyl-indol, α -Methyl- β -glycyl-indol $C_{11}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von α -Methyl- β -hippuryl-indol (s. u.) mit Eisessig-Chlorwasserstoff -C·CO·CH2·NH2 im Rohr auf 100° (E. Fischer, Kaas, B. 39, 1277). — Krystalle (aus Wasser). F: 176° (korr.; Zers.). Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser, schwer in heißem Benzol und Toluol. Leicht löslich in verd. Säuren. — Sehr empfindlich gegen Oxydationsmittel. Färbt sich in feuchtem Zustand, namentlich in Gegenwart von Ammoniak, an der Luft rot und nimmt den Geruch des 2-Methyl-indols an. Die wäßr. Lösung gibt mit FEHLINGscher Lösung einen dunkelblauen Niederschlag.

2 - Methyl - 3 - benzaminoacetyl - indol, α - Methyl - β - hippuryl - indol $C_{1g}H_{1g}O_{2}N_{2}$

C CO·CH₂·NH·CO·C₀H₅ C·CH₃ . B. Aus 2-Methyl-indol und Hippurylchlorid bei Gegen-

wart von Magnesiumoxyd in Benzol bei 60-70° (F., K., B. 39, 1277). - Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 269° (korr.; Zers.). Löslich in ca. 30 Tln. Eisessig von 100°, ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer in anderen Lösungsmitteln. - Liefert beim Erhitzen mit Eisessig-Chlorwasserstoff α-Methyl-β-glycyl-indol und eine gelbe, bei 1900 schmelzende Substanz

5. Aminoderivat des 4-Methyl-3-äthyl-chinolons-(2) $C_{19}H_{13}ON$.

C(CH₃) C · C₂H₅ 7-Amino-4-methyl-3-äthyl-chinolon-(2) $C_{12}H_{14}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 7-Amino-2-oxy-4-methyl-3-athyl-chinolin, S. 505.

f) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} ON$.

1. Aminoderivat des 2-Phenyl-4-äthyliden- Δ^2 -pyrrolons-(5) $C_{19}H_{11}ON_{12}$

1.2 - Diphenyl - 4 - $[\alpha$ - anilino - α - α - pyrrolon - (5) $C_{\alpha}H_{\alpha}ON_{\alpha}$ $CH_3 \cdot C(NH \cdot C_0H_5): C \longrightarrow CH$ $\underbrace{\operatorname{OC} \cdot \operatorname{N}(C_6H_5) \cdot \overset{\text{\tiny{\parallel}}}{\operatorname{C}} \cdot \operatorname{C}_6H_5}_{\text{\tiny{\parallel}}} \text{ ist desmotrop mit 1.2-Diphenyl-4-}[\alpha\text{-phenylimino-$athyl}]\text{-}}_{\text{\tiny{\parallel}}}$ Δ^2 -pyrrolon-(5), Bd. XXI, S. 522.

2. Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung $C_{10}H_{26}ON$.

 $\alpha.\beta.\gamma$ -Tribrom- η -oxo- γ -brommethyl- δ -[β -dimethylamino- β -thyl]- η -[chinolyl-(4)]heptan oder $\alpha.\beta$ -Dibrom- η -oxo- γ -dimethylaminomethyl- δ - $[\alpha.\beta$ -dibrom-äthyl]- η -[chinolyl-(4)]-heptan $C_{21}H_{26}ON_{2}Br_{4}$, Formel I oder II, des-Dimethylcinchotoxin-tetrabromid. B. Das Dihydro-CO · CH₂ · CH₂ · CH[CH₂ · CH₂ · N(CH₃)₂] · CBr(CH₂Br) · CHBr · CH₂Br bromid entsteht aus salzsaurem des - Dimethylcinchotoxin (S. 525) und Brom Chloroform (COMAN- $\textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}(\textbf{CHBr} \cdot \textbf{CH}_2\textbf{Br}) \cdot \textbf{CH}[\textbf{CH}_2 \cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_3)_2] \cdot \textbf{CHBr} \cdot \textbf{CH}_2\textbf{Br}$ DUCCI, D'ONGHIA, Boll. chim. farm. 48, 752; C. II. 1909 II, 2086). — $C_{21}H_{26}$ ON, Br, +2 HBr. Ziemlich

hygroskopisch. Löslich in Wasser mit saurer Reaktion. — C₂₁H₂₀ON₂Br₄+2HCl+2AuCl₂.

Gelbrotes Pulver. F: 85°. — $C_{21}H_{26}ON_2Br_4 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgelbes Krystallpulver. F: 230°. — Hydrobromid-Pikrat $C_{21}H_{26}ON_2Br_4 + HBr + C_6H_2O_7N_2$. Gelbes Pulver. F: 143—145°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

g) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-15}ON.

1. Aminoderivate des Naphthostyrils C11H,ON (Bd. XXI, S. 328).

Lactam der 5.8-Diamino-naphthoesäure-(1), Aminonaphthostyril

C₁₁H₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5.8-Dinitronaphthoesäure-(1) (Bd. IX, S. 654) (EKSTRAND, J. pr. [2] 38, 269) oder von Nitronaphthostyril (Bd. XXI, S. 330) (E., J. pr. [2] 38, 181) mit Zinn und Salzsäure.

Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 239—240°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in
heißem Wasser. — Liefert beim Behandeln mit Kaliumnitrit und Kupferchlorür in salzsaurer Lösung Chlornaphthostyril (Bd. XXI, S. 329). — C₁₁H₈ON₂+HCl. Gelbe Nadeln.
Schmilzt oberhalb 290°.

Lactam der 8-Amino-5-acetamino-naphthoesäure-(1), Acetaminonaphthostyril $C_{12}H_{10}O_2N_2=CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5 < 0$. B. Durch Reduktion von 8-Nitro-5-acetaminonaphthoesäure-(1) mit Ferrosulfat und Ammoniak und Kochen des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Ekstrand, Of. Sv. 1889, 617). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 280°.

Nitroacetaminonaphthostyril $C_{18}H_0O_4N_8 = CH_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_4(NO_8) \stackrel{NH}{\stackrel{!}{CO}}$. B. Beim Erwärmen von Acetaminonaphthostyril mit Salpetersäure (D: 1,42) (EESTRAND, Of. Sv. 1889, 618). — Goldgelbe Nadeln. F: 250° (Zers.).

2. Aminoderivat des 3-Benzoyl-pyridins C12H2ON (Bd. XXI, S. 331).

2-Amino-8-bensoyl-pyridin $C_{12}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von 3-Benzoyl-picolinsäure-amid mit alkal. Natriumhypobromit-Lösung (Kirpal, M. 27, 375). — Krystalle (aus Wasser). F: 145°.

h) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-17}ON$.

1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{12}H_7ON$.

1. Aminoderivat des 3-Oxo-6.7-benzo-indolenins $C_{12}H_7ON$.

 $C_{18}H_{7}ON$.

2-Anilino-8-oxo-6.7-benzo-indolenin $C_{18}H_{12}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 6.7-Benzo-isatin-anil-(2), Bd. XXI, S. 524.

2. Aminoderivat des 3-Oxo-4.5-benzo-indolenins $C_{12}H_7\mathrm{ON}.$

2-Anilino-8-oxo-4.5-benzo-indolenin $C_{18}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4.5-Benzo-isatin-anil-(2), Bd. XXI, S. 525.

2. Aminoderivate des Acridons $C_{18}H_9ON$ (Bd. XXI, S. 335).

1-Amino-acridon C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1-Nitro-acridon mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure unter Zusatz von etwas Alkohol (Ullmann, A. 355, 333). Durch Erhitzen von 3'-Amino-diphenylamin-carbonsäure-(2) mit konz. Schwefelsäure auf 100° NH (U.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 285°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig. Die alkoh. Lösung fluoresciert nach Zusatz von Salzsäure grün; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert blaugrün.

- 2-Amino-acridon $C_{13}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4'-Amino-diphenylamin-carbonsäure-(2) mit konz. Schwefelsäure auf 100° (ULIMANN, A. 355, 335). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 298°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, sehr schwer löslich in Benzol, leicht in siedendem Alkohol und siedendem Aceton mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, die auf Zusatz von Salzsäure verschwindet. Die blaßgelbe Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert blaugrün.
- 4-Amino-acridon C₁₃H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-acridon mit Natriumsulfid in siedendem Alkohol (ULLMANN, A. 355, 329). Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 355° (Zers.) (U.). Sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in Alkohol, Äther und Benzol, sehr leicht in Eisessig, Anilin und Nitrobenzol in der Siedehitze (U.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol 4-Amino-acridin (U., MAAG, B. 40, 2522). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe und blauer Fluorescenz (U.).
- 2.4 Diamino acridon C₁₃H₁₁ON₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Reduktion von 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)
 mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Jourdan, B. 18, 1450). Nadeln
 oder Prismen (aus Alkohol). F: 222—223°; zersetzt sich beim Erhitzen
 auf höhere Temperatur. Sehr schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin, leichter in siedendem
 Wasser, leicht in heißem Alkohol. Einw. von konz. Schwefelsäure: J. C₁₃H₁₁ON₃ + HCl.
 Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 7-Chlor-2.4-diamino-acridon C₁₂H₁₀ON₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Chlor-2'.4'-dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (Journam Pan, B. 18, 1452). Krystalle (aus Alkohol). F: cs. 230°; zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur. Fast unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol und kaltem Wasser.
- 3.6-Diamino-acridon $C_{13}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Reduktion von 2.4.2'.4'-Tetranitro-benzophenon mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol (SCHÖPFF, B. 27, 2318). Nadeln. Schmilzt oberhalb 350°. Sehr schwer löslich oder unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin und Essigester, löslich in Alkohol mit blauvioletter Fluorescenz, sehr leicht löslich in Phenol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Leicht löslich in Säuren mit grüner Fluorescenz. Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol 3.6-Diamino-acridin. $C_{13}H_{11}ON_3 + HCl + 4H_2O$. Gelbliche Nadeln. Löslich in Wasser mit gelber Farbe und bläulichgrüner Fluorescenz. $2C_{13}H_{11}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene mikroskopische Nadeln.

3. Aminoderivat des 4-Methyl-7.8-benzo-chinolons-(2) $C_{14}H_{11}ON$.

6'- Amino - 4 - methyl - [benzo - 1'.2':7.8 - chinolon - (2)] 1) $C_{14}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 6'-Amino-2-oxy-4-methyl-[benzo-1'.2':7.8-chinolin], S. 506.

4. Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung $C_{19}H_{21}ON$.

 η -Oxo- δ -[β -dimethylamino- \ddot{a} thyl]- γ -methylen - η -[chinolyl-(4)]- α -heptylen oder η -Oxo- γ -dimethylaminomethyl- δ -vinyl- η -[chinolyl-(4)]- α -heptylen $C_{31}H_{26}ON_{2}$, Formel I oder II, des-Dimethylcinchotoxin (,,Dimethylcinchonin"). B. Beim Kochen von Methylcinchotoxinjodmethylat (Syst. No. 3571)

Kochen von Methylcinchotoxinjodmethylat (Syst. No. 3571) mit starker Kalilauge (Freund, Rosenstein, A. 277, 280). — Öl. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser und Schwefelkohlenstoff; leicht löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalien

II.

(F., R.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in kalter schwefelsaurer Lösung

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Dimethylcinchotenin (S. 558) und Ameisensäure (Comanducci, d'Onghia, C. 1909 II, 2085). Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure erhält man Cinchoninsäure (F., R., A. 277, 288). Gibt mit Brom in Chloroform des-Dimethylcinchotoxin-tetrabromid (S. 523) (C., n'O.) — Physiologische Wirkung: Rosenstein C. c. 180, 753.

D'O.). — Physiologische Wirkung: Rosenstein, C. r. 130, 753.

Salze: Freund, Rosenstein, A. 277, 281. — C₂₁H₂₆ON₂ + HCl. Krystalle (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). Schmeckt bitter und adstringierend. F: 124—125°. Löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich schwer in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. [α]₀²: +5,4° (ca. 0,5 n-Salzsäure; c = 10). — C₂₁H₂₆ON₂ + HBr. Blättchen (aus Äther + Alkohol), Tafeln (aus Wasser). F: 120°. — C₂₁H₂₆ON₂ + HI. Krystalle (aus Alkohol). F: 74°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Äther. — C₂₁H₂₆ON₂ + HCl + ZnCl₂. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220°. — C₂₁H₂₆ON₂ + HCl + HgCl₂. Platten (aus verd. Alkohol). F: 222°. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — C₂₁H₂₆ON₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelber krystallinischer Niederschlag. — Pikra t C₂₁H₂₆ON₂ + 2 C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160°. Löslich in heißem Alkohol und siedendem Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

Phenylhydrason $C_{27}H_{22}N_4 = NC_9H_6 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_9H_5) \cdot C_9H_{14} \cdot N(CH_9)_2$. B. Aus des-Dimethylcinchotoxin-hydrochlorid und Phenylhydrazin in ersigsaurer Lösung (Comanducci, D'Onghia, Boll. chim. farm. 48, 752; C. 1909 II, 2086). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: $101-103^{\circ}$.

Hydroxymethylat $C_{22}H_{20}O_2N_3=NC_0H_0\cdot CO\cdot C_2H_{14}\cdot N(CH_2)_3\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus des-Dimethylcinchotoxin und überschüssigem Methyljodid in Äther (Freund, Rosenstein, A. 277, 286). — Das Chlorid gibt beim Kochen mit Natronlauge η -Oxo- δ -vinyl ν -methylen- η -[chinolyl-(4)]- α -heptylen (Bd. XXI, S. 353) und Trimethylamin. — Jodid $C_{22}H_{29}ON_3\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 175—177°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther.

Hydroxyäthylat $C_{23}H_{23}O_2N_2 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot C_9H_{14} \cdot N(CH_9)_8(C_8H_5) \cdot OH$. — Jodid $C_{23}H_{21}ON_2 \cdot I$. B. Aus des-Dimethylcinchotoxin und Äthyljodid in Äther (F., R., A. 277, 286). F: 138°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

Hydroxybensylat $C_{28}H_{34}O_2N_2 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot C_9H_{14} \cdot N(CH_3)_2(CH_2 \cdot C_9H_5) \cdot OH$. — Chlorid $C_{28}H_{29}ON_2 \cdot Cl$. B. Aus des-Dimethylcinchotoxin und Benzylchlorid in Ather (F., R., A. 277, 287). Wasserhaltige Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser, unlöslich in Ather, Benzol und Ligroin.

- i) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-19}ON.
- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{15}H_{11}ON$.
- 1. Amino derivat des 3-Phenyl-isochinolons-(1) $C_{15}H_{11}ON$ (Bd. XXI, S. 349). 4 Amino 3 phenyl isochinolon (1), (4 Amino 3 phenyl isochinolon styril) $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_4$ CO ist desmotrop mit 4-Amino-1-oxy-3-phenyl-isochinolin, S. 507.
 - 2. Aminoderivate des 2-Benzal-indoxyls C₁₅H₁₁ON (Bd. XXI, S. 349).

2-[4-Amino-bensal]-indoxyl, 4-Amino-bensaldehyd-indogenid¹) $C_{15}H_{19}ON_2 = C_6H_4 < {}^{CO}_{NH} > C:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. Rotbraune Nadeln. Leicht löslich in Alkohol (NOELTING, C. 1908 I, 34). — Färbt Seide und tannierte Baumwolle lachsfarben.

2-[4-Dimethylamino-bensal]-indoxyl, 4-Dimethylamino-bensaldehyd-indogenid¹) $C_{17}H_{16}ON_2 = C_6H_4 < {CO \atop NH} > C:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. Rotbraune Nadeln. F: 226—227° (N., C. 1908 I, 34). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Färbt Seide und tannierte Baumwolle rot.

¹⁾ Zur Bezeichnung "Indogenid" vgl. BARYRR, B. 16, 2204.

3. Aminoderivate des 3-Benzal-oxindols $C_{18}H_{11}ON$ (Bd. XXI, S. 349).

3-[2-Amino-bensal]-oxindol, 2-Amino-bensaldehyd-isoindogenid¹) $C_{1g}H_{1g}ON_2 = CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ $C_6H_4 \cdot NH_2$ $C_6H_4 \cdot NH_3$ $C_6H_5 \cdot NH_3$ $C_6H_$

mit Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORR, B. 39, 3121). — Gelbe Platten (aus verd. Alkohol). F: 233—234° (korr.). — Liefert beim Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln mit Kupferpulver das Lactam der 8-Amino-phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. XXI, S. 354).

8-[4-Dimethylamino-bensal]-oxindol, 4-Dimethylamino-bensaldehyd-isoindo- $C = CH \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3)_3$

 $\mathbf{genid^2}) \ \ \mathbf{C_{17}H_{16}ON_2} = \mathbf{C_6H_4} \underbrace{\mathbf{CCCH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3}}_{NH}. \quad B. \quad \text{Aus Oxindol und 4-Dimethyl-}$

amino-benzaldehyd in Gegenwart von etwas Piperidin in siedendem Alkohol (Wahl, Bagard, C. r. 149, 133; Bl. [4] 5, 1037). — Orangegelbe Nadeln. F: 194—195°. Löslich in Mineralsäuren mit gelber Farbe. — Färbt Wolle und Seide gelb.

2. Aminoderivat des 4-Methyl-6-phenyl-chinolons-(2) C16H18ON.

4 - Methyl - 6 - [4 - amino - phenyl] - chinolon - (2), 6-[4-Amino-phenyl]-lepidon $C_{16}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Oxy-4-methyl-6-[4-amino-phenyl]-chinolin, S. 508.

k) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23}ON$.

7-Amino-2.3-benzo-acridon C₁₇H₁₂ON₂, s. nebenstehende H₂N.

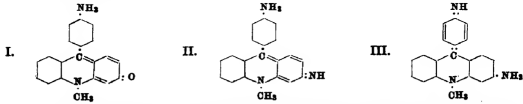
Formel. B. Durch Erhitzen von 3-[4-Amino-anilino]-naphthoe-säure-(2) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140° (WILKE, Dissert.

[Rostock 1895], S. 24). — Roter Niederschlag. Schmilzt nicht bis 380°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Benzol.

l) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-25}ON.

1. Aminoderivate des 3-0x0-9-phenyl-3.10-dihydro-acridins bezw. des 9-[4-0x0-cyclohexadien-(2.5)-yliden]-9.10-dihydro-acridins $C_{10}H_{12}ON$.

10-Methyl-3-oxo-9-[4-amino-phenyl]-3.10-dihydro-aeridin $C_{30}H_{18}ON_2$, Formel I, bezw. desmotrope Formen. Vgl. bei 10-Methyl-3-oxy-9-[4-amino-phenyl]-aeridiniumhydroxyd (Chrysophenol-hydroxymethylat), S. 510.



10-Methyl-8-imino-9-[4-amino-phenyl]-8.10-dihydro-acridin bezw. 10-Methyl-8-amino-9-[4-imino-cyclohexadien-(2.5)-yliden]-9.10-dihydro-acridin $C_{20}H_{17}N_{2}$, Formel II bezw. III. Vgl. bei 10-Methyl-3-amino-9-[4-amino-phenyl]-acridiniumhydroxyd (Chrysanilin-hydroxymethylat), S. 491.

2. Aminoderivate des 3.3-Diphenyl-oxindols CmH15ON.

8.8-Bis-[4-dimethylamino-phonyl]-oxindol, Dimethylanilinisatin $C_{24}H_{25}ON_3 = C_0H_4 - \frac{C[C_0H_4 \cdot N(CH_2)_2]_2}{NH} - CO$. B. Aus Isatin und Dimethylanilin in Gegenwart von Zink-chlorid (BARYER, LAZARUS, B. 18, 2842) oder Aluminiumchlorid (HALLER, GUYOT, C. r. 144,

¹⁾ Zur Bezeichnung "Isoindogenid" vgl. CZAPLICKI, V. KOSTANECKI, LAMPE, B. 42, 835; WAHL, BAGARD, Bl. [4] 5, 1035.

950) auf dem Wasserbad. — Prismen (aus Alkohol). F: 234° (B., L.; H., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin; leicht löslich in verd. Säuren (B., L.). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd und Essigsäure das essigsaure Farbsalz des 2-Amino-4'.'bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 822) (Danalla, C. r. 149, 794).

1-Acetyl-8.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxindol, Acetyl-dimethylamilinisatin $C_{28}H_{27}O_2N_3 = C_6H_4 \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \cdot CO$. B. Aus 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-oxindol, Acetanhydrid und Natriumacetat (Danaila, C. r. 149, 794). — Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 179—180°.

3. Aminoderivate des 3-0x0-2.7-dimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-acridins $C_{21}H_{17}ON$.

6 - Amino - 3 - imino - 2.7.10 - trimethyl - 9 - phenyl - 3.10 - dihydro-acridin $C_{22}H_{21}N_3$, s. nebenstehende Formel (R=H). Vgl. bei 3.6 - Diamino - 2.7.10 - trimethyl - 9 - phenyl - acridinium hydroxyd, S. 493.

6-Acetamino-3-imino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-3.10-dihydro-acridin $C_{24}H_{23}ON_3$, s. obenstehende Formel (R = $CH_3 \cdot CO$). Vgl. bei 3-Amino-6-acetamino-2.7.10-trimethyl-9-phenyl-acridiniumhydroxyd, S. 494.

m) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-29}ON.

2 - p - Toluidino - 7 - methyl - 1 (CO).9 - benzoylen - aeridin, 4 - p - Toluidino - 14 - methyl - cöramidonin C₂₈H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1.4-Di-p-toluidino-anthrachinon mit 70% iger Schwefelsäure auf 140—150% (BAYER & Co., D. R. P. 126444; C. CH₃· 1902 I, 78; Frdl. 6, 420). — Dunkelrote Krystalle mit grünem Metallglanz (aus Pyridin). Löslich in Pyridin mit orangeroter, in Eisessig oder konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

CH3· NH·CeH4·CH3

3-Brom-2-amino-7-methyl-1(CO).9-benzoylen-acridin, 8-Brom-4-amino-14-methyl-cöramidonin $C_{31}H_{13}ON_{2}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2-Brom-1-amino-4-p-toluidino-anthrachinon mit $70^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure auf 150° bis 160° (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 78; Frdl. 6, 421). — Dunkelstahlblaue Prismen oder braunrote Blättchen (aus Pyridin). Die Lösung in Pyridin ist orangegelb, die Lösungen in Eisessig und konz. Schwefelsäure sind orange.

2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N$.
- 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_4H_5O_2N$.
 - 1. Aminoderivate des 2.4-Dioxo-pyrrolidins C₄H₅O₅N (Bd. XXI, S. 369).

1-Phenyl-3-anilino-2.4-dioxo-pyrrolidin $C_{16}H_{14}O_2N_2 = H_2C \cdot N(C_6H_5) \cdot CO$ Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. XII, S. 471.

8-Bensamino-2.4-dioxo-pyrrolidin $C_{11}H_{10}O_8N_8 = \frac{OC-CH \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_8}{H_8C \cdot NH \cdot CO}$. Eine

Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. IX, S. 231. 1-Benzoyl-8-benzamino-2.4-dioxo-pyrrolidin C₁₈H₁₄O₄N₂ =

OC_____CH·NH·CO·C₆H₅.

H₂C·N(CO·C₆H₅)·CO
besitzt, s. Bd. IX, S. 231.

Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution

2. Aminoderivate des Bernsteinsäureimids C.H.O.N (Bd. XXI, S. 369).

 $\label{eq:methylaminobernsteinsäure-imid} \begin{aligned} & \textbf{Methylaminobernsteinsäure-imid}, \textbf{[N-Methyl-asparaginsäure]-imid} & C_8H_8O_2N_2 = \\ & \textbf{H_2C---CH \cdot NH \cdot CH_3} & \text{Die von Körner, Menozzi, } \textit{G. 19, 427 so formulierte Verbindung} \\ & \textbf{OC \cdot NH \cdot CO} & \text{Die von Körner, Menozzi, } \textit{G. 19, 427 so formulierte Verbindung} \\ & \textbf{ist jetzt als} & 1.4 \cdot \textbf{Dimethyl-3.6-dioxo-piperazin-diessigsäure-(2.5)-diamid} & \textbf{C}_{10}H_{16}O_4N_4 = \\ & \textbf{CH_3 \cdot N < CO \cdot CH(CH_3 \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CO > N \cdot CH_3} & \textbf{in Syst. No. 3699 eingeordnet.} \end{aligned}$

Inakt. Anilinobernsteinsäure-imid, inakt. [N-Phenyl-asparaginsäure]-imid $C_{10}H_{10}O_2N_2=\frac{H_2C-CH\cdot NH\cdot C_6H_6}{OC\cdot NH\cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von Brombernsteinsäure-imid (Bd. XXI, S. 381) mit überschüssigem Anilin auf 100° (Kusserow, A. 252, 161). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in siedendem Wasser, in Äther und Benzol. Reagiert sauer. Löslich in Mineralsäuren, schwieriger in Alkalien. — Spaltet beim Behandeln mit konz. Salzsäure oder Eindampfen mit verd. Salzsäure Anilin ab. Beim Behandeln mit nitrosen Gasen in Alkohol oder mit Kaliumnitrit in Eisessig entsteht inakt. [N-Nitroso-N-phenyl-asparaginsäure]-imid (S. 530). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 100° erhält man inakt. [N-Phenyl-N-acetyl-asparaginsäure]-imid (S. 530). — $Hg(C_{10}H_0O_2N_2)_2$. Hellgelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{10}H_{10}O_2N_2+HCl+H_2O$. Strahlige Masse. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Unbeständig.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Inakt. Anilinobernsteinsäure-anil,} & \textbf{inakt. [N-Phenyl-asparaginsäure]-anil} \\ \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \begin{array}{ll} \textbf{H}_{2}\textbf{C} & \textbf{CH}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{CO} \end{array}. & \textbf{\textit{B}. Beim Erhitzen von dl-Brombernsteinsäure} \\ \end{array}$

(Bd. II, S. 621) mit überschüssigem Anilin (Kusserow, A. 252, 165) oder von dl-Brombernsteinsäure-diäthylester mit 3 Mol Anilin auf ca. 110° (Hell, Poliakow, B. 25, 651). Beim Erhitzen von Maleinsäure mit Anilin und Wasser (Anschütz, Wirtz, A. 289, 154, 155; Bischoff, Walden, A. 279, 131; vgl. Perkin, B. 14, 2547; Michael, B. 19, 1373; Am. 9, 183), von Maleinsäure (Bd. XII, S. 306) mit Anilin auf 100° (Tingle, Bates, Am. Soc. 31, 1239), von Maleinsäureanhydrid (Bd. XVII, S. 432) mit Anilin (An., Wi., A. 289, 142, 154), von Maleinsäure mit Anilin auf 160—170° (Ti., Ba., Am. Soc. 31, 1238) oder von Fumaranilsäure (Bd. XII, S. 305) mit Anilin auf 100° (Ti., Ba., Am. Soc. 31, 1238) oder von Fumaranilsäure (Bd. XII, S. 305) mit Anilin auf 100° (Ti., Ba., Am. Soc. 31, 1239). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211° (K.; An., Wi.). Sehr schwer fösich in Wasser, in kaltem Alkohol, in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in siedendem Alkohol, leicht in Eisessig (K.; vgl. Bi., Wa.). — Gibt mit Kaliumnitrit in Eisessig inakt. [N-Nitroso-N-phenyl-asparaginsäure]-anil (S. 530) (K.). Wird durch Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 100° oder mit rauchender Salzsäure auf 100° in inakt. N-Phenyl-asparaginsäure und Anilin zerlegt (An., Wi.). — C₁₆H₁₄O₂N₂ + HCl. Niederschlag. Wird durch Wasser zersetzt (van Dorp, van Haarst, R. 19, 314 Anm.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Aktives (P)} & \textbf{Anilinobernsteins \"{a}ure-anil, aktives (P) [N-Phenyl-asparagins \"{a}ure]-} \\ \textbf{anil } & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{3} = \begin{array}{ll} \textbf{H}_{2}\textbf{C} & \textbf{CH} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{0}\textbf{H}_{5}) \cdot \textbf{CO} \end{array} . \end{array}$

a) Prāparat aus Apfelsāure. B. Bei der Destillation von Apfelsāure (Bd. III, S. 419) mit Anilin (Tingle, Bates, Am. Soc. 31, 1239) oder von saurem āpfelsaurem Anilin (Bd. XII, S. 119) (Anschütz, Wirtz, A. 239, 140, 154) unter vermindertem Druck. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Malanilid (Bd. XII, S. 509) in Benzol (Bischoff, Walden, A. 279, 130). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211° (An., Wi.), 210—212° (Bi., Wa.). Leicht löslich in Chloroform und Aceton, in heißem Benzol und Eisessig, schwer in heißem Alkohol, sehr schwer in kaltem Benzol und Eisessig, fast unlöslich in Wasser, Ather, Ligroin und Schwefelkohlenstoff (Bi., Wa.).

b) Praparat aus l-Asparagin. B. Beim Kochen von l-Asparagin (Bd. IV, S. 476) mit Anilin (Prutti, G. 14, 474; P., Priv.-Mitt.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 209°.

Aktives Anilinobernsteinsäure-anil, aktives [N-Phenyl-asparaginsäure]-anil $C_{16}H_{14}O_2N_2=\frac{H_2C-CH\cdot NH\cdot C_6H_5}{OC\cdot N(C_6H_5)\cdot CO}$. B. Beim Erhitzen des (aus l-Brombernsteinsäure und Anilin erhaltenen) Anilinsalzes der in saurer Lösung rechtsdrehenden N-Phenyl-asparaginsäure (Bd. XII, S. 508) auf 147—155° (Luzz, X. 41, 1564; C. 1910 I, 908). — Nadeln (aus Alkohol). F: 212°. [α]_D: —10,3° (Pyridin oder Aceton; α = 1,5).

Inakt. Acetylanilinobernsteinsäure-imid, inakt. [N-Phenyl-N-acetyl-asparaginsäure]-imid $C_{12}H_{12}O_2N_3 = H_2C$ — $CH \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von inakt. [N-Phenyl-asparaginsäure]-imid mit Essigsäureanhydrid auf 100° (Kusserow, A. 252, 163). — Goldgelbe Tafeln. F: 200°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Eisessig, schwerer in Ather, Chloroform und Benzol. Leicht löslich in Alkalien, kaum löslich in verd. Säuren. Gibt in alkoh. Lösung mit Quecksilberoxyd eine Quecksilberverbindung.

Aktives (P) Phthalimidobernsteinsäure-[8-carboxy-anil], aktives (P) Phthalylasparaginsäure-[3-carboxy-anil] $C_{19}H_{12}O_6N_8 = \frac{H_2C}{OC \cdot N(C_6H_4 \cdot CO_2H) \cdot CO}$. Beim Erhitzen von aktivem (?) Phthalylasparaginsäure-anil mit 3-Amino-benzoesäure auf 200° (Piurri, G. 16, 7; P., Priv.-Mitt.). — AgC₁₉H₁₁O₆N₂.

Inakt. Phenylnitrosaminobernsteinsäure-imid, inakt. [N-Nitroso-N-phenylasparaginsäure]-imid $C_{10}H_{9}O_{3}N_{2}=\frac{H_{3}C-CH\cdot N(NO)\cdot C_{6}H_{5}}{OC\cdot NH\cdot CO}$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Lösung von inakt. [N-Phenyl-asparaginsäure]-imid unter Kühlung (Kusserow, A. 252, 163). Beim Behandeln von inakt. [N-Phenyl-asparaginsäure]-imid in Eisessig mit Kaliumnitrit (K.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol), farblose Krystalle (aus Eisessig). F: 187° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und verd. Säuren. Gibt mit Phenol und Schwefelsäure die Liebermannsche Reaktion.

2. Aminoderivate des Methylbernsteinsäure-imids $C_5H_7O_8N$ (Bd. XXI, S. 384).

α-Amino-α-methyl-bernsteinsäure-imid, β-Amino-brensweinsäure-imid, Homossparaginsäure-imid $C_8H_8O_2N_2= {H_8C - C(CH_3) \cdot NH_2 \over OC \cdot NH \cdot CO}$. Zur Formulierung vgl. Stosius, Philippi, M. 45 [1924], 458. — B. Beim Erhitzen von Mesaconsäurediäthylester (Bd. II, S. 766) oder Itaconsäurediäthylester (Bd. II, S. 762) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 105° (Körner, Menozzi, R. A. L. [5] 2 II, 369, 371, 372; B. 27 Ref., 122). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 195°; ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, leicht in warmem Alkohol (K., M.). — Liefert beim Verseifen mit Barytwasser dl-C-Methyl-asparaginsäure (Bd. IV, S. 494) (K., M.).

 $\beta\text{-Anilino-brenzweinsäure-imid} \ \, \text{(von Schroeter, Kirnberger, B. 35, 2079 als } \\ \alpha\text{-Anilido-brenzweinsäure-imid bezeichnet)} \ \, C_{11}H_{12}O_2N_3 = \frac{H_2C}{OC\cdot NH\cdot CO} \\ C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$

B. Aus β-Anilino-brenzweinsäure-äthylester-amid (Bd. XII, S. 509) beim Erwärmen mit Mineralsäuren oder verd. Alkalilaugen oder bei längerem Erhitzen mit Wasser, Alkohol oder Ammoniak (Schiller-Wechsler, B. 18, 1040; vgl. Schroeter, Kirnberger, B. 35, 2079). Beim Behandeln von β-Anilino-β-cyan-buttersäure-äthylester (Bd. XII, S. 510) mit konz. Schwefelsäure ohne Kühlung (Schi.-W., B. 18, 1041; Schr., K.; vgl. v. Miller, Plöchl, Strauss, B. 25, 2068). — Prismen (aus Wasser). F: 167° (Schr., K.). Schwer löslich in kaltem,

leichter in heißem Wasser, in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwerer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin (Schl.-W.). Verbindet sich mit Basen und Säuren; die Silberverbindung scheidet beim Erhitzen Silber ab (Schl.-W.). — Geht in salzsaurer Lösung beim Behandeln mit Natriumnitrit in β -Phenylnitrosamino-brenzweinsäure-imid (S. 532) über (Schl.-W.). Wird durch Kochen mit Kalilauge zu β -Anilino-brenzweinsäure (Bd. XII, S. 509) verseift (Schl.-W.). Liefert beim Kochen mit Salzsäure Citraconnil (Bd. XXI, S. 407) und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 145° (Schroeter, B. 38, 3186). Beim Kochen mit Kalium-hydroxyd und Methyljodid in Methanol entsteht β -Anilino-brenzweinsäure-methylimid (s. u.) (Schi.-W.). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid wird β -Acetylanilino-brenzweinsäure-imid (S. 532) gebildet (Sch.-W.). — $C_{11}H_{12}O_2N_2 + HCl$. Nadeln (aus konz. Salzsäure) (Schi., K.).

 $\beta\text{-Anilino-brenzweinsäure-methylimid } C_{12}H_{14}O_{2}N_{2} = \frac{H_{2}C}{O\dot{C}\cdot N(CH_{2})\cdot \dot{C}O} \cdot NH\cdot C_{6}H_{4}.$

B. Beim Kochen von β -Anilino-brenzweinsäure-imid mit Kaliumhydroxyd und Methyljodid in Methanol (Schiller-Wechsler, B. 18, 1043). — Prismen (aus Wasser). F: 103°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Chloroform und Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in Sauren; wird aus den sauren Lösungen durch Alkali abgeschieden; durch Zusatz überschüssiger Alkalilauge erfolgt wieder Lösung. — Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure β-Phenylnitrosamino-brenzweinsäure-methylimid. Verbindet sich mit Methyljodid.

β-Anilino-brenzweinsäure-anil $C_{17}H_{16}O_2N_2=\frac{H_2C-C(CH_2)\cdot NH\cdot C_6H_5}{OC\cdot N(C_6H_5)\cdot CO}$. Zur Konstitution vgl. Anschütz, A. 261, 140. — B. Aus β-Anilino-brenzweinsäure (Bd. XII, 8. 509) beim Erhitzen auf 170—180° (REISERT, B. 21, 1385; vgl. A., A. 261, 140) oder besser mit Anilin auf 160-1800 (A., A. 261, 143). - Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Ather). Monoklin prismatisch (Fock, B. 21, 1386; Jenssen, A. 261, 143; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 268). F: 135° (R., B. 21, 1386; A.). Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Ather, ziemlich leicht in siedendem Alkohol und Benzol (R., B. 21, 1387). — Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von etwas Phosphoroxychlorid β -[4-Chlor-anilino]-brenzweinsaure-[4-chlor-anil], beim Behandeln mit Brom in Chloroform β -[4-Brom-anilino]-brenzweinsäure-anil oder β -Anilino-brenzweinsäure-[4-brom-anil] (s. u.) und geringe Mengen β -[4-Brom-anilino]-brenzweinsäure-[4-brom-anil] (R., B. 23, 546, 552). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht β -Anilino-brenzweinsäure-monoanilid (Bd. XII, S. 560) (R., B. 21, 1387). Geht beim Erhitzen mit Acetylchlorid im Rohr auf 100° in β -Acetylanilino-brenzweinsaure-anil (8. 532) über (A.).

 β -[4-Chlor-anilino]-brenzweinsäure-[4-chlor-anil] $C_{17}H_{14}O_2N_2Cl_2 = H_2C$ _____C(CH₂)·NH·C₂H₄Cl _____ . Zur Konstitution vgl. Anschütz, A. 261, 138. _____ OC·N(CaHaCl)·CO

B. Beim Erhitzen von β -Anilino-brenzweinsäure-anil mit 3 Mol Phosphorpentachlorid in Gegenwart von etwas Phosphoroxychlorid (REISSERT, B. 23, 552). — Blättchen (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 138°; leicht löslich in Äther, Benzol und Eisessig (R.). — Geht beim Kochen mit Natronlauge in β -[4-Chlor-anilino]-brenzweinsäure-mono-[4-chlor-anilid] (Bd. XII, S. 618) über (R.).

 $\begin{array}{ll} \beta \cdot [4 \cdot Brom \cdot anilino] \cdot brensweinsäure \cdot anil \ C_{17}H_{15}O_3N_3Br = \\ H_2C & C(CH_3) \cdot NH \cdot C_4H_4Br & oder \quad \beta \cdot Anilino \cdot brensweinsäure \cdot [4 \cdot brom \cdot anil] \end{array}$

oder β - Anilino - brensweinsäure - [4 - brom - anil] $OC \cdot N(C_0H_3) \cdot CO$ $OC \cdot N(C_0H_3) \cdot NH \cdot C_0H_3$. Zur Konstitution vgl. Anschütz, $OC \cdot N(C_0H_4Br) \cdot CO$ Ernsel, A. 248, 273; A., A. 261, 138. — B. Beim Behandeln von β -Anilino-brenzweinsäure-anil mit Prom in Chloroforum unter Kühlung (Rwesserger, R. 22, 546) — Nedeln (aus vord

EINSEL, A. 245, Z/3; A., A. 251, 135.— B. Beim Benandein von β-Anilmo-Penzweinsäure-anil mit Brom in Chloroform unter Kühlung (Reisser, B. 23, 546). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 141°; unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloro-form, Benzol und Eisessig (R.). — Gibt mit Natriumnitrit ein Nitrosoderivat (S. 532) (R.). Bei der Einw. von heißer Natronlauge entsteht β-[4-Brom-aniling]-brenzweinsäure-mono-anilid oder β-Anilmo-brenzweinsäure-mono-[4-brom-anilid] (Bd. XII, S. 648) (R.). — C₁₇H₁₈O₂N₂Br + HBr + CHCl₂. Krystalle. Verliert bei 100° das Chloroform und ist dann leich ist dan Alkohol unlöslich in Wasser analtet heim Koshap mit Wasser Bromwassertet shalt. Alkohol, unlöslich in Wasser; spaltet beim Kochen mit Wasser Bromwasserstoff ab (R.).

 β - [4 - Brom - anilino] - brensweinsäure - [4 - brom - anil] $C_{17}H_{14}O_2N_2Br_2 = H_2C - C(CH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4Br$. Zur Konstitution vgl. Anschütz, Hensel, A. 248, OC·N(CaHaBr)·CO

273; A., A. 261, 138. — B. Entsteht in geringer Menge beim Behandeln von β -Anilino-brenzweinsäure-anil mit Brom in Chloroform (Reissert, B. 23, 549). — Blättchen (aus Alkohol). F: 134° (R.).

 $\beta\text{-o-Toluidino-brensweinsäure-imid }C_{12}H_{14}O_2N_2=\frac{H_2C-C(CH_3)\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CH_3}{OC\cdot NH\cdot CO}.$

B. Man erhitzt Acetessigsäure-äthylester-cyanhydrin (Bd. III, S. 444) in äther. Lösung mit o-Toluidin im Rohr auf 90°, trägt den entstandenen, nicht näher beschriebenen β -o-Toluidino-β-cvan-buttersäure-äthylester in konz. Schwefelsäure ein, fällt die mit Wasser verdünnte schwefelsaure Lösung mit Soda und löst das ausgeschiedene Öl in konz. Salzsäure (Schiller-Wechsler, B. 18, 1050). — Nadeln. F: 181°. Unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin, schwer löslich in heißem Wasser und Ather, leicht in Alkohol, Chloroform und Benzol. Verbindet sich mit Säuren und Basen.

 β -Acetylanilino-brenzweinsäure-imid $C_{13}H_{14}O_3N_2=H_2C$ — $C(CH_3)\cdot N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von β -Anilino-brenzweinsäure-imid oc.nh.co

mit Essigsäureanhydrid (Schiller-Wechsler, B. 18, 1041). — Nadeln. F: 235°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

 $\begin{array}{ll} \beta\text{-}\textbf{Acetylanilino-brensweinsäure-anil} & C_{19}H_{18}O_3N_2 = \\ H_2C & C(CH_3) \cdot N(C_0H_5) \cdot CO \cdot CH_3 \\ & B. & \text{Beim Kochen von } \beta\text{-}\text{Acetylanilino-brenzwein-} \end{array}$ $OC \cdot N(C_AH_A) \cdot CO$

säure-monoanilid (Bd. XII, S. 560) mit Acetylchlorid (Anschütz, A. 261, 150). Beim Erhitzen von β-Anilino-brenzweinsäure-anil mit Acetylchlorid im Rohr auf 100° (A., A. 261, 145).

— Tafeln (aus Aceton + Äther). Triklin (Jenssen, A. 261, 150). F: 168—169°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther, unlöslich in Wasser.

 $\begin{array}{ll} \beta\text{-Bensoylanilino-brensweinsäure-imid} & C_{18}H_{16}O_3N_2 = \\ H_2C & --- C(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_8H_5 \\ \vdots & B. & \text{Beim Erhitzen von } \beta\text{-Anilino-brenzweinsäure-imid} \end{array}$

mit Benzoylchlorid (SCHILLER-WECHSLER, B. 18, 1042). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 190°. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin.

 β - Phenylnitrosamino - brenzweinsäure - imid $C_{11}H_{11}O_3N_3 = H_2C - C(CH_3) \cdot N(NO) \cdot C_6H_5$. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf β -Anilino-brenz-

weinsäure - imid in salzsaurer Lösung (Schiller - Wechsler, B. 18, 1043). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 173°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol. Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin. Schwer löslich in Säuren, leicht in Alkalien. Konz. Schwefel-

saurer Lösung und Natriumnitrit (Schiller-Wechsler, B. 18, 1044). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 147°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, heißem Chloroform und heißern Benzol, schwer in Ather, unlöslich in Ligroin; unlöslich in Alkalien und verd. Mineralsauren.

 $\begin{array}{ll} \beta \text{-[(4-Brom-phenyl)-nitrosamino]-brenzweinsäure-anil} & C_{17}H_{14}O_{5}N_{5}Br = \\ H_{2}C & C(CH_{2}) \cdot N(NO) \cdot C_{6}H_{4}Br & \text{oder} & \beta \text{-Phenylnitrosamino-brenzweinsäure-constants} \\ OC \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot CO & & \text{oder} & \beta \text{-Phenylnitrosamino-brenzweinsäure-constants} \end{array}$

 $[\textbf{4-brom-anil}] \ C_{17}H_{14}O_{2}N_{2}Br = \frac{H_{2}C - C(CH_{3}) \cdot N(NO) \cdot C_{6}H_{5}}{OC \cdot N(C_{6}H_{4}Br) \cdot CO}. \quad B. \quad \text{Beim Behandeln}$ $\text{von } \beta \cdot [\textbf{4-Brom-anilino}] \cdot \text{brenzweinsaure-anil} \quad \text{oder } \beta \cdot \text{Anilino-brenzweinsaure-} [\textbf{4-brom-anil}]$

(S. 531) mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung (Reisser, B. 23, 549). — Nadeln (aus Alkohol). F: 199,5°.

 $\alpha\text{-Anilino-brenzweinsäure-anil}\quad C_{17}H_{16}O_2N_2=\frac{C_0H_5\cdot NH\cdot HC-CH\cdot CH_3}{OC\cdot N(C_0H_5)\cdot CO}.$

Entsteht in zwei stereoisomeren Formen bei der Reduktion von α-Anilino-citraconssureanil (Bd. XXI, S. 557) mit Aluminiumamalgam in Äther (FICHTER, PREISWERK, B. 35, 1627). — a) Höherschmelzende Form. Nadeln (aus Alkohol). F: 186,5—187°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — b) Niedrigerschmelzende Form. Nadeln. F: 134°. Leichter löslich in Alkohol als die höherschmelzende Form.

- α-o-Toluidino-brenzweinsäure-o-tolylimid C₁₈H₈₀O₂N₂ = CH₃·C₆H₄·NH·HC CH·CH₃ . B. Bei der Reduktion von α-o-Toluidino-citraconsäure-o-tolylimid (Bd. XXI, S. 557) mit Aluminiumamalgam in Äther (FICHTER, J. pr. [2] 74, 301). Mikroskopische Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 144°.
 α-p-Toluidino-brenzweinsäure-p-tolylimid C₁₈H₂₀O₂N₂ = CH₃·C₆H₄·NH·HC CH·CH₃ . B. Bei der Reduktion von α-p-Toluidino-OC·N(C₆H₄·CH₃)·CO
- OC·N(C₅H₄·CH₈)·CO citraconsāure-p-tolylimid mit Aluminiumamalgam in Ather (FICHTER, J. pr. [2] 74, 300).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 200°.
- 3. Aminoderivat des $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl-bernsteinsäure-imids $C_6H_9O_2N$ (Bd. XXI, S. 388).

 $\begin{array}{lll} \alpha\text{-}Amino\text{-}\alpha.\alpha'\text{-}dimethyl\text{-}bernsteinsäure\text{-}imid} & C_6H_{10}O_2N_2 = \\ CH_2\cdot HC & C(CH_3)\cdot NH_2 & B. & Beim Erhitzen von Pyrocinchonsäure-dimethylester oder \end{array}$

OC·NH·CO
-diathylester (Bd. II, S. 780) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100—106° (Molinari, B. 83, 1411, 1412). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 168°. Sehr leicht löslich in Wasser, sohwerer in Methanol und Athylalkohol, fast unlöslich in Ather.

b) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N$.

1. Aminoderivate des Maleinsäureimids C₄H₃O₂N (Bd. XXI, S. 399).

Aminomaleinsäure-imid $C_4H_4O_2N_2 = \frac{HC_-C\cdot NH_2}{OC\cdot NH\cdot CO}$. Derivate, die sich von der desmotropen Form $H_2C_-C: NH$ (Iminobernsteinsäure-imid) ableiten lassen, sind auf Grund dieser Formulierung Bd. XXI, S. 553—555 abgehandelt.

B. Aus 1-Phenyl-3.4.5.5-tetrachlor-4³-pyrrolon-(2) (Bd. XXI, S. 255) durch Erhitzen mit Methylanilin in Chloroform auf 100° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Anschütz, Beavis, A. 295, 37). Aus Dichlormaleinsäure-anil (Bd. XXI, S. 402) durch Einw. von Methylanilin in Chloroform bei 100° (A., B., A. 295, 38). — Gelbbraune Krystalle (aus Aceton). F: 189—190°.

Piperidinochlormaleinsäure-p-tolylimid $C_{16}H_{17}O_2N_2Cl =$

ClC———C·NC₈H₁₀. B. Aus Dichlormaleinsäure-p-tolylimid (Bd. XXI, S. 403) OC·N(C₈H₄·CH₂)·CO und Piperidin in Benzol im Rohr bei 100° (Anschütz, Guenther, A. 295, 49). — Gelbe Blättchen (aus Aceton). F: 130°.

- 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_5H_5O_2N$.
 - 1. Aminoderivat des Glutaconsäureimids $C_5H_5O_2N$ (Bd. XXI, S. 406).

 $\beta\text{-Anilino-glutacons\"{a}ure-anil} \quad C_{17}H_{14}O_{3}N_{2} = \frac{H_{2}C\cdot C(NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CH}{OC-N(C_{6}H_{5})-CO}. \quad \text{Diese Konstitution kommt vielleicht dem [Aceton-α.$\alpha'-dicarbons\"{a}ure]-dianil, Bd. XII, S. 534, zu.}$

2. Amino derivat des Methylmaleinsäure-imids $C_5H_5O_2N$ (Bd. XXI, S. 406). α' -Amino- α -methyl-maleinsäure-imid, α -Amino-citraconsäure-imid $C_5H_6O_2N_2=H_2N\cdot C=C\cdot CH_2$ ist desmotrop mit α -Imino-brenzweinsäure-imid, Bd. XXI, S. 556. $OC\cdot NH\cdot CO$

- 3. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C.H.O.N.
 - 1. Aminoderivat des Äthylmaleinsäure-imids C.H.O.N (Bd. XXI, S. 412).

 $\alpha'\text{-}\underline{\mathbf{Amino-}}\alpha\text{-}\underline{\mathbf{\ddot{a}thyl-maleins\ddot{a}ure-imid}} \ \mathbf{C_6H_8O_2N_2} = \frac{\mathbf{H_2N\cdot C} = \mathbf{C\cdot C_2H_5}}{\mathbf{OC\cdot NH\cdot CO}} \ \text{ist desmotrop}$ mit a'-Imino-a-athyl-bernsteinsäure-imid, Bd. XXI, S. 559.

2. Aminoderivat des Äthylidenbernsteinsäure-imids C.H.O.N.

 $[\alpha\text{-}\Delta mino\text{-}\ddot{a}thyliden]\text{-}bernsteins \ddot{a}ure\text{-}imid } C_8H_8O_2N_2 = \frac{H_2C---C:C(NH_2)\cdot CH_3}{OC\cdot NH\cdot \dot{C}O}$ ist desmotrop mit [a-Imino-āthyll-bernsteinsäure-imid, Bd, XXI, S. 559.

c) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C_n H_{2n-11} O₂ N.

[8-Amino-phthalsaure]-imid $C_8H_6O_9N_9$, s. nebenstehende Formel. B. H_2N_9 Beim Verschmelzen von 3-Nitro-phthalsäure mit Ammoniumrhodanid bei 170—180° (Kauffmann, Beisswenger, B. 86, 2497). Neben überwiegenden Mengen [3-Nitro-phthalsäure]-imid beim Leiten von Ammoniak über geschmolzene 3-Nitro-phthalsäure (K., Bei., B. 86, 2496). Durch Reduktion von [3-Nitro-phthalsäure]-imid mit Zinn und Salzsäure (K., Bei., B. 86, 2496) oder besser mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bogert, Jouard, Am. Soc. 81, 488). Aus dem sauren Ammoniumsalz der 3-Amino-phthalsäure durch längeres Erhitzen auf 110° oder Kochen mit Eisessig und Behandeln der Reaktionsprodukte mit Ammoniak (K., Bei., B. 36, 2496). — Gelbe, schwach grünlich fluorescierende Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 256—257° (K., Bei.), 266—267° (korr.) (Bo., J.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln; die Lösungen sind farblos bis gelb und zeigen je nach der Natur des Lösungsmittels grüne, blaue oder violette Fluorescenz (K., Bei., B. 36, 2496; 37, 2613; Ph. Ch. 50, 351; K., B. 41, 4401, 4402).

— Hydrochlorid. Körnig. F: 268° (korr.; Zers.) bei raschem Erhitzen (Bo., J.). Wird durch Wasser hydrolysiert. — KC₈H₅O₂N₂. Cremefarbiger Niederschlag. Wird durch Wasser hydrolysiert (Bo., J.).

[3-Amino-phthalsäure]-anil $C_{14}H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_8H_3O_2N \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von [3-Nitro-phthalsäure]-anil mit Eisenpulver in siedendem Eisessig (Kauffmann, Brisswenger, B. 37, 2611). Durch Erhitzen von 3-Amino-phthalsäure, [3-Amino-phthalsäure]-anhydrid oder [3-Amino-phthalsäure]-imid mit Anilin (Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 489). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Benzol). F: 186—1880 (korr.) (Bo., J.), 185-1870 (K., Bei.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol und Ligroin, fast unlöslich in Wasser; die Lösungen fluorescieren je nach Natur des Lösungsmittels grün bis blauviolett (K., Br., B. 37, 2611, 2614; K., B. 41, 4401, 4402).

[8-Acetamino-phthalsäure]-imid $C_{10}H_8O_3N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4O_2N$. B. Aus [3-Amino-phthalsäure]-imid und Essigsäureanhydrid (Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 488). — Krystalikörner (aus Alkohol oder Essigester), Nadeln (aus Wasser). F: 242° (korr.) (B., J.). — Gibt beim Kochen mit 5% iger Kalilauge und nachfolgenden Ansäuern 2-Methylchinazolon-(4)-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3696) (B., J.; vgl. dazu Moore, Marrack, Proud, Soc. 119 [1921], 1787).

[8-Acetamino-phthalsäure]-anil $C_{16}H_{12}O_2N_2=CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_2H_3O_3N\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von 3-Acetamino-phthalsäure-dimethylester mit Anilin (BOGERT, JOUARD, Am. Soc. 31, 489). Aus [3-Amino-phthalsaure]-anil und Acetanhydrid (Kauffmann, Briss-WENGER, B. 37, 2611). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1910 (K., Bei.), 195,50 (korr.) (Bo., J.). Die Lösungen fluorescieren nicht (K., Bei.).

[3 - Acetamino - phthalsäure] - o - tolylimid $C_{17}H_{14}O_5N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_2O_5N \cdot C_5H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3-Acetamino-phthalsäure-dimethylester mit o-Toluidin (Bogert, Jouand, Am. Soc. 31, 489). — Gelbliche Prismen (aus Methanol) oder Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 214—215° (korr.).

[3-Diacetylamino-phthalsäure]-imid $C_{19}H_{10}O_4N_2 = (CH_2 \cdot CO)_2N \cdot C_8H_4O_2N$. B. Aus [3-Amino-phthalsäure]-imid beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (B., J., Am. Soc. 31, 488). — Prismen (aus Alkohol). F: 152—154° (korr.). — Wird durch siedendes Wasser teilweise in [3-Acetamino-phthalsaure]-imid übergeführt.

[3-(ω -Phenylureido)-phthalsäure]-imid $C_{15}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4O_2N$. B. Aus [3-Amino-phthalsäure]-imid und Phenylisocyanat (B., J., Am. Soc. 31, 488). — Schuppen (aus verd. Alkohol). Sintert bei ca. 260°, schmilzt unter Dunkelfärbung bei ca. 335° (korr.).

N-Phenyl-N'.N'-[3-amino-phthalyl]-hydrazin, $\beta.\beta$ -[3-Amino-phthalyl]-phenyl-hydrazin $C_{14}H_{11}O_2N_3=H_2N\cdot C_8H_3O_2N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von [3-Amino-phthalsäure]-imid mit Phenylhydrazin (B., J., Am. Soc. 31, 489). — Gelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 284—285° (korr.; Zers.). — Reagiert mit Acetanhydrid unter Bildung eines bei 223—224° (korr.) schmelzenden Produkts (gelbe Nadeln).

[4-Amino-phthalsäure]-imid C₈H₆O₉N₈, s. nebenstehende Formel. H₂N·
B. Durch Reduktion von [4-Nitro-phthalsäure]-imid mit Zinnchlorür
und Salzsäure (Bogert, Renshaw, Am. Soc. 30, 1141). — Goldgelbe
Nadeln (aus Wasser). F: 294° (korr.). Sublimiert von 277° an. Leicht löslich in Alkohol
und Aceton, sehr schwer in kaltem Wasser, Äther und Chloroform, unlöslich in Petroläther.
— Hydrochlorid. Graue Krystalle.

[4-Amino-phthalsäure]-methylimid C₉H₈O₃N₉ = H₂N·C₈H₃O₃N·CH₃. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 280—290° (B., R., Am. Soc. 30, 1141). Durch Reduktion von [4-Nitro-phthalsäure]-methylimid mit Zinnchlorür und Salzsäure (B., R., Am. Soc. 30, 1142). — Gelbe Krystalle (aus sehr verd. Ammoniak). F: 242—243° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heißem Essigester, löslich in siedendem Wasser, Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther. — Gibt beim Erhitzen mit Kalilauge 4-Amino-phthalsäure und Methylamin. — Hydrochlorid. Tafeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

[4-Amino-phthalsäure]-anil $C_{14}H_{10}O_2N_2=H_2N\cdot C_8H_3O_2N\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von siedendem Anilin auf 4-Amino-phthalsäure (B., R., Am. Soc. 30, 1138, 1142) oder auf 4-Amino-phthalsäure-dimethylester (B., R., Am. Soc. 28, 624). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 205,5° (korr.). Löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Essigester und Benzol, schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer in Äther und Aceton.

d) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_2 N$.

1. Aminoderivate des Chinolinchinons-(5.8) C.H.O.N (Bd. XXI, S. 518).

7-Chlor-6-anilino - chinolinchinon - (5.8) - anil - (8) C₂₁H₁₄ON₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.5.7.8-Tetrachlor-6-oxo-5.6-dihydrochinolin (Bd. XXI, S. 303) und überschüssigem Anilin in siedendem Alkohol (ZINCKE, A. 264, 225). Aus 5.5.7 - Trichlor - 6-oxo - 8 - phenylimino-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 507) und 3 Tln. Anilin bei gewöhnlicher Temperatur (Z.; Z., WINZHEIMER, A. 290, 334). — Dunkelgranatrote, metallglänzende Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 180° (Zers.) (Z.). Sohwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig und Benzol (Z.). — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure 7-Chlor-6-oxy-chinolinchinon-(5.8) (Bd. XXI, S. 610) (Z.; Z., W.), beim Kochen mit verd. Natronlauge und etwas Alkohol 7-Chlor-6-oxy-chinolinchinon-(5.8)-anil-(8) (Z.).

7-Anilino-chinolinchinon-(5.8)-anil-(5)

bezw. 5 - Anilino - chinolinchinon - (7.8) anil-(7) C₂₁H₁₅ON₃, Formel I bezw. II. B. I.
Aus salzsaurem 5.7.7-Trichlor-8-0x0-7.8-dihydro-chinolin (Bd. XXI, S. 303) und überschüssigem Anilin in kaltem Alkohol (Heberband, B. 21, 2986). — Rote, goldglänzende
Nadeln (aus Eisessig + Alkohol). F: 222°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol,
leichter in Eisessig. Löslich in verd. Säuren mit blauwioletter Farbe. — Spaltet beim Erhitzen
mit Salzsäure Anilin ab. — Die Salze werden durch Wasser hydrolysiert. — Hydrochlorid.
Goldglänzende Nadeln. — Pikrat. Kupferfarbene Nadeln. — Acetat. Bronzefarbene
Nadeln. F: 199°.

6(oder 7) - Anilino - chinolinchi - 0 0.

non-(5.8) C₁₅H₁₀O₅N₂, Formel I oder II.

B. Aus Chinolinchinon-(5.8) und Anilin I.

in siedendem Alkohol (O. FISCHER,

RENOUF, B. 17, 1644). Beim Aufbewahren einer alkoh. Lösung von 5.8-Dioxy-chinolin und Anilin an der Luft (F., R., B. 17,

wahren einer alkoh. Lösung von 5.8-Dioxy-chinolin und Anilin an der Luft (F., R., B. 17, 1645). — Kupferrote Blättehen mit grünem Oberflächenglanz (aus verd. Alkohol). F: ca. 190°. Löslich in verd. Mineralsäuren mit violetter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5.8-Dioxy-chinolin und Anilin.

2. Aminoderivate des Phenylmaleinsäure-imids $C_{10}H_7O_2N$.

 $\alpha'\text{-}\textbf{Amino-}\alpha\text{-}\textbf{phenyl-maleins\"{a}ure-imid} \quad C_{10}H_8O_2N_2 = \frac{H_2N\cdot C-C\cdot C_6H_5}{OC\cdot NH\cdot CO} \quad \text{ist desmotrop mit } \alpha'\text{-}\text{Imino-}\alpha\text{-}\textbf{phenyl-bernsteins\"{a}ure-imid}, \quad \text{Bd. XXI, S. 566}.$

 α' -Piperidino- α -phenyl-maleinsäure-imid $C_{15}H_{16}O_2N_2=\frac{C_5H_{10}N\cdot C-\cdots C\cdot C_6H_5}{OC\cdot NH\cdot CO}$. B. Aus α' -Äthoxy- α -phenyl-maleinsäure-imid (Bd. XXI, S. 611) und Piperidin (Volhard, Henke, A. 282, 81). — Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155—156,5°.

e) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_2 N$.

[4 - Anilino - bensol] - [indol - (2)] - indigo 1), [Diphenylamin-(4)]-[indol-(2)]-indigo 1) C₈H₅·NH·C

C₂₀H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Isatin-chlorid und 3-Oxy-diphenylamin in Benzol (Friedlaender, Schuloff, M. 29, 391). — Violette Nadeln (aus Alkohol). Sublimiert beim Erhitzen unter geringer Zersetzung in violetten Rhomben; der Dampf ist orangerot. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln mit blauvioletter Farbe. — Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von etwas Salzsäure oder Schwefelsäure blau. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird auf Zusatz von etwas Wasser blau. Bildet eine gelbliche Hydrosulfit-Küpe.

f) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_2 N$.

1'-Methyl-4-amino-anthrapyridon C₁₇H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1-Amino-4-[acetylmethylamino]-anthrachinon (Bd. XIV, S. 201) mit Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758; vgl. D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571; Frdl. 9, 732). Durch Erhitzen von 1'-Methyl-4-brom-anthrapyridon (Bd. XXI, S. 540) mit Ammoniak auf 150° unter Druck (B. & Co., D. R. P. 201904; C. 1908 II, 1307; Frdl. 9, 736). — Grünschimmernde Blättchen. Löslich in Pyridin mit orangeroter Farbe und grünlichgelber Fluorescenz, in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe und grüner Fluorescenz (B. & Co., D. R. P. 194253).

1'-Methyl-4-methylamino-anthrapyridon $C_{18}H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot NC_{16}H_7O_2\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus 1'-Methyl-4-brom-anthrapyridon und Methylamin in Pyridin bei 120° (BAYER & Co., D. R. P. 201904; C. 1908 II, 1307; Frdl. 9, 736). — Rote Krystalle. Löslich in Chloroform mit roter Farbe und gelber Fluorescenz. Die schwach gelbliche Lösung in konz. Schwefelsäure nimmt auf Zusatz von Borsäure intensiv gelbgrüne Fluorescenz an.

1'- Methyl-4-dimethylamino-anthrapyridon $C_{10}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot NC_{16}H_7O_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 1-Dimethylamino-4-[acetylmethylamino]-anthrachinon mit Natriummethylat-Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571; Frdl. 9, 732). — Hydrochlorid. Gelbbraune Prismen. Löslich in Pyridin mit roter Farbe. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt nach Zusatz von Borsäure gelbe Fluorescenz. Färbt ungebeizte Wolle und tannierte Baumwolle violettrot.

1'-Methyl-4-p-toluidino-anthrapyridon $C_{24}H_{18}O_{2}N_{3} = CH_{3} \cdot NC_{16}H_{7}O_{2} \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$.

Beim Kochen von 1-p-Toluidino-4-[acetylmethylamino]-anthrachinon mit Natrium-

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLARNDER, B. 41, 773.

methylat-Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571; Frdl. 9, 732). Durch Erhitzen von 1'-Methyl-4-brom-anthrapyridon mit p-Toluidin und Natriumacetat auf 160—170° (B. & Co., D. R. P. 201904; C. 1908 II, 1307; Frdl. 9, 736). Beim Kochen von 1'-Methyl-4-methoxy-anthrapyridon mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 201904). — Dunkelrote, bronzeglänzende Krystaile. Löslich in Pyridin und in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Borsäure kupferrot.

1'- Methyl- 4- [anthrachinonyl- (1)- amino] - anthrapyridon C₃₁H₁₈O₄N₂,
Formel I. B. Aus 1'-Methyl4-brom-anthrapyridon und I.
1-Amino-anthrachinon bei Gegenwart von Kupferchlorid und Natriumacetat in siedendem Naphthalin (BAYER & Co.,

D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758). — Dunkelbraune Prismen. Löslich in heißem Chinolin mit roter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit violetter, auf Zusatz von Borsäure in ein schmutziges Blau übergehender Farbe.

1'- Methyl-4-[anthrachinonyl-(2)-amino]-anthrapyridon $C_{31}H_{18}O_4N_3$, Formel II. B. Aus 1'-Methyl-4-brom-anthrapyridon und 2-Amino-anthrachinon oder aus 1'-Methyl-4-amino-anthrapyridon und 2-Chlor-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758). — Braunes Krystallpulver. Löslich in heißem Chinolin mit carminroter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit violetter, auf Zusatz von Borsäure in Kupferrot übergehender Farbe. — Ist ein roter Küpenfarbstoff (Algolrot BTK; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1261).

1'- Methyl -4- [4- oxy-anthrachinonyl - (1) - amino] - anthrachinonyl - (1) -

Bis - [1' - methyl - anthrapyridonyl - (4)] - amin C₃₄H₂₁O₄N₃, Formel IV. B. Aus 1'-Methyl-4-amino-anthrapyridon und 1'-Methyl-4-brom-anthrapyridon bei Gegenwart von Kupferchlorid und Natriumacetat in siedendem Naphthalin (Bayer & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758). — Dunkelviolette Nadeln. Löslich in heißem Chinolin mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner, bei Zusatz von Borsäure in Grün übergehender Farbe.

1'- Methyl - 5 - amino - anthrapyridon $C_{17}H_{12}O_{2}N_{2}$, Formel V. B. Aus 1-Amino 5 - [acetylmethylamino] - anthrachinon durch Einw. von Alkalien (BAYER & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758). — Braune Krystalle. Löslich in Pyridin mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit bräunlichgelber Farbe.

$$V. \qquad \begin{array}{c} \text{Hc} & \text{CO} & \text{N} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{VI.} & \text{CO} & \text{NH} \\ \text{CO} & \text{NH} & \text{CO} \\ \end{array}$$

1'- Methyl-5- [anthrachinonyl-(2)- amino]- anthrapyridon C₃₁H₁₈O₄N₂, Formel VI. B. Aus 1'-Methyl-5-amino-anthrapyridon und 2-Chlor-anthrachinon bei Gegenwart von Kupferchlorid und Natriumacetat in siedendem Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 758). — Braune Krystalle. Die Lösung in heißem Chinolin ist orange, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird auf Zusatz von Borsäure blau.

g) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-25}O₂N.

[4 - Acetamino - naphthalin - (2)] - [indol - (2)] - indigo 1)
C₂₀H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Acetaminonaphthol-(1) und Isatin-α-anil in heißem Acetanhydrid (BEZDZIK,
FRIEDLAENDER, M. 80, 277). — Wird durch Natronlauge

NH·CO·CH₃

[5 - Acetamino - naphthalin - (2)] - [indol - (2)]indigo¹) C₃₀H₁₄O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus
5-Amino-naphthol-(1) und Isatin-α-anil in heißem Acetanhydrid (Bezdzik, Friedlaender, M. 30, 276). —
Kupferglänzende Nadeln (aus Eisessig). Ziemlich leicht
löslich in siedendem Eisessig und Solventnaphtha mit blauer Farbe. — Wird durch Natronlauge zersetzt.

3. Aminoderivate der Tetraoxo-Verbindungen.

5-Amino-2.3.4.6-tetraoxo-piperidin (?) $C_5H_4O_4N_2=\frac{H_2N\cdot HC\cdot CO\cdot CO}{OC\cdot NH\cdot CO}$ (?) bezw. desmotrope Formen. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2.3.4.6-tetraoxo-piperidin (?) (Bd. XXI, S. 571) mit Zinkstaub und Essigsäure (Sell, Easterfield, Soc. 65, 833). — Gelbe Rhomboeder mit $2H_2O$ (aus verd. Salzsäure). Löslich in Alkalien mit tief violettroter Farbe, die auf Zusatz von Mineralsäuren verschwindet.

G. Oxy-oxo-amine.

1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N$.

1 - Phenyl - 4 - anilino - 8 - oxy - \triangle^2 - pyrrolon - (5) $C_{16}H_{14}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot HC - C \cdot OH$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XII, S. 471.

1-Benzoyl-4-benzamino-8-oxy- Δ^2 -pyrrolon-(5)-hydrat, 1-Benzoyl-4-benzamino-8-5.5-trioxy- Δ^2 -pyrrolin $C_{18}H_{16}O_5N_2= \begin{array}{c} C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot HC & C\cdot OH \\ (HO)_2\dot C\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot \dot CH \end{array}$. Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. IX, S. 231.

b) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

3 - Amino - 2 - [4 - methoxy - phenyl] - Δ^2 - pyrrolon - (4) $C_{11}H_{12}O_2N_3 = OC - C \cdot NH_2$ $H_2C \cdot NH \cdot C \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 3-Amino-4-oxy-2-[4-methoxy-phenyl]-pyrrol, S. 514.

c) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_2 N$.

4.7 - Dichlor - 3 - oxy - 3 - [4 - dimethylaminophenyl] - phthalimidin $C_{16}H_{14}O_{2}N_{3}Cl_{3}$, s. nebenstehende Formel, s. bei 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzamid, Bd. XIV, S. 663.

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLAENDER, B. 41, 773.

d) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen Cn H2n_19 O2 N.

8-Oxo-2-[4-anilino-2-oxy-phenyl]-indolenin $C_{20}H_{14}O_2N_2$, Formel I. Als desmotrope Form hiervon kann vielleicht der indigoide Farbstoff der Formel II (8. 536) angesehen werden.

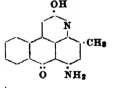
e) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_2 N$.

1. Aminoderivat des Anthrapyridons C16H2O2N (Bd. XXI, S. 596).

2-Brom-4-p-toluidino-anthrapyridon (?) C₂₂H₁₅O₂N₂Br, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dibrom-anthrapyridon (Bd. XXI, S. 597) mit p-Toluidin auf 150° (BAYER & Co., D. R. P. 201904; C. 1908 II, 1307; Frdl. 9, 736). — Krystalle (aus Nitrobenzol). Löst sich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. Aminoderivate des 2-Methyl-anthrapyridens C,2H,1O.N (Bd. XXI, S. 597).

4-Amino-2-methyl-anthrapyridon C₁₇H₁₉O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Aus 4-Chlor-2-methyl-anthrapyridon durch Erhitzen mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak unter Druck (BASF, D. R. P. 217395; C. 1910 I, 395; Frdl. 9, 772). Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-acetamino-2-methyl-anthrachinon mit Ammoniak unter Druck (BASF). — Roter Küpenfarbstoff. — Liefert beim Erhitzen mit 2-Chlor-anthrachinon, Nitrobenzol, wasserfreiem Natriumacetat und Kupferchlorür 4-[Anthrachinonyl-(2)-amino]-2-methyl-anthrapyridon (s. u.).



- 4-p-Toluidino-2-methyl-anthrapyridon $C_{24}H_{18}O_2N_2 = NC_{17}H_9(:O)(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. B. Beim Kochen von 4-Chlor-2-methyl-anthrapyridon mit p-Toluidin und wasserfreiem Natriumacetat (BASF, D. R. P. 205095; C. 1909 I, 483; Frdl. 9, 739). Rotbraune Krystalle. Beim Sulfurieren mit Schwefelsäuremonohydrat bei $40-50^{\circ}$ entsteht ein roter Wollfarbstoff.
- 4 [Anthrachinonyl (2) amino] 2 methyl anthrapyridon $C_{21}H_{18}O_4N_2 = NC_{17}H_{2}(:0)(OH)\cdot NH\cdot C_{5}H_{3} < {CO \atop CO} > C_{6}H_{4}$ bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von 4 Chlor 2 methyl anthrapyridon (Bd. XXI, S. 598) mit 2-Amino-anthrachinon in Gegenwart von Natriumacetat und Wasser auf 230—240° oder in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat und Chinolin auf Siedetemperatur (BASF, D. R. P. 217396; C. 1910 I, 396; Frdl. 9, 772). Beim Erhitzen von 4-Amino-2-methyl-anthrapyridon (s. o.) mit 2-Chloranthrachinon, Nitrobenzol, wasserfreiem Natriumacetat und Kupferchlorür (BASF, D. R. P. 217395; C. 1910 I, 395; Frdl. 9, 772). Krystalle (aus hochsiedenden Lösungsmitteln oder durch Einblasen von Luft in die Lösung in alkal. Hydrosulfit-Lösung). Roter Küpenfarbstoff.
- 2.6-Bis-[2-methyl-anthrapyridonyl-(4)-amino] anthrachinon $C_{48}H_{48}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von 2.6-Diamino-anthrachinon mit 4-Chlor-2-methyl-anthrapyridon in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat und Phenol im Druckgefäß auf 230—240° (BASF, D. R. P. 217396; C. 1910 I, 396; Frdl. 9, 772). Beim Erhitzen von 4-Amino-2-methyl-anthrapyridon (s. o.) mit 2.6-Dichlor-anthrachinon, Nitrobenzol, wasserfreiem Natriumacetat und Kunferchlorit (RASE

2.6-Dichlor anthrachinon, Nitrobenzol, wasser-freiem Natriumscetat und Kupferchlorür (BASF, D. R. P. 217395; C. 1910 I, 395; Frdl. 9, 772). — Roter Küpenfarbstoff.

2.7-Bis-[2-methyl-anthrapyridonyl-(4)-amino] - anthrachinon $C_{48}H_{18}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Kochen von 2.7-Diamino-anthrachinon mit 4-Chlor-2-methyl-anthrapyridon in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat und Methyldiphenylamin (BASF, D. R. P. 217396; C. 1910 I, 396; Frdl. 9, 772), — Roter Küpenfarbstoff.

f) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_n H_{2n-25} O₂ N.

1. Aminoderivate des 3-0x0-2-[1-oxy-naphthyl-(2)]-indolenins $C_{18}H_{11}O_{2}N$.

3 - Oxo - 2 - [4 - acetamino-1-oxy-naphthyl-(2)]-indolenin C₂₀H₁₄O₃N₂, Formel I. Als desmotrope Form hiervon kann vielleicht der indigoide Farbstoff der Formel II (S. 538) angesehen werden.

I.
$$C_6H_4 < CO > C$$
 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$

II. $C_6H_4 < CO > C = C > CO$
 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$
 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$

3-Oxo-2-[5-acetamino-1-oxy-naphthyl-(2)]-indolenin $C_{20}H_{14}O_3N_2$, Formel III. Als desmotrope Form hiervon kann vielleicht der indigoide Farbstoff der Formel IV (S. 538) angesehen werden.

III.
$$c_{eH_4} < co > c$$

NH · CO · CH₃

IV. $c_{eH_4} < co > c$

NH · CO · CH₃

2. Aminoderivate des 6-0xy-3.3-diphenyl-phthalimidins $C_{20}H_{16}O_{2}N$.

6-Xthoxy-3.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]phthalimidin C₂₆H₂₉O₂N₃, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-āthoxy-triphenylmethan-carbonsāure-(2)-amid (Bd. XIV, S. 633) durch Oxydation mit Bleidioxyd und verd.
Salzsāure in der Kālte (Fritsch, A. 329, 77). — Blättchen (aus Alkohol), Tafeln (aus Benzol + Ligroin) oder Nadeln (aus Chloroform + Benzol), die an der Luft trübe werden und zerfallen. F: 242—244°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Essigester, schwerer in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, Petroläther und Ligroin. — Wird in essigsaurer Lösung durch Zinkstaub nicht reduziert, durch Bleidioxyd gelb gefärbt.

2-Methyl-6-äthoxy-8.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalimidin $C_{27}H_{21}O_2N_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3\cdot C[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_2\cdot N\cdot CH_3$. B. Aus 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenylmethan-carbonsäure-(2)-methylamid durch Oxydation mit Bleidioxyd und verd. Salzsäure in der Kälte (Fritsch, A. 329, 78). — Prismatische Blättchen (aus Alkohol). F: 181°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Essigester, Benzol, Alkohol und Äther, schwer in Petroläther und Benzin. — Wird in essigsaurer Lösung durch Zinkstaub nicht reduziert, durch Bleidioxyd schwach gelb gefärbt.

2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-9}O₃N.

3638) mit Zinn und Salzsäure (BISTRZYCKI, FINK, B. 31, 935). — Prismen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 223—224° unter Zersetzung. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. — Liefert mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 4-Acetamino-6.7-dimethoxy-1-acetoxy-isoindolenin (S. 514). — $C_{10}H_{12}O_3N_2 + HCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

b) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_n H_{2n-25} O₃ N.

4'(oder 3')-Amino-3'(oder 4')-oxy-[anthrachinono-2'.1':2.3-pyridin]¹) C₁₇H₁₀O₃N₂, Formel I oder II, Amid des Alizarinblaus. B. Beim Erwärmen von 25 g Alizarinblau (Bd. XXI, S. 632) mit 25 cm³ Ammoniak (D: 0,93) auf 160° (Graebe, Philips, A. 276, 24; vgl. G., A. 201, 342). — Dunkelblaue Nadeln (aus Benzol). F: 255°; schwer löslich in kaltem Benzol und Ather, sehr schwer in Alkohol;

löst sich nicht in kochenden Alkalien (G.). — Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsaure in Ammoniak und Alizarinblau zerlegt (G.). Beim Diazotieren und nachfolgenden Verkochen mit Alkohol erhält man 4'(oder 3')-Oxy-[anthrachinono-2'.1':2.3-pyridin] (Bd. XXI, S. 618) (G., Ph.).

3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

5-Amino-4.6-dioxy-2.3-dioxo-2.3-dihydro-pyridin $C_5H_4O_4N_2=\frac{H_2N\cdot C:C(OH)\cdot CO}{HO\cdot C-N-CO}$ ist desmotrop mit 5-Amino-2.3.4.6-tetraoxo-piperidin, S. 538.

4. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

6.7 - Dimethoxy-1-[6-amino-3.4-dimethoxy-benzoyl]-isochinolin, Aminopapaveraldin C₂₀H₂₀O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Nitropapaveraldin (Bd. XXI, S. 636) durch Kochen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung oder (neben 5.6-Dimethoxy-3-[6.7-dimethoxy-isochinolyl-(1)]-anthranil; Syst. No. 4540) durch Erwärmen mit Zinnchlorür und Salz-

säure (Pschorp, B. 37, 1937). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171—172° (korr.). Leicht löslich außer in Wasser. Gibt mit sehr verd. Säuren intensiv rote, mit konz. Säuren gelbgrüne Lösungen, die sich auf Wasserzusatz rot färben. — Liefert bei der Diazotierung in verd. Schwefelsäure Papaveraldin-diazoniumsulfat (S. 592).

H. Amino-carbonsäuren.

1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren.

a) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-7}O₂N.

1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_6H_5O_2N}.$

Aminoderivat der Pyridin-carbonsäure-(2) C₆H₅O₂N (S. 33).
 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(2), 3-Amino-picolinsäure C₆H₆O₂N₂,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure-β-amid (S. 152)
 mit Natziumhunghamit Lägung (Kuppat. M. 29, 228). — Krystalie (aus Wasser).

s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure-β-amid (S. 152) mit Natriumhypobromit-Lösung (Kirpal, M. 29, 228). — Krystalie (aus Wasser). F: 210° (Zers.). — Beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt entsteht 3-Amino-pyridin. — Kupfersalz. Graue Nadeln.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Aminoderivate der Pyridin-carbonsäure-(3) C₄H₅O₂N (S. 38).

2-Amino-pyridin-carbonsäure-(3), 2-Amino-nicotinsäure C₂H₆O₂N₂,
s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Chinolinsäure-α-amid (8. 151)
mit Natriumhypobromit-Lösung auf dem Wasserbad (Philips, B. 27, 840; A. 288,
N-NH₂
259). — Prismen (aus Wasser). F: 310° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser. Leicht löslich in Alkaliaugen, Alkalicarbonaten und warmen verd. Mineralsäuren. Löst sich in konz. Schwefelsäure und alkoh. Ammoniak mit schwach blauer Fluorescenz. — Beim Schmelzen entsteht 2-Amino-pyridin (S. 428). Gibt mit Salpeterschwefelsäure 5-Nitro-2-amino-nicotinsäure. Bei Einw. von Essigsäureanhydrid bildet sich kein Acetylderivat.

Methylester $C_7H_8O_3N_2 = NC_5H_3(NH_2) \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-nicotinsäure und Methanol in Gegenwart von Chlorwasserstoff (Kirpal, M. 21, 962). — Nadeln (aus Wasser und Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Amid $C_6H_7ON_3 = NC_5H_3(NH_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2-Amino-nicotinsäure-methylester (s. o.) und konz. Ammoniak in Gegenwart von etwas Methanol (K., M. 21, 962). — Nadeln (aus Wasser). F: 195°.

- 2-Anilino-pyridin-carbonsäure-(3)(?), 2-Anilino-nicotin-säure(?) $C_{19}H_{10}O_3N_2=NC_5H_3(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H(?)$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Öxydation des Hydrojodids der Verbindung $C_{16}H_{18}N_3$ (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3812) mit Permanganat in verd. Schwefelsäure (Ortoleva, R. A. L. [5] 16 I, 876, 883; G. 37 II, 73, 80). Krystalle (aus Chloroform + Benzin). F: 114—115° (Zers.) (auch 104—105° wurde beobachtet).
- 5 (?) Nitro 2 amino pyridin carbonsäure (3), 5 (?) Nitro (?) O_2N CO₂H 2-amino-nicotinsäure $C_0H_5O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf 2-Amino-pyridin-carbonsäure-(3) in konz. Schwefelsäure (Philips, A. 288, 262). Farblose Nadeln (Ph.). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Schwarzfärbung. Sehr schwer löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 4-Amino-pyridin-carbonsäure-(3), 4-Amino-nicotinsäure C₆H₆O₂N₂, NH₂ s. nebenstehende Formel. B. Aus Cinchomeronsäure-γ-amid (S. 157) und Natrium-hypobromit-Lösung auf dem Wasserbad (KIRPAL, M. 23, 243). Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 340° unter Bildung von 4-Amino-pyridin (S. 433) N (K.). Verbraucht bei der Titration mit 0,1n-Kalilauge gegen Phenolphthalein weniger als 1 Mol Kalilauge; die Menge des verbrauchten Alkalis steigt mit der Temperatur (H. MEYER, M. 23, 945). Liefert beim Diazotieren in konz. Schwefelsäure und Gießen der Flüssigkeit auf Eis 4-Oxy-nicotinsäure (S. 214) (K.). C₆H₆O₂N₂ + HCl. Nadeln. Zersetzt sich bei 270° (K.). 2C₆H₆O₂N₂ + H₂SO₄. Nadeln (aus Wasser) (K.). 2C₆H₆O₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Prismen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 250° (K.).

Methylester $C_7H_8O_2N_2 = NC_5H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Spieße (aus Wasser). F: 173° (K., M. 23, 245). Leicht löslich in Alkohol und heißem Chloroform, löslich in Ather.

- 6 Amino pyridin carbonsäure (3), 6 Amino nicotinsäure \$\ C_8H_6O_3N_2\$, s. nebenstehende Formel. \$B\$. Bei 6—8-stündigem Erhitzen von 6-Chlor-nicotinsäure mit überschüssigem konzentriertem Ammoniak auf 1700 \$\ (\text{Marckwald}, B. 26, 2188; 27, 1319). Krystalle (aus verd. Essigsäure). Schmilzt oberhalb 3000 \$\ (\text{M.})\$. Behr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln \$(\text{M.})\$. Zerfällt beim Erhitzen in 2-Amino-pyridin und Kohlendioxyd \$(\text{M.})\$. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure und Gießen der Lösung auf Eis 6-Oxy-nicotinsäure \$(\text{M.}, B. 27, 1323)\$. Gibt bei Behandlung mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte 6-Nitramino-nicotinsäure, die beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 1000 in 5-Nitro-6-amino-nicotinsäure übergeht \$(\text{M.}, B. 26, 2189; 27, 1334; vgl. Räth, Prange, A. 467 [1928], 2, 6). Salze: \$\text{M.}, B. 27, 1319. \$\text{KC}_6H_5O_2N_2\$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. \$\text{Ca(C}_6H_5O_2N_2\$). Prismen. Sehr schwer löslich in Salzsäure. \$\text{Ca}_6H_6O_2N_2 + \text{HCl. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser; schwer löslich in Salzsäure. \$\text{Ca}_6H_6O_2N_2 + \text{HNO}_3\$. F: 2420 (Zers.) (Räth, Prange, A. 467 [1928], 6). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (\text{R.}, Pr.; vgl. M.). 2\text{Ca}_6H_6O_2N_2 + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4\$. Orangerote Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Pikrat \$\text{Ca}_6H_6O_2N_2 + C_6H_2O_7N_3\$. Gelbe Nadeln. F: 2480. Sehr schwer löslich.
- 5-Nitro-6-amino-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Nitro-6-amino-nicotinsäure $C_6H_5O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 6-Amino-nicotinsäure mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte und Erwärmen der entstandenen 6-Nitramino-nicotinsäure mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Marchwald, B. 26, 2189; 27, 1334; vgl. Räth, Prange, A. 467 [1928], 2, 7). Gelbe mikroskopische Nadeln (aus verd. Mineralsäuren). F: ca. 280° (M., B. 27, 1334), 296—301° (Räth, Prange,

A. 467, 8). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung (M., B. 27, 1334). Schwer löslich in fast allen Lösungsmitteln; ziemlich leicht löslich in starken Säuren (M., B. 27, 1334). — Liefert beim Diazotieren in konz. Schwefelsäure und Gießen der Flüssigkeit auf Eis 5-Nitro-6-oxynicotinsäure (S. 216) (M., B. 27, 1335). — NaC₆H₄O₄N₃. Gelbe Nadeln. Mäßig löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Alkohol (M., B. 27, 1334). — KC₆H₄O₄N₃. Rotgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol (M., B. 27, 1334). — Ba(C₆H₄O₄N₃)₂. Gelbe mikroskopische Blättehen. Sehr schwer löslich (M., B. 27, 1335).

5.6-Diamino-pyridin-carbonsäure-(3), 5.6-Diamino-nicotinsäure $_{\rm H_2N}$. $_{\rm C_0H_7O_2N_3}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-6-amino-nicotinsäure (S. 542) mit Ammoniumsulfid oder besser mit Zinn und Salzsäure (MARCKWALD, B. 27, 1336). — Krystalle mit $_{\rm H_2N}$ 0 (aus sehr verd. Essigsäure). Schmilzt noch nicht bei 300°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Liefert in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit die Verbindung $_{\rm C_0H_4O_2N_4}$ $_{\rm HO_2C}$. Ner nebenstehenden Formel (Syst. No. 4173). — $_{\rm C_0H_7O_2N_3}$ + HCl. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $_{\rm 2C_0H_7O_2N_3}$ + $_{\rm 42SO_4}$ 0. Mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser. — Pikrat $_{\rm 6H_7O_2N_3}$ + $_{\rm 6H_7O_2N_3}$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich gegen 245°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich.

3. Aminoderivate der Pyridin-carbonsäure-(4) C₆H₅O₂N (S. 45).

6-Chlor-2-amino-pyridin-carbonsäure-(4), 6-Chlor-2-amino-isonicotinsäure C₆H₅O₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von
2.6-Dichlor-pyridin-carbonsäure-(4) mit wäßr. Ammoniak auf 200° oder beim
Erhitzen des Kaliumsalzes der Säure mit Kaliumcyanid-Lösung auf 200—210°

(Sell, Dootson, Soc. 71, 1075). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Unlöslich in Äther, schwer löslich in Wasser, Aceton und Alkohol mit blauer Fluorescenz, die durch Säuren aufgehoben wird (S., D., Soc. 71, 1076). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 210—220°
3.4.5.6-Tetrachlor-2-amino-pyridin (S., D., Soc. 77, 236).

3-Amino-pyridin-carbonsäure -(4),
3-Amino-isonicotinsäure C₆H₆O₂N₂,
Formel I. B. Bei Einw. von Brom und
Kalilauge auf Cinchomeronsäure-diamid
(S. 157), neben einer Verbindung C₇H₅O₂N₂
der Formel II (Syst. No. 3888) (Gabriel, Colman, B. 35, 2844, 3847; vgl. BlumenFELD, M. 16, 702). Aus Cinchomeronsäure-β-amid (S. 157) (Kirpal, M. 23, 935) oder

der Formel II (Syst. No. 3888) (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2844, 3847; vgl. BLUMEN-FELD, M. 16, 702). Aus Cinchomeronsäure-β-amid (S. 157) (KIRPAL, M. 23, 935) oder Cinchomeronsäure-imid (Syst. No. 3591) (G., C., B. 35, 2832) beim Erwärmen mit alkal. Brom-Lösung. Beim Erhitzen der Verbindung C₇H₅O₃N₃ (Formel II) mit konz. Salzsäure auf 180—190° (B., M. 16, 715; vgl. G., C., B. 35, 2845). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 306° und 310°; ist sublimierbar (G., C., B. 35, 2833). Löslich in siedendem Wasser und Alkohol (B., M. 16, 704). Leicht löslich in Säuren und Basen (G., C., B. 35, 2833). Verbraucht bei der Titration mit 0,1n-Kalilauge gegen Phenolphthalein genau 1 Mol Kalilauge (H. MEYER, M. 23, 944). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder besser beim Destillieren mit Kalk entsteht 3-Amino-pyridin (B., M. 16, 707; G., C., B. 35, 2833). Liefert bei Behandlung mit Natriumnitrit in sehr verd. Schwefelsäure und Erwärmen der Lösung 3-Oxy-isonicotinsäure (S. 217) (K.). Gibt beim Erhitzen mit Formamid auf 170° eine Verbindung C₇H₅ON₃ (Formel III; Syst. No. 3876), beim Erhitzen mit Harnstoff auf 170° die Verbindung C₇H₅O₈N₃ (Formel III; Syst. No. 3876), beim Erhitzen mit Harnstoff auf 170° die Verbindung C₇H₅O₈N₃ (Formel III) (G., C., B. 35, 2836). — C₆H₆O₂N₂ + HCl. Monoklin prismatisch (Heberder, M. 16, 704; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 688). F: 238° bis 240° (Zers.) (B.), 244—245° (Zers.) (G., C., B. 35, 2833). — C₆H₆O₂N₂ + HNO₂. Gelbliche Nadeln. F: 182—184° (B., M. 16, 706), 196—197° (Zers.) (G., C., B. 35, 2833). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (B.). — 2C₆H₆O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Triklin pinakoidale Prismen (Heberder, M. 16, 706; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 689). Ziersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen (B.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (B.).

Methylester $C_7H_8O_2N_2=NC_5H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 86—87° (Gabriel, Colman, B. 35, 2834). Leicht löslich in den üblichen Mitteln. Krystallisiert aus lauwarmem Wasser in Nadeln mit 1 H_2O die, rasch erhitzt, bei ca. 50° schmelzen, bei langsamem Erhitzen zunächst wasserfrei werden und dann bei 86—87° schmelzen. — Goldsalz. Gelbe Nadeln.

8-Carboxymethylamino-pyridin-carbonsäure-(4), N-[4-Carboxy-pyridyl-(3)]-glycin C₈H₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch 2-stdg. Erwärmen von 3-Amino-pyridin-carbonsäure-(4) mit Chloressigsäure und Soda in Wasser (G., C., B. 35, 2834). — Hellgelbe Nadeln mit

1 H₂O (aus Wasser). F: ca. 160° (unter Aufschäumen). — $AgC_8H_7O_4N_8+H_2O$. Gelbe Nadeln. — $Be(C_8H_7O_4N_8)_8+H_2O$. Gelbes Krystallpulver.

2.6-Dianilino-pyridin-carbonsäure-(4), 2.6-Dianilino-isonicotinsäure $C_{18}H_{18}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Anilid (s. u.) durch Lösen in konz. Schwefelsäure und Versetzen der Lösung mit Wasser oder durch Kochen mit konz. Salzsäure und Eisessig (BITTNER, B. 35, 2934). Eine weitere Bildung s. beim Anilid. — Heligelbe mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Löst sich langsam in verd. Soda-Lösung.

Mothylester $C_{10}H_{17}O_2N_2 = NC_5H_2(NH\cdot C_0H_5)_2\cdot CO_2\cdot CH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 142° (B., B. 35, 2934).

Anilid $C_{24}H_{50}ON_4 = NC_5H_5(NH \cdot C_5H_5)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_5$. B. Beim Kochen von 2.6-Dichlor-isonicotinsäure mit 4—5 Tln. Anilin, neben der freien Säure (s. o.) (B., B. 35, 2933). — Grüne Blätter (aus Alkohol). F: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren C₈H₉O₂N.

- 1. Aminoderivate der 2.4-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) C₆H₉O₂N (8. 51).
- 6-Amino-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril, α'-Amino-β-cyan-α.γ-lutidin C₈H₉N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von Acetylchlorid auf Diacetonitril (Bd. III, S. 660) und Behandeln der entstandenen Verbindung mit Wasser (Holtzwart, J. pr. [2] 89, 236; vgl. V. Meyer, J. pr. [2] 78, 515; C. 1908 II, 593). Aus Diacetonitril beim Kochen mit Äthylenbromid oder beim Behandeln einer Lösung in Alkohol + Benzol mit Chlorwasserstoff und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Wasser und Ammoniak oder bei Einw. von Chlorameisensäureester oder Phosgen und Erhitzen der Reaktionsprodukte mit Kalilauge (v. M., J. pr. [2] 52, 86, 88). Beim Erhitzen von Diacetonitril mit Zinkchloridammoniak (Moir, Soc. 81, 111). Aus 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180° (v. M., J. pr. [2] 78, 518). Nadeln (aus Wasser). F: 222—223° (H.). Sehr schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, leichter in Alkohol (v. M., J. pr. [2] 52, 87). Gibt mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril (S. 219) (v. M., J. pr. [2] 52, 89; 78, 517; C. 1908 II, 593). 2C₈H₉N₃+2HCl+PtCl₄. Hellgelbe Prismen (v. M., J. pr. [2] 52, 87).

Acetylderivat $C_{10}H_{11}ON_3 = NC_8H(CH_2)_2(NH\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CN$. Krystalle (aus Alkohol) F: 250°; schwer löslich in Alkohol (v. M., J. pr. [2] 52, 87).

6-Ureido-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-nitril(?), [4.6-Dimethyl-5-cyan-pyridyl-(2)]-harnstoff(?) $C_9H_{10}ON_4 = NC_5H(CH_2)_2(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CN(?)$. B. Beim Erwärmen von Diacetonitril mit wäßr. Cyanamid-Lösung (v. M., J. pr. [2] 52, 92; vgl. Morg. Soc. 81, 112). — Nadeln. F; ca. 145° (Zers.) (v. M.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd, Ammoniak und 2.4-Dimethyl-3-cyan-pyridon-(6)(?) (S. 219) (v. M.).

- 2. Aminoderivate der 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) $C_8H_8O_8N$ (8.52).
- 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 4-Anilino-2.6-dimethyl-nicotinsäure, γ-Anilino α.α'- lutidin β- carbonsäure

 C₁₄H₁₄O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben ihrem Athylester
 beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-āthylester
 mit 2 Mol Anilin (Michaelis, A. 366, 354). Der Athylester wird am besten durch Erwärmen
 von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-āthylester mit Dimethylsulfat auf dem
 Wasserbad und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Anilin gewonnen; man verseift den
 Ester durch Kochen mit alkoh. Natronlauge (M.). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser schon beim Aufbewahren an der Luft. F: 244°. Ziemlich schwer
 löslich in Wasser, leichter in Alkohol, unlöslich in Ather. Liefert beim Erhitzen über den
 Schmelzpunkt 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin. AgC₁₄H₁₈O₂N₂. Amorphes Pulver.

Äthylester $C_{10}H_{18}O_{2}N_{2}=NC_{5}H(CH_{3})_{2}(NH\cdot C_{5}H_{5})\cdot CO_{2}\cdot C_{3}H_{5}$. B. s. bei der Säure. — Nadeln mit 1 $H_{2}O$. F: 80° (M., A. 366, 353). Verliert im Vakuum über Schwefelsäure das Krystallwasser und wird flüssig. Kp₁₅: 164°. Ist mit Wasserdampf etwas flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Das Hydrojodid zerfällt beim Erhitzen im Vakuum in 4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin, Äthyljodid und Kohlendioxyd. — $C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}$ + HCl. Prismen (aus Alkohol). F: 168—169°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.

— C₁₈H₁₈O₂N₂ + HI. Nadeln (aus Wasser). F: 187°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — 2C₁₈H₁₈O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rote Blättehen (aus HCl-haltigem Wasser). F: 194° (Zers.).

4-Anilino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-hydroxymethylat, 4-Anilino-2.6-dimethyl-nicotinsäure-hydroxymethylat $C_{15}H_{18}O_{2}N_{3} = (HO)(CH_{2})NC_{5}H(CH_{2})_{5}(NH-C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H$. — Salze vgl. unter Anil der 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3), S. 302.

4-[3-Carboxy-anilino]-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) $C_{15}H_{14}O_4N_5=NC_5H(CH_5)_5(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_5H)\cdot CO_5H$. B. Aus 3-Amino-benzoesäure und 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (MICHAELIS, A. 366, 372). — Nadeln mit 2 H_2O (aus Wasser). Verliert bei 105° das Krystallwasser. F: 234°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

b) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-2}O₂N.

 β -Amino- β -[α -pyridyl] - acrylsäure - äthylester $C_{10}H_{12}O_2N_2 = NC_3H_4 \cdot C(NH_2)$: CH-CO. C.H. ist desmotrop mit β -Imino- β - $[\alpha$ -pyridyl]-propionsäure-äthylester, S. 305.

c) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C, H, 11 O2 N.

 Aminoderivat der Indol-carbonsäure-(2) oder der Indol-carbonsaure-(3) C.H.O.N (8. 61 bezw. 8. 65).

1-Methyl-3-amino-indol-carbonsäure-(2) oder 1-Methyl-2-amino-indol-carbonsäure-(3) $C_{10}H_{10}O_2N_3$, Formel I oder II, bezw. desmotrope Formen. B. Aus der Verbindung der Formel III oder IV (Syst. No. 4566) und $5^0/_{\rm o}$ iger Natronlauge bei 50—60° (Reif, B. 42, 3044). — Nadeln (aus Aceton). F: 65—69° (korr.; Zers.) bei langsamem Erhitzen. Leicht

löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Chloroform, Benzol, Äther und Petroläther. -Sehr unbeständig. Färbt sich an der Luft rasch gelb. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine dunkelblaue Färbung. Gibt mit 4-Dimethylaminobenzaldehyd in Alkohol ein rotes Additionsprodukt.

2. Aminoderivate der 2-Methyl-indol-carbonsaure-(3) $C_{10}H_{9}O_{2}N$ (S. 67).

6-Amino-2-methyl-indol-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{13}H_{14}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion Handon α -[2.4-Dinitro-phenyl]-acetessigsäure-äthylester mit Zinn-C CH3 chlorur, Zinn und konz. Salzsaure in Alkohol (Reissert, Heller, B. 37, 4369, 4375). Aus $[\alpha \cdot (2.4 \cdot \text{Diamino - phenyl}) \cdot \text{acetoacetyl}] \cdot [\alpha \cdot (2.4 \cdot \text{diamino - phenyl}) \cdot \text{acetessigsaure}] \cdot \text{athylester}$ (Bd. XIV, S. 657) beim Erhitzen auf 230—240° (R., H.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in heißem Alkohol und in Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin. Leicht löslich in stark verd. Salzsäure. — Gibt beim Behandeln mit starker Schwefelsäure 6-Amino-2-methyl-indol. Durch Diazotieren, Reduktion und Behandeln des entstandenen Hydrazins mit Kupfersulfat-Lösung erhält man 2-Methyl-indol-carbonsäure-(3)-äthylester. — C₁₂H₁₄O₂N₂ + HCl. Blättchen (aus Alkohol oder verd. Salzsäure). — 2C₁₂H₁₄O₂N₂ + 2HCl + SnCl₃. Hellgelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Salzsäure.

6 - Acetamino - 2 - methyl - indol - carbonsäure - (8) - äthylester (?) $C_{14}H_{16}O_{5}N_{5} =$ HNC₂H₃(CH₃)(NH·CO·CH₃)·CO₂·C₂H₅(?). B. Aus der vorangehenden Verbindung und siedendem Acetanhydrid (R., H., B. 37, 4376). — Krystalle (aus Nitrobenzol). Sublimiert unzersetzt bei 340°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. - Gibt beim Erwärmen mit 90% iger Schwefelsäure auf 40° 6-Acetamino-2-methyl-indol(?).

3. Aminoderivate der β - [indolyi-(3)] - propionsäure $C_{11}H_{11}O_2N$ (S. 69).

C.CH.CH(NH.).CO.H α -Amino- β -[indolyl-(8)]-propionsäure, β -[β -Indolyl]-alanin, Tryptophan (Proteinochromogen) C₁₁H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

a) In Wasser linksdrehendes Tryptophan, l-Tryptophan¹) $C_{11}H_{12}O_2N_2 = HNC_2H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Ellinger, Flamand, B. **40**, 3029; H. **55**, 12.

Vorkommen und Bildung.

1-Tryptophan findet sich in Keimpflanzen von Lupinus albus und Vicia sativa (SCHULZE. Winterstein, H. 45, 57, 58). — 1-Tryptophan entsteht bei der enzymatischen Hydrolyse zahlreicher pflanzlicher und tierischer Eiweißstoffe. Es findet sich unter den Produkten der tryptischen Verdauung von Hordein (OSBORNE, CLAPP, C. 1907 II, 1799), von Gliadin aus Weizen (Abderhalden, Samuely, H. 44, 282; vgl. O., Cl., C. 1907 I, 485) und aus Roggen (O., Cl., C. 1908 I, 1189), von alkalilöslichem Protein aus Mais (O., Cl., C. 1908 I, 1188), von verschiedenen Leguminosen-Proteinen (Legumin, Phaseolin, Glycinin, Vicilin, Vignin, Legumelin, Conglutin) (O., Cl., C. 1908 I, 50, 1187; O., HEYL, C. 1908 II, 1188, 1368, 1937; A., HERRICK, H. 45, 480), von Amandin (aus Mandeln) (O., CL., C. 1908 I, 1188), von Edestin verschiedener Herkunft (A., H. 37, 503; A., Rostoski, H. 44, 273), von pflanzlichen Globulinen verschiedener Herkunft (A., TERUUCHI, H. 45, 477; O., CL., C. 1908 I, 50) und von Excelsin (aus der Paranuß) (O., Cl., C. 1907 II, 1799). 1-Tryptophan entsteht außerdem bei der tryptischen Verdauung von Casein (HOPKINS, COLE, J. Physiology 27 [1901], 420; 29 [1903], 451; C. 1908 II, 1011), von Fibrin (NEUBERG, POPOWSEY, Bio. Z. 2. 368), von Oxyhamoglobin und von krystallisiertem Serumalbumin aus Pferdeblut (A., H. 37, 491, 497), von Eieralbumin (Ho., Co., J. Physiology 27 [1901], 418; Levene, Beatty, Bio. Z. 4, 301; O., Jones, Leavenworth, C. 1909 II, 39) und von Vitellin (O., J., C. 1909 I, 1766), ferner bei der tryptischen Verdauung der koagulierbaren Eiweißstoffe aus Rinder-Colostrum (Winterstein, Strickler, H. 47, 66), des Hühnerfleischs (O., Heyl, C. 1908 II, 1368), des Muskelfleischs vom Heilbutt (Hippoglossus vulgaris) (O., Heyl, C. 1909 I, 92) und des Muskelfleischs der Muschel (Pectens irradians) (O., J., C. 1909 I, 1770). Bei der Hydrolyse von Eiweißstoffen (z. B. Serumprotein, Eieralbumin) mit verd. Schwefelsaure wird Tryptophan in bedeutend geringerer Ausbeute erhalten als bei der tryptischen Verdauung (Ho., Co., J. Physiology 27 [1901], 426). Im Zein aus Mais (O., Harris, Am. Soc. 25, 853; O., Cl., C. 1908 I, 1188) und im Leim (Ho., Co., J. Physiology 29 [1903], 456; vgl. a. Nencki, B. 7, 1598; Maly, M. 10, 26; Jeanneret, J. pr. [2] 15, 353; Weyl, H. 1, 339; Rohde, H. 44, 167) ist Tryptophan nicht enthalten. Ältere Angaben über die durch 339; ROHDE, H. 44, 167) ist Tryptophan nicht enthalten. Allere Angaben uber die durch Farbreaktionen mit Chlorwasser oder Bromwasser nachgewiesene Bildung von Tryptophan bei der tryptischen Verdauung und bei der Fäulnis von Eiweißstoffen: F. Tiedemann, L. Gmelin, Die Verdauung, Bd. I [Heidelberg-Leipzig 1826], S. 277, 358, 379; Bernard [1856], zit. bei Neuberg, Popowsky, Bio. Z. 2, 358; Kruckenberg [1884], zit. bei Neub., P., Bio. Z. 2, 359; Kühne, Chittenden, Z. B. 20, 46; Neumeister, Z. B. 26, 329 Anm. 3; Stadelmann, Z. B. 26, 499; Nencki, B. 28, 560; Beitler, B. 81, 1605; Winternitz, H. 16, 460; Kurajeff, H. 26, 503, 511; Kluck C. 1901 II, 646; Erdmann, Winternitz, C. 1002 II, 425. C. 1908 II, 135. — Zusammenstellung von Angaben über das Vorkommen von Tryptophan als Bestandteil von Proteinen: F. Hoppe-Seyler, H. Thierfelder, Physiologisch- und pathologisch-chemische Analyse, 9. Aufl. [Berlin 1924], S. 596, 598; ABDERHALDEN, Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 703; Bd. IX [1915], S. 148; Bd. XI [1924], S. 184; Bd. XII [1930], S. 693; vgl. a. OSBORNE, HARRIS, Am. Soc. 25, 853.

Darstellung,

Man behandelt Casein in verd. Soda-Lösung unter Zusatz von Natriumfluorid und Chloroform oder Thymol oder Toluol bei 35° mit Trypsin, bis die bei Zusatz von Bromwasser auftretende Rotviolettfärbung ihre größte Stärke erreicht hat, fällt in schwefelsaurer Lösung mit Quecksilbersulfat, filtriert, wäscht den Niederschlag mit verd. Schwefelsäure, bis die Waschflüssigkeit nicht mehr die Millonsche Reaktion zeigt, zerlegt den Niederschlag nach Zusatz von Barytwasser bis zur alkal. Reaktion mit Schwefelwasserstoff, fällt nochmals mit Quecksilbersulfat und zerlegt wieder mit Schwefelwasserstoff; die so erhaltene Lösung befreit man mit Bariumhydroxyd von Schwefelsäure, dampft unter Zusatz von etwas Alkohol unter vermindertem Druck ein und krystallisiert das ausgeschiedene Tryptophan unter Zusatz von Tierkohle aus verd. Alkohol um; Ausbeute 5—10 g aus 1 kg Casein (Hopkins, Cole, J. Physiology 27 [1901], 420; 29 [1903], 453; Abderhalden, Kempe, H. 52, 208; A., B. 42, 2333; F. Hoppe-Seyler, H. Thierfelder, Physiologisch- und pathologisch-chemische Analyse, 9. Aufl. [Berlin 1924], S. 313). Nach Dakin (Biochem. J. 12 [1918], 302) nimmt man die Quecksilbersulfat-Fällung und Zerlegung des Niederschlages nur einmal vor und extrahiert die erhaltene Lösung mit Butylalkohol (vgl. Organic Syntheses 10 [New York 1930], S. 100).

¹⁾ Wurde früher auch als d-Tryptophan bezeichnet; zur Bezeichnung 1-Tryptophan vgl. H. FISCHER, H. 55, 76; ARDERHALDEN, BAUMANN, H. 55, 415; B. 41, 2858.

Physikalische Eigenschaften.

Tafeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 252° (Zers.) (Hopkins, Cole, J. Physiology 27 [1901], 423), 264—266° (Zers.) bei langsamem Erhitzen (Ellinger, Flamand, B. 40, 3033; H. 55, 21), 265—267° (Zers.) (H. Fischer, H. 55, 74), 273° (Neuberg, Popowsky, Bio. Z. 2, 368), 289° (korr.) bei raschem Erhitzen (Abderhalden, Kempe, H. 52, 211; A., Baumann, H. 55, 415). Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser mit deutlich saurer Reaktion, schwer in absolutem, leichter in wäßrigem Alkohol (H., C.); in reinem Zustand sehr schwer löslich in Wasser (N., P.); unlöslich in Chloroform (Rohde, H. 44, 168). l-Tryptophan ist in wäßr. Lösung linksdrehend; die spezifische Drehung schwankt zwischen —30° und —40° (F., H. 55, 75; A., B., H. 55, 414). [a] $_0^{\infty}$: +6,1° (1n-Natronlauge; p = 11), +6,3° (0,5n-Natronlauge; p = 2,6) (A., K., H. 52, 210); [a] $_0$: +5,7° (1n-Natronlauge; c = 2) (F.), [a] $_0$: —13,6° (wäßr. Lösung des Hydrochlorids; c = 3) (F.); [a] $_0^{\infty}$: +1,3° (1n-Salzsäure; p = 6,2) (A., K.; vgl. F.).

Chemisches und biochemisches Verhalten.

1-Tryptophan wird beim Erhitzen mit 25% iger Salzsäure auf 170% racemisiert (Neuberg, Bio. Z. 6, 281). Nach Abderhalden, Baumann (H. 55, 413) wirkt Pyridin sehr stark racemisierend (vgl. dagegen Ellinger, Matsuoka, H. 91 [1914], 47). Tryptophan gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid-Lösung auf dem Wasserbad β-Indolaldehyd (Hopkins, Cole, J. Physiology 29 [1903], 464; C. 1903 II, 1012; E., B. 39, 2516, 2518) und Harman (Syst. No. 3486) (Ho., C.; vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 967). Über die Einw. von Ozon vgl. Harbies, Langheld, H. 51, 381. Tryptophan gibt mit Bromwasser eine rotviolette Färbung (Ho., C., J. Physiology 27 [1901], 423); hierbei entstehen eine rote Verbindung C₁₁H₁₁O₂N₂Br (amorph; zersetzt sich zwischen 270% und 280%; löslich in Äther; mit roter Farbe löslich in Alkalien) und eine gelbe Verbindung C₁₁H₁₁O₂N₃Br₃ oder C₁₁H₂O₃N₃Br₃ (amorph; beginnt bei 75% sich zu zersetzen; unlöslich in Ather) (Neu., Popowsky, Bio. Z. 2, 369; Neu., Bio. Z. 6, 278; vgl. Levene, Rouiller, Bio. Z. 4, 322); auf analoge Weise erhält man bei der Einw. von Chlorwasser, ebenfalls unter Rotviolettfärbung, eine rote Verbindung C₁₁H₁₁O₂N₃Cl (amorph; zersetzt sich bei ca. 280%) und eine gelbe Verbindung C₁₁H₁₁O₂N₃Cl₃ oder C₁₁H₂O₃N₃Cl₃ (zersetzt sich bei ca. 100%) (Neu., P.; Neu.). Ältere Angaben über diese Farbreaktion s. S. 546; vgl. a. Stadelmann, Z. B. 26, 500, 516; Nencki, B. 28, 564; Farbreaktion s. S. 546; vgl. a. Stadelmann, Z. B. 26, 500, 516; Nencki, B. 28, 564; Deriler, B. 31, 1606, 1609; Kurajeff, H. 26, 506; Klug, C. 1901 II, 646. Einw. von Jod in alkalischer oder sodaalkalischer Lösung: Rodhe, H. 44, 168; Neu., Bio. Z. 6, 277. Tryptophan gibt bei der Kalischmelze Skatol, Oxalsäure, Glyoxylsäure und Ammoniak (Hopkins, Cole, J. Physiology 29 [1903], 463; C. 1903 II, 1012).

Tryptophan liefert bei der Einw. von Fäulnisbakterien Indolyl-(3)-essigsäure, Indol und geringe Mengen Skatol (Hopkins, Cole, J. Physiology 29 [1903], 455; C. 1903 II, 1011); bei streng anaerober Kultur erzeugen Bacterium coli und Rauschbrandbacillen β -[Indolyl-(3)]-propionsäure (H., C.; vgl. Ellinger, B. 38, 2884). Übergang von Tryptophan in Indol im Dickdarm des Kaninchens: E., Gentzen, B. Ph. P. 4 [1904], 173. Tryptophan geht im Organismus des Hundes und des Kaninchens in Kynurensäure (S. 230) über (E., B. 37, 1807; H. 43, 326, 329).

Analytisches.

Farbreaktionen des Tryptophans mit Chlorwasser und Bromwasser s. o. Tryptophan gibt mit Salpetersäure die Xanthoprotein-Reaktion (gelbe, auf Zusatz von Natronlauge in Orange übergehende Färbung) (Rohde, H. 44, 170). Gibt mit Formaldehyd und Salzsäure oder Schwefelsäure in Gegenwart von Alkalinitrit eine violette Färbung (Voisenet, Bl. [3] 83, 1198; vgl. Rosenheim, Biochem. J. 1 [1906], 235; C. 1907 I, 1809; Acree, Am. 37, 608; Fürth, Nobel, Bio. Z. 109 [1920], 106), mit Benzaldehyd und Salzsäure oder Schwefelsäure in Gegenwart von Ferrisalzen eine blaue Färbung (Cole, C. 1904 I, 383; vgl. Reichl., M. 10, 317; 11, 155), mit 4-Nitro-benzaldehyd und konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung (Rohde, H. 44, 163, 166), mit Vanillin und Salzsäure eine violette Färbung (Rosenthaler, C. 1907 II, 946), mit Vanillin und konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (Rohde), mit wäßr. Glyoxylsäure-Lösung und konz. Schwefelsäure (Hopkins, Cole, Pr. Roy. Soc. 68 [1901], 29; J. Physiology 27 [1901], 423; vgl. Adamkiewicz, Pflügers Arch. Physiol. 9 [1874], 157) oder mit äther. Glyoxylsäure-Lösung und Salzsäure (C., C. 1904 I, 383; vgl. Liebermann, J. Th. 17 [1887], 8) eine rotviolette Färbung. Gibt mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd und konz. Schwefelsäure eine rotviolette Färbung; Empfindlichkeit dieser Reaktion: Rohde, H. 44, 163, 166, 169. Gibt beim Erhitzen mit Rohrzucker oder Furfurol und konz. Salzsäure eine rote Färbung (C., C. 1904 I, 383). Lichtabsorption der bei einigen Farbreaktionen des Tryptophans auftretenden Farbstoffe: Bardachzi, H. 48, 145. Colorimetrische Bestimmung von Tryptophan mit Hilfe der Bromreaktion: Levene,

ROUILLER, J. biol. Chem. 2, 481; C. 1907 I, 1461. Über Nachweis und Bestimmung von Tryptophan vgl. a. F. HOPPE-SEYLER, H. THIERFELDER, Physiologisch- und pathologisch- chemische Analyse, 9. Aufl. [Berlin 1924], S. 316, 591; H. MAHN in E. ABDERHALDEN, Biochemisches Handlexikon Bd. XII [Berlin 1930], S. 699.

Salze des i-Tryptophans.

Cu(C₁₁H₁₁O₂N₂)₂ (bei 100°). Graublaues, amorphes Pulver. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln und in verd. Mineralsäuren (Abderhalden, Kempe, H. 52, 213). — AgC₁₁H₁₁O₂N₃. Niederschlag. Löslich in Salpetersäure und Ammoniak (Neuberg, Bio. Z. 6, 279). — C₁₁H₁₂O₂N₂+HCl. Nadeln (aus Methanol) (Hopens, Cole, J. Physiology 29 [1903], 461). F: 251° (Zers.) (H. Fischer, H. 55, 74). Drehungsvermögen s. S. 547. — Pikrat C₁₁H₁₂O₂N₂ + C₂H₂O₃N₃. Carminrote Nadeln und Tafeln. F: 195—196° (unter geringer Zersetzung) (Mayeda, H. 51, 261, 262). Leicht löslich in Alkohol; bei gewöhnlicher Temperatur lösen 100 cm² Wasser 0,9 g, 100 cm² Åther 1 g. — Pikrolonat s. Syst. No. 3561.

[1-Tryptophan]-methylester $C_{12}H_{14}O_2N_3=HNC_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine kalte methylalkoholische Suspension von l-Tryptophan (ABDERHALDEN, KEMPE, H. 52, 214). Aus [1-Tryptophan]-chlorid und Methanol (A., K., H. 52, 218). — Tafeln (aus Äther). F: 89,5° (korr.). Leicht löslich in Methanol, schwerer in Essigester und Äther, sehr schwer in Petroläther. — $C_{12}H_{14}O_2N_2 + HCl$. Mikroskopische Nadeln (aus Methanol + Essigester). F: 214° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Essigester und Äther.

[1-Tryptophan]-chlorid, [1-Tryptophyl]-chlorid $C_{11}H_{11}ON_{1}Cl = HNC_{1}H_{1}\cdot CH_{2}\cdot CH(NH_{2})\cdot COCl.$ B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf in Acetylchlorid suspendiertes l-Tryptophan (Abderhalden, Kempe, H. 52, 217). — $C_{11}H_{11}ON_{1}Cl + HCl.$ Verfärbt sich bei 172°, sintert bei 208°; F: 228° (korr.; Zers.). Löst sich in Wasser unter Bildung von l-Tryptophan, in Methanol unter Bildung von [l-Tryptophan]-methylester.

N-[1-Tryptophyl]-glycin $C_{13}H_{15}O_3N_3 = HNC_8H_5 \cdot CH_3 \cdot CH(NH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

B. Durch Umsetzung von salzsaurem [1-Tryptophan]-chlorid mit Glycināthylester in Chloroform bei —10° und Verseifung des entstandenen Athylesters mit kalter 1n-Natronlauge (ABDERHALDEN, KEMPE, B. 40, 2741). — Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 180° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, ziemlich leicht in heißem absolutem Alkohol, schwer in Essigester, Aceton und Ather. $[\alpha]_D^m$: +78,7° (Wasser; p = 4). Schmeckt bitter.

N-[l-Tryptophyl]-d-glutaminsäure $C_{18}H_{19}O_5N_3 = HNC_8H_5 \cdot CH_8 \cdot CH(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_3H) \cdot CH_8 \cdot CH_8 \cdot CO_3H$. B. Durch Umsetzung von salzsaurem [l-Tryptophyl]-chlorid mit d-Glutaminsäure-diäthylester in kaltem Chloroform und Verseifung des entstandenen Diäthylesters mit kalter 2n-Natronlauge (ABDERHALDEN, B. 42, 2333). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 173° (korr; Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. $[\alpha]_p^m$: +34,4° (Wasser; p=4,5). — Fällungsreaktionen: A.

Chloracetyl-1-tryptophan $C_{13}H_{12}O_3N_3Cl = HNC_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Aus 1-Tryptophan und Chloracetylchlorid in 1n-Natronlauge (Abderhalden, Kempe, B. 40, 2743). — Blättchen (aus Wasser). F: 159° (korr.) (A., K.). Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Äther und heißem Wasser, schwer in Chloroform und Petroläther (A., K.). $[\alpha]_0^m$: + 32,9° (Alkohol; p = 7) (A., BAUMANN, B. 41, 2858).

Jodacetyl-1-tryptophan $C_{18}H_{18}O_3N_3I = HNC_8H_8\cdot CH_8\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2I$. B. Aus 1-Tryptophan und Jodacetylchlorid in n-Natronlauge (ABDERHALDEN, BAUMANN, B. 41. 2857). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich gegen 152° braun, zersetzt sich bei 175° bis 176°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Wasser, Chloroform und Äther, unlöslich in Benzol und Petroläther. [α] $_{0}^{n}$: +31,3° (Alkohol; p=5).

[d- α -Brom-propionyl]-l-tryptophan $C_{18}H_{18}O_8N_8Br = HNC_8H_8\cdot CH_2\cdot CH(CO_8H)\cdot NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus l-Tryptophan und d- α -Brom-propionylchlorid in 1n-Natronlange (Abderhalden, Kempe, B. 40, 2745). — Amorph. Schmilzt bei 65—72°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in heißem Wasser.

[dl- α -Jod-propionyl]-l-tryptophan-methylester $C_{15}H_{17}O_{2}N_{2}I = HNC_{2}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH(CO_{2} \cdot CH_{2}) \cdot NH \cdot CO \cdot CHI \cdot CH_{2}$. B. Aus salzsaurem [l-Tryptophan]-methylester und dl- α -Jod-propionylchlorid in Chloroform bei Gegenwart von Natronlauge und Natrium-carbonat (ABDERHALDEN, BAUMANN, B. 41, 2859). — Nadeln (aus Benzol). F: ca. 145—146°

(bei raschem Erhitzen). Löslich in warmem Chloroform, Alkohol, Aceton und Essigester, unlöslich in Petroläther und Wasser. Zeigt keine wahrnehmbare Drehung. — Liefert mit methylalkoholischem Ammoniak [dl-Alanyl]-l-tryptophan-anhydrid (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3888).

[d- α -Brom-isocaproyl]-l-tryptophan $C_{17}H_{21}O_3N_2Br = HNC_8H_8\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus l-Tryptophan und d- α -Brom-isocaproylchlorid in 1n-Natronlauge (Abderhalden, Kempe, B. 40, 2747). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 118° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, schwer in kaltem Alkohol. [α] \mathbb{R} : +27.1° (Alkohol; p=11).

[d-α-Brom-isocaproyl]-[l-tryptophyl]-d-glutaminsäure C₂₂H₂₈O₆N₃Br = HNC₈H₅·CH₂·CH[CO·NH·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H]·NH·CO·CHBr·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus N-[l-Tryptophyl]-d-glutaminsäure und d-α-Brom-isocaproylchlorid in 1n-Natronlauge (Abder-Halden, B. 42, 2335). — Erweicht beim Erhitzen allmählich. Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Aceton, schwerer in Äther und Benzol, schwer löslich in Wasser und Petrol-äther. Zerfließt an der Luft.

Anilinoformyl -1 - tryptophan $C_{18}H_{17}O_8N_8 = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus l-Tryptophan und Phenylisocyanat in 1n-Natronlauge (ABDERHALDEN, KEMPE, H. 52, 216). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 166° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Aceton, schwer in kaltem Wasser. — Sehr lichtempfindlich. Färbt sich im Sonnenlicht rot. Ein im hellen Tageslicht umkrystallisiertes Präparat schmolz bei 132°, nach nochmaligem Umkrystallisieren unter Lichtabschluß wieder bei 166°.

α-Naphthylaminoformyl-l-tryptophan $C_{22}H_{19}O_3N_3 = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus l-Tryptophan und α-Naphthylisocyanat in 1n-Natronlauge (Neuberg, Rosenberg, Bio. Z. 5, 458; Ellinger, Flamand, H. 55, 24). — Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 159—160° (N., R.), 158° (E., F.). — Sehr lichtempfindlich (E., F.).

Glycyl-1-tryptophan $C_{12}H_{15}O_3N_3=HNC_8H_8\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf Chloracetyl-1-tryptophan (Abderhalden, Kempe, B. 40, 2743) oder auf Jodacetyl-1-tryptophan (A., Baumann, B. 41, 2858). — Blättchen (aus Wasser). F: ca. 302° (korr.) (A., K.). Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (A., K.). [a] $_0^m$: +21,6° (1n-Salzsäure; p = 9) (A., K.). — Schmeckt nach Abderhalden, Kempe (B. 40, 2744) bitter, nach H. Fischer (B. 48 [1910], 1963 Anm. 4) süß.

[d - α - Brom - isoesproyl] - glycyl - l - tryptophan $C_{19}H_{24}O_4N_8Br = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_3H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Glycyl-l-tryptophan und d- α -Brom-isoesproylchlorid in 1n-Natronlauge (Abderhalden, Kempe, B. 40, 2749). — Flocken (aus Chloroform + Petroläther). Sintert bei 60°, schmilzt bei 90—98°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Aceton, Chloroform und heißem Wasser, schwer in Petroläther. [α] $_{10}^{\infty}$: +54,5° (Alkohol; p = 11,5).

[1-Leucy1]-glycyl-1-tryptophan $C_{19}H_{26}O_4N_4 = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_3H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus [d- α -Brom-isocaproyl]-glycyl-1-tryptophan und wäßr. Ammoniak bei 36° (ABDERHALDEN, KEMPE, B. 40, 2749). — Amorph. Zersetzt sich bei ca. 234° (korr.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. [α]_D: +32,3° (1n-Salzsäure; p = 8).

[d-Alanyl]-1-tryptophan $C_{14}H_{17}O_3N_3 = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_3H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3$. B. Aus [d- α -Brom-propionyl]-1-tryptophan und wäßr. Ammoniak bei 36° (ABDER-HALDEN, KEMPE, B. 40, 2745). — Amorph. Geht bei 125—150° in eine schaumige Masse über. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in verd. Alkohol, schwer in kaltem Alkohol. $[\alpha]_n^m: +18,7°$ (Wasser; p=6). Schmeckt bitter. — $CuC_{14}H_{15}O_3N_3+2^1/_2H_2O$. Hellblaue Blättchen (aus verd. Alkohol), violette Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

[d-Leucyl]-l-tryptophan $C_{17}H_{23}O_3N_3 = HNC_9H_5\cdot CH_3\cdot CH(CO_9H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_9)\cdot CH_3\cdot CH(CH_9)_2\cdot B$. Durch Umsetzung von l-Tryptophan mit $1-\alpha$ -Brom-isocaproylehlorid Behandlung des Reaktionsprodukts mit $25^0/_0$ igem Ammoniak bei 37^0 (H. Fischer, B. 42, 4320). — Nadeln (aus verd. Alkohol + Äther). Schmilzt bei 189^0 (korr.) (F.), 195^0 (korr.) (Abderhalden, Gedderf, H. 74 [1911], 401), erstarrt wieder und schmilzt erneut bei $225-230^0$ (F.), ca. 235^0 (A., G.); an manchen aus Wasser, Alkohol oder Äther umkrystallisierten Präparaten ließ sich nur der höhere Schmelzpunkt [ca. 243^0 (F.), ca. 235^0 (A., G.)] feststellen. Löslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol (F.). $[\alpha]_{0}^{\infty}$: $-73,3^0$ (1n-Salzsäure) (F.), $-74,5^0$ (1n-Salzsäure; p=4,5) (A., G.). — Schmeckt süß (F.). Die

⊂N → CH3

von H. Fischer (B. 42, 4321; 48 [1910], 1963) beobachtete geringfügige Spaltung durch Pankreatin, Leberbrei oder Hefeextrakt in Leucin und Tryptophan ist nach Abderhalden, Gedder (H. 74, 394, 401; vgl. a. A., Schuler, B. 48 [1910], 907) auf das Vorhandensein von []-Leucyl-]-tryptophan im Versuchsmaterial zurückzuführen.

[1-Leucyl]-1-tryptophan $C_{17}H_{23}O_3N_3 = HNC_8H_6\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot CH_3\cdot CH(CH_2)_2\cdot B$. Aus [d- α -Brom-isocaproyl]-1-tryptophan und wäßr. Ammoniak bei 36° (ABDERHALDEN, KEMPE, B. 40, 2748). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Alkohol + Äther). Sintert bei 130°, F: 148° (korr.; Zers.). Schwer löslich in absol. Alkohol, leicht in wasserhaltigem Alkohol und in heißem Wasser. [α] $_5$: +4,5° (1n-Salzsäure; p = 7). Schmeckt bitter mit süßlichem Nachgeschmack.

[1-Leucyl] - [1-tryptophyl] - d-glutaminsäure $C_{22}H_{30}O_6N_4 = HNC_3H_5 \cdot CH_2 \cdot CH[CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H] \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus [d- α -Bromisocaproyl]-[1-tryptophyl]-d-glutaminsäure und $25^0/_0$ igem Ammoniak bei 37^0 (ABDERHALDEN, B. 42, 2335). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 230° (korr.: Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser. [α] $_0^m$: +17,4° (1n-Salzsäure; p = 4). — Farb- und Fällungsreaktionen: A.

Benzolsulfonyl-1-tryptophan $C_{17}H_{16}O_4N_2S = HNC_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_6$. B. Aus l-Tryptophan und Benzolsulfochlorid in 1n-Natronlauge (ELLINGER, FLAMAND, H. 55, 22). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 185° (Zers.). — Gibt ein ziemlich schwer lösliches Natriumsalz.

β-Naphthalinsulfonyl-1-tryptophan $C_{21}H_{18}O_4N_2S = HNC_8H_6\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7$. B. Durch Schütteln einer Lösung von 1-Tryptophan in 1n-Natronlauge mit einer äther. Lösung von β-Naphthalinsulfochlorid (Abderhalden, Kempe, H. 52, 217; Ellinger, Flamand, H. 55, 23). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 180° (E., F.). — NaC₂₁H₁₇O₄N₂S (bei 125°). Nadeln (aus Wasser). F: 304° (korr.) (A., K.).

b) Inaktives Tryptophan, dl-Tryptophan C₁₁H₁₂O₂N₂ = HNC₈H₅·CH₂·CH(NH₂)·CO₂H. B: Man reduziert α-Benzamino-β-[indolyl-(3)]-acrylsäure (S. 313) mit Natrium und siedendem absolutem Alkohol und verseift das entstandene Benzoyl-dl-tryptophan durch Verdünnen der Reaktions-Lösung mit Wasser und nachfolgendes Kochen (Ellinger, Flamand, B. 40, 3032; H. 55, 19). Allers (Bio. Z. 6, 273; C. 1907 II, 1914) erhielt dl-Tryptophan bei der tryptischen Verdauung von Casein infolge einer im Verlauf der Isolierung eingetretenen Racemisierung (vgl. dazu Abderhalden, Baumann, H. 55, 414). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 264—2660 (Zers.) bei langsamem Erhitzen (E., F.). Schmeckt schwach süß (E., F.; All.). etwas brennend (All.).

Benzolsulfonyl - dl - tryptophan $C_{17}H_{16}O_4N_2S = HNC_8H_6 \cdot CH_9 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Tryptophan und Benzolsulfochlorid in 1n-Natronlauge (E., F., H. 55, 23). — F: 185° (Zers.).

 β -Naphthalinsulfonyl-dl-tryptophan $C_{21}H_{18}O_4N_2S = HNC_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7$. F: 180° (E., F., H. 55, 24).

d) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-13}O₂N.

1. Aminoderivat der Chinolin-carbonsäure-(4) C₁₀H,O₂N (S. 74).

5 - Amino - chinolin - carbonsäure - (4), 5 - Amino - cinchoninsäure H₂N CO₂H C₁₀H₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Reduktion von 5-Nitro-cinchoninsäure mit Schwefelammonium, das Bariumsalz beim Kochen des zugehörigen Lactams (Syst. No. 3570) mit Barytwasser; man gewinnt die freie Säure durch Zersetzen des Silbersalzes mit Schwefelwasserstoff (Koenios, Lossow, B. 32, 719). — Rubinrote Nadeln (aus Wasser). — AgC₁₀H₇O₃N₃. Gelbe Flocken. — Bariumsalz. Gelblicher, krystallinischer Niederschlag.

2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{11}H_9O_2N$.

1. Aminoderivate der 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(3) C₁₁H₂O₂N (S. 83). 5-Amino-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 5-Amino-chinal-H₂N din-carbonsäure-(3) C₁₂H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Der Athyl-CO₂H

ester entsteht bei der Reduktion von 5-Nitro-chinaldin-carbonsaure-(3)-athylester mit Eisen und Essigsaure; man verseift den Ester durch Erwarmen mit

Salzsäure auf dem Wasserbad (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 386). — Orangegelbe Blättchen. Schmilzt bei 275° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol.

Äthylester $C_{15}H_{14}O_2N_2=NC_0H_4(CH_3)(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. S. 550 bei der Säure. — Nadeln (aus Alkohol). F: 110° (CL., M.). — $2C_{15}H_{14}O_2N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Rote Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich völlig bei 224°.

- 5-Amino-2-methyl-chinolin-[carbonsäure-(8)-äthylester]-hydroxymethylat $C_{14}H_{18}O_3N_2=(HO)(CH_3)NC_9H_4(CH_3)(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Jodid $C_{14}H_{17}O_2N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen des Äthylesters mit Methyljodid auf 70—80° (CL., M.). Rote Nadeln. Schmilzt unter völliger Zersetzung bei 198—200°.
- 8-Amino-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3), 8-Amino-chinal-din-carbonsäure-(3) $C_{11}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-chinaldin-carbonsäure-(3) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 381). Beim Erhitzen des Äthylesters (s. u.) mit Salzsäure im Rohr auf 150° (Cl., M.). Gelbe Nädelchen oder Säulen (aus Alkohol). Schmilzt bei 230° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol. AgC₁₁H₂O₂N₂. Farbloser Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

Äthylester $C_{12}H_{14}O_2N_2=NC_2H_4(CH_3)(NH_4)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-chinaldin-carbonsäure-(3)-äthylester mit Eisen und Essigsäure (Claus, Momberger, J. pr. [2] 56, 380). Durch Erhitzen des Silbersalzes der Säure (s. o.) mit Äthyljodid im Rohr auf 70—75° (Cl., M.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. — $2C_{12}H_{14}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbrote Nädelchen (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 190°.

8 - Amino - 2 - methyl - chinolin - [carbonsäure - (3) - äthylester]-hydroxymethylat $C_{14}H_{18}O_3N_3=(HO)(CH_3)NC_9H_4(CH_3)(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. — Jodid $C_{14}H_{17}O_2N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen des Äthylesters mit Methyljodid auf 70—80° (CL., M.). Gelbe bis blaßrote Nadeln. Zersetzt sich bei 170°.

2. Aminoderivat der 3-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4) C₁₁H₂O₂N (S. 87).

2-Anilino-3-methyl-chinolin-carbonsäure-(4)-anilid, 2-Anilino-3-methyl-cinchoninsäure-anilid C₂₅H₁₉ON₃, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-3-methyl-cinchoninsäure-chlorid mit Anilin auf 200° (Ornstein, B. 40, 1095). — Krystallpulver (aus Eisessig).

F: 322—323°. Löslich in viel heißem Eisessig, sonst sehr schwer löslich.

3. Aminoderivate der 8-Methyl-chinolin-carbonsäure-(5) C₁₁H₀O₂N (S. 88).

7-Amino-8-methyl-chinolin-carbonsäure-(5) $C_{11}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei gelindem Kochen eines Gemisches aus 3.5-Diamino-4-methyl-benzoesäure, Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Marckwald, A. 274, 357). — Schwefelgelbe Krystalle mit $1^1/_2H_2O$ (aus Wasser oder verd. Essigsäure). Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, gegen 270°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in Eisessig. — Liefert beim Erhitzen 7-Amino-8-methyl-chinolin. — $AgC_{11}H_2O_2N_2$. Krystallinisch. — $C_{11}H_{10}O_2N_2 + HCl + aq$. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). Unlöslich in Alkohol. — $2C_{11}H_{10}O_2N_2 + H_2SO_4$. Braune Krystalle. — $2C_{11}H_{10}O_2N_2 + H_2Cr_2O_7$. Bräunlichgelbe Krystalle. Sehr schwer löslich in heißem Wasser. — $2C_{11}H_{10}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_{11}H_{10}O_2N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln. Sehr schwer löslich.

Monoacetylderivat $C_{12}H_{12}O_3N_2 = NC_9H_4(CH_3)(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Bei kurzem Kochen von 7-Amino-8-methyl-chinolin-carbonsäure-(5) mit Essigsäureanhydrid (M.). — Krystalle. Schmilzt nicht bei 300°. Außerst schwer löslich. — $AgC_{13}H_{11}O_3N_2$. Niederschlag.

4. Aminoderivat der β -[Indolyl-(3)]-acrylsäure $C_{11}H_{9}O_{2}N$.

α-Benzamino - β- [indolyl - (3)] - acrylsäure $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit α-Benzimino-β-[indolyl-(3)]-propionsäure, S. 313.

3. Aminoderivate der 2.8-Dimethyl-chinolin-carbonsäure-(5) $C_{12}H_{11}O_2N$.

7-Amino-2.8-dimethyl-chinolin-carbonsäure-(5) $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.5-Diamino-4-methylbenzoesäure mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (MARCKWALD, A. 274, 361). — Goldgelbe Krystalle (aus verd. Essigsäure). Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, leicht in Eisessig. — CH₃ Zerfällt beim Erhitzen in 7-Amino-2.8-dimethyl-chinolin und Kohlendioxyd. — AgC₁₂H₁₁O₂N₂. Krystallinischer Niederschlag. — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}+HCl$. Rötlichgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $2C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}+H_{2}SO_{4}$. Gelbe Nadeln. — $2C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}+H_{2}SO_{4}$. Orangefarbene Prismen. Schwer löslich. — $2C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Ziegelrote Krystalle. Schwer löslich. — Pikrat $C_{12}H_{13}O_{2}N_{2}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich.

Monoacetylderivat $C_{14}H_{14}O_3N_2 = NC_9H_3(CH_3)_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Beim Lösen von 7-Amino-2.8-dimethyl-chinolin-carbonsäure-(5) in siedendem Acetanhydrid (M.). — Nädelchen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig, sonst schwer löslich. — $AgC_{14}H_{18}O_3N_2$. Niederschlag.

e) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_n H_{2n-21} O₂ N.

7(?)-Dimethylamino-2-phenyl-chinolin-carbonsäure-(4), CO₂H 7(?)-Dimethylamino-2-phenyl-cinchoninsäure $C_{18}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 2-stündigem Kochen von 10 g m-Amino-dimethylanilin mit 7 g Brenztraubensäure, 9 g Benzalde-hyd und absol. Alkohol (Doebner, Ferber, A. 281, 21). — Rotgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 275° unter Zersetzung. Unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und kaltem Wasser. — Liefert bei der Destillation 7(?)-Dimethylamino-2-phenyl-chinolin. — $Cu(C_{18}H_{18}O_2N_2)_2 + H_2O$. Gelbrote Krystalle. — $AgC_{18}H_{18}O_2N_2$. Orangefarbener Niederschlag. Unlöslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol. — $Zn(C_{18}H_{18}O_2N_2)_2 + 2^1/2 H_2O$. Dunkelroter Niederschlag. — $Pb(C_{18}H_{15}O_2N_2)_2 + H_2O$. Roter Niederschlag.

f) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-27}O₂N.

Aminoderivate der Monocarbonsäuren C20H13O2N.

1. Aminoderivate der 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure C₂₀H₁₃O₂N (S. 111).

2-[3-Anilino-acridyl-(9)]-benzoesäure C₂₆H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-m-phenylendiamin mit Phthalsäureanhydrid auf 250° (Besthorn, Curtman, B. 24, 2047). — Rote Krystalle. Schmilzt oberhalb 300°. Fast unlöslich in allen Lösungsmitteln außer Eisessig. — Liefert beim Erhitzen mit 20°/0 iger Salzsäure auf 250° 2-[3-Oxy-acridyl-(9)]-benzoesäure.

2 - [3.6 - Diamino - acridyl - (9)] - benzoesäure, Flaveosin

C₂₀H₁₅O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch 8-stündiges Erhitzen
von Fluorescein mit wäßr. Ammoniak auf 180—200° (R. Meyer,
Oppelt, B. 21, 3377; Mey., B. 24, 1413; BASF, D. R. P. 73334,
75933; Frdl. 3, 295; 4, 1041; Mey., Gross, B. 32, 2365). — Rotgelbe Tafeln und Prismen.
Monoklin (Muthmann, B. 24, 1414). Unlöslich in Wasser (BASF, D. R. P. 73334). Unlöslich in Ammoniak und Soda-Lösung, leicht löslich in verd. Natronlauge (Mey., O.; Mey.,
Gr.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert gelbgrün (Mey., Gr.). — Gibt beim
Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und nachfolgenden Verkochen 2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure (BASF, D. R. P. 73334; Mey., Gr., B. 32, 2369). — Färbt Wolle gelb (Mey., O.). —
Hydrochlorid. Rotgelbe Prismen (Mey., O.). Die alkoh. Lösung fluoresciert gelbgrün (Mey., Gr.).

Äthylester $C_{22}H_{19}O_2N_3 = NC_{12}H_4(NH_2)_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein unter Rückfluß erhitztes Gemisch aus 2-[3.6-Diamino-scridyl-(9)]-benzoesäure und Alkohol, beim Erhitzen der Säure mit alkoh. Salzsäure im Autoklaven auf 120^9 oder beim Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure (BASF, D. R. P. 73334, 75933;

Frdl. 3, 295; 4, 1041). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes der 2-[3.6-Diamino-acridyl-(9)]-benzoesaure in alkoh. Lösung mit Äthylchlorid (BASF, D. R. P. 73334). — Nadeln oder Tafeln (aus 50% jegem Alkohol). F: 247—248° (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2367). — Wird durch Natronlauge leicht verseift (BASF; M., G.). — C₂₂H₁₅O₂N₃ + 2 HCl. Rote Nadeln. Löslich in Alkohol oder Eisessig mit rotgelber Farbe und grüner Fluorescenz (M., G.).

553

2-[3.6-Bis-dimethylamino-acridyl-(9)]-bensoesäure, N.N.N'.N'-Tetramethylfiaveosin $C_{24}H_{25}O_2N_3=NC_{18}H_e[N(CH_3)_2]_c\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von N.N-Dimethyl-N'-acetyl-m-phenylendiamin mit Phthalsäureanhydrid und Acetanhydrid auf 150° und nachfolgenden Kochen des Reaktionsprodukts mit 20°/oiger Salzsäure (Grandmougin, Lang, B. 42, 4017). — Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig), gelbe Blättchen (aus Essigsäure). F: oberhalb 360°. Löslich in warmem Eisessig. — Gibt mit Brom in Eisessig ein Tetrabromderivat (s. u.). — Färbt aus essigsaurer Lösung Seide gelb mit grüner Fluorescenz. — Pikrat. Rotbraune Krystalle mit grünem Reflex. F: 285°.

Äthylester $C_{26}H_{27}O_2N_3 = NC_{13}H_6[N(CH_3)_2]_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von N.N.N'.N'-Tetramethyl-flaveosin mit alkoh. Salzsäure (Grandmougin, Lang, B. 42, 4018). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 350°.

- N.N.N'.N'- Tetramethyl-flaveosin-äthylester-hydroxymethylat, 10-Methyl-3.6-bis-dimethylamino-9-[2-carbāthoxy-phenyl]-acridiniumhydroxyd $C_{27}H_{31}O_3N_3=(HO)(CH_3)NC_{13}H_6[N(CH_3)_3]_3\cdot C_6H_4\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. Salz der Methylschwefelsäure $C_{27}H_{30}O_2N_3\cdot 0\cdot SO_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-flaveosin-äthylester und Dimethylsulfat in Nitrobenzol (Grandmougin, Lang, B. 42, 4018). Braunviolette Nadeln mit grünem Reflex (aus Benzol + Alkohol). F: 268°.
- 2-[3.6 Bis diäthylamino acridyl (9)] benzoesäure, N.N.N'.N' Tetraäthylflaveosin $C_{12}H_{21}O_{2}N_{3} = NC_{13}H_{6}[N(C_{2}H_{5})_{2}]_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2}H$. B. Beim Kochen von 3.3-Bis-[4-diāthylamino-2-acetamino-phenyl]-phthalid (Bd. XVIII, S. 619) mit 20% iger Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 49850; Frdl. 2, 110; Grandmougn, Lang, B. 42, 4015). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 333°; leicht löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig und Aceton mit orangeroter Farbe und grüner Fluorescenz, schwerer in Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Essigester, unlöslich in Äther und Ligroin (G., L.). Löst sich, frisch gefällt, in verd. Natronlauge; die hellgelbe, blaugrün fluorescierende Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser erst tiefrot, dann orangegelb mit grüner Fluorescenz (G., L.). Löslich in mäßig verdünnten Mineralsäuren mit tiefroter Farbe (G., L.). Färbt Seide goldgelb mit grüngelber Fluorescenz, Wolle und tannierte Baumwolle rotgelb; war früher unter der Bezeichnung Flaveosin als Farbstoff im Handel (H., F.; vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 913). Die Salze bilden meist rote Krystalle mit grünem Reflex (G., L.). $C_{28}H_{31}O_{2}N_{3} + C_{4}H_{3}O_{7}N_{3}$. F: 268°.

Äthylester $C_{30}H_{35}O_2N_3 = NC_{18}H_4[N(C_2H_5)_2]_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von N.N.N'.N'-Tetraäthyl-flaveosin mit alkoh. Salzsäure (Grandmougin, Lang, B. 42, 4016). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 248°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig und Aceton, schwerer in Benzol. — Gibt mit Brom in Alkohol ein Tetrabromderivat (s. u.). — Pikrat. Orangerote Krystalle. F: 227°.

- 2 [x.x.x. Tetrabrom 3.6 bis dimethylamino acridyl (9)] benzoesäure (?) $C_{24}H_{19}O_2N_3Br_4 = NC_{13}H_2Br_4[N(CH_3)_2]_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (?). B. Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-flaveosin und Brom in Eisessig (Grandmough, Lang, B. 42, 4018). Rotbraune Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 360°. Löslich in Carbonaten.
- 2-[x.x.x.x-Tetrabrom-3.6-bis-diāthylamino-acridyl-(9)]-benzoesäure-äthylester (?) $C_{30}H_{31}O_{3}N_{3}Br_{4} = NC_{13}H_{3}Br_{4}[N(C_{3}H_{5})_{3}]_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$ (?). B. Aus N.N.N'.N'-Tetraāthyl-flaveosin-āthylester und Brom in Alkohol (Grandmoughn, Lang, B. 42, 4017). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 167°.
- 2. Aminoderivate der 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) C₂₀H₁₂O₂N (8. 113).
- 2 [4 Dimethylamino phenyl] 5.6 benzo chinolincarbonsäure (4), 2-[4-Dimethylamino-phenyl] 5.6 benzo-cinchoninsäure (,, α -p-Dimethylamino-phenyl- β -naphthocinchoninsäure") $C_{22}H_{18}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von p-Dimethylamino-benzaldehyd mit β -Naphtylamin und Brenztraubensäure in absol. Alkohol (Sachs, Steiner, B. 37, 1742). F: 293° bis 295°. Liefert beim Erhitzen auf 300—310° 2-[4-Dimethylamino-phenyl]-5.6-benzo-chinolin.

Dinitroderivat $C_{22}H_{16}O_{8}N_{4}$. B. Beim Eintragen der vorangehenden Verbindung in rauchende Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (Sachs, Steinert, B. 37, 1743). — Krystalle (aus Eisessig). F: 260—263° (sintert bei 210°).

2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren.

a) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C_nH_{2n-9}O₄N.

4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5), 4-Amino-2.6-dimethyl-dinicotinsäure, γ-Amino-α.α'-lutidin-β.β'-dicarbon-säure C₀H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das saure Ammonium-salz entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) mit Ammoniak auf 130° (Marcewald, B. 27, 1323). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 263° unter Abspaltung von Kohlendioxyd; leicht löslich in heißem Wasser, sohwer in kaltem Wasser und in den meisten übrigen Lösungsmitteln (Ma.). Verbraucht zur Neutralisation mehr als 1, aber weniger als 2 Mol Kalilauge; die Menge verbrauchten Alkalis steigt mit der Temperatur (H. Meyer, M. 23, 945; vgl. Ma.). — Liefert beim Erhitzen 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin (Ma.). Bei der Einw. von Bromwasser auf die siedende wäßrige Lösung entsteht 3.5-Dibrom-4-amino-2.6-dimethyl-pyridin (Ma.). — NH₄C₉H₉O₄N₂. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol (Ma.). — K₂C₉H₈O₄N₂. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Ma.). — CuC₃H₈O₄N₂. Helblaue Krystalle. Sehr sohwer löslich (Ma.). — BaC₃H₃O₄N₂. Krystalle. Mäßig löslich in kaltem Wasser (Ma.). — C₃H₁₀O₄N₂ + HCl. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser unter geringer Zersetzung, fast unlöslich in Alkohol (Ma.). — C₃H₁₀O₄N₂ + HNO₃. Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (Ma.).

b) Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_4 N$.

2.6-Dimethyl-4-[8-amino-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(8.5), 2.6-Dimethyl-4-[8-amino-phenyl]-dinicotinsäure, γ -[3-Amino-phenyl]- α . α' -lutidin- β . β' -dicarbonsäure $C_{15}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Verseifen des Äthylesters mit absolut-alkoholischer Kalilauge (Lepetit, G. 17, 469). — Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 238°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther; äußerst leicht löslich in Säuren und Alkalien. — Das Calciumsalz liefert bei der Destillation 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-phenyl]-pyridin. — Ba($C_{15}H_{13}O_4N_2$) $_2+3H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

Diäthylester C₁₈H₂₂O₄N₂ = NC₅(CH₃)₅(CO₂·C₅H₅)₂·C₆H₄·NH₂. B. Beim Erwärmen von 2.6-Dimethyl-4-[3-nitro-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit Zinn und Salzsäure (Lepetit, B. 20, 1340; G. 17, 462; Höchster Farbw., D. R. P. 42295; Frdl. 1, 195). — Prismen (aus Äther). F: 109—110°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, schwer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Säuren (L.). — Zinnchlorid-Doppelsalz. Krystalle (aus Wasser). F: 235—237° (Zers.) (L.). — C₁₉H₂₂O₄N₂+2 HCl+PtCl₄+2 H₂O. Mikroskopische Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 260°, ohne zu schmelzen (L.).

2.6 - Dimethyl - 4 - [8 - acetamino - phenyl] - pyridin - dicarbonsäure - (8.5) - diäthylester $C_{21}H_{24}O_5N_2=NC_5(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen des Diāthylesters mit Essigsäureanhydrid (Lepetit, G. 17, 464). — Nadeln oder Prismen mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

3. Aminoderivate der Tricarbonsäuren.

 $\begin{array}{l} [5 - Amino - 3 - carbāthoxy - \varDelta^5 - pyrrolinyliden - (2)] - cyanessigsāure - āthylester \\ C_{12}H_{15}O_4N_3 = & H_2C - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ H_2N \cdot C : N \cdot C : C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ pyrrolidyliden - (2)] - cyanessigsāure - āthylester, S. 367. \end{array}$

J. Amino-oxy-carbonsäuren.

1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-7}O₃N.
- 1. Aminoderivat der 2-0xy-pyridin-carbonsäure-(4) C₄H₅O₃N (8. 216).

6-Amino-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4), 6-Amino-2-oxy-isonicotinsäure C₆H₆O₃N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-2-oxy-pyridin-carbonsäure-(4) mit konz.

Ammoniak im Rohr auf 170—180° (Sell, Dootson, Soc. 77, 237). — Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 230—240° 3.4.5.6-Tetrachlor-2-amino-pyridin. — Silbersalz. Gelbliche Nadeln. — Calcium- und Bariumsalz sind leicht löslich.

2. Aminoderivat der 6-0xy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsaure-(3) $C_nH_nO_nN$ (8. 219).

5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-nicotinsäure, β' -Amino- α' -oxy- $\alpha.\gamma$ -lutidin- β -carbonsäure $C_6H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) mit Zinn und Salzsäure (Collie, Tickle, Soc. 73, 234). — Prismen oder Nadeln mit 1 H_2O . F: 275° (korr.; Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ather, Aceton und Chloroform. — Ist ziemlich unbeständig. Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in 5-Amino-6-oxy-2.4-dimethyl-pyridin über. Wirkt stark reduzierend. — Gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung, die schnell über Rot nach Tiefblau umschlägt. — $C_8H_{10}O_3N_2+HCl+2H_2O$. Nadeln (aus Salzsäure). Wird durch Wasser zerlegt.

- b) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-13}O₃N.
- 1. Aminoderivat der 8 0xy-chinolin carbonsäure (7) $C_{10}H_7O_2N$ (8.236).

5 - Amino - 8 - oxy - chinolin - carbonsäure - (7) - methylester $C_{11}H_{10}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-8-oxy-chinolin-carbonsäure-(7)-methylester mit Zinnchlorür und Salzsäure + Eisessig (Einhorn, A. 311, 65). — Nadeln (aus Benzol). F: 1200 bis 1210. Die währ. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braungelbe Färbung.

2. Aminoderivate der [2-0xy-chinolyl-(4)]-essigsäure $C_{11}H_{\bullet}O_{a}N$ (S. 238).

[7-Amino-2-oxy-chinolyl-(4)]-essigsäure, 7-Amino-carbostyril-essigsäure-(4) $C_{11}H_{10}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von m-Phenylendiamin mit 1 Mol Acetondicarbonsäureester im Rohr auf 100° ; man verseift ihn durch Kochen mit 20° /eiger Salzsäure (Besthorn, Garben, B. 33, 3450). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt gegen 271° unter Bräunung. Schwer löslich in Wasser mit blauer Fluorescenz, schwer in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in kalter Soda-Lösung mit blauer Fluorescenz. — Liefert beim Erhitzen auf 300° 7-Amino-2-oxy-4-methyl-chinolin. — $Ca(C_{11}H_2O_3N_2)_2 + 5H_2O$. Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Äthylester $C_{12}H_{14}O_2N_2 = NC_9H_4(OH)(NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Suspension des Hydrochlorids der Säure (B., G.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 197—198°. Ziemlich schwer löslich in Äther und Benzol, sehr schwer in kaltem Wasser.

2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-7}O₄N.

1. Aminoderivate der 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(3) C₄H₅O₄N (S. 253).

- 4-Amino-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, 4-Amino-2.6-dioxy-nicotinsäure-äthylester bezw. 4-Imino-2.6-dioxo-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester C₂H₁₀O₄N₂, Formel I oder II, bezw.

 weitere desmotrope Formen, Glut-asincarbonsäureäthylester. B. Aus I.
 β-Imino-α-cyan-glutarsäure-monoäthylester durch Erhitzen auf 145° (BABON, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1746) oder, neben Malonsäureester und α-Cyan-aceton-α-α'-dicarbonsäure-diäthylester, beim Auflösen in alkoh. Schwefelsäure (B., R., Th., Soc. 85, 1737). Aus β-Imino-α-cyan-glutarsäure-diäthylester durch Auflösen in kalter konzentrierter Schwefelsäure (B., R., Th., Soc. 85, 1740) oder, neben β-Oxo-α-cyan-glutarsäure-monoāthylester und β-Imino-α-cyan-glutarsäure-monoāthylester, beim Kochen mit konz. Salzsäure (B., R., Th., Soc. 85, 1743). Beim Auflösen von β-Imino-α-cyan-glutarsäure-äthylester-amid in kalter konzentrierter Schwefelsäure (B., R., Th., Soc. 85, 1744). Tafeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht beim Erhitzen (B., R., Th., Soc. 85, 1740). Schwer löslich in heißem Wasser. Gibt beim Kochen mit konz. Kalilauge 4-Amino-2.6-dioxy-pyridin. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in Essigsäure 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 342). Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung. C₂H₁₀O₄N₃ + HCl. Prismen (aus konz. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. Wird durch Wasser hydrolysiert.
- 4-Amino 2.6 dioxy pyridin carbonsäure (3) nitril (4 Imino 2.6 dioxo-3-cyan-piperidin) $C_0H_0O_2N_2=NC_5H(OH)_2(NH_2)\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen, Glutasin-carbonsäurenitril, Cyanglutazin. B. Beim Kochen von β-Imino-α-cyan-glutarsäure-äthylester-amid mit Soda-Lösung, neben β-Imino-α-cyan-buttersäureester (Babon, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1745). Nadeln (aus Wasser). Löslich in konz. Schwefelsäure, unlöslich in konz. Salzsäure. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° 2.4.6-Trioxy-pyridin. Verhält sich gegen salpetrige Säure und gegen Benzoylchlorid analog der vorangehenden Verbindung. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rötlichviolette Färbung.

Dibensoylglutaxin - carbonsäureäthylester $C_{22}H_{18}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NC}_5H_2O_2(\text{CO}_2 \cdot C_8H_8) : \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6H_8$ s. S. 342.

Dibensoylglutazin-carbonsäurenitril, Dibensoylcyanglutazin $C_{20}H_{13}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NC_5H_3O_2(CN) : N \cdot CO \cdot C_6H_5$ s. S. 342.

5-Nitroso-4-amino-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, Nitrosoglutazin-carbonsäureäthylester C₂H₂O₅N₃, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-imino-5-oximino-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester, S. 360.

2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_7H_7O_4N$.

1. Aminoderivat der [2.6-Dioxy-pyridyl-(3)]-essigsäure C,H,O,N.

[4 - Amino - 2.6 - dioxy - pyri-dyl-(3)]-essigsäure bezw. [4-Imino-2.6-dioxo-piperidyl-(3)]-essigsäure III.

C₂H₂O₄N₃, Formel III bezw. IV, bezw.

weitere desmotrope Formen, Glutaxin-essigsäure. B. Man kocht das Lactam der [4-Amino-2.6-dioxy-5-carbāthoxy-pyridyl-(3)]-essigsäure (Syst. No. 3703) mit 30% iger Kalilauge (Best, Thorpe, Soc. 95, 1528). — Gelbliche Tafeln (aus Wasser). F: ca. 270° (Zers.) (bei schnellem Erhitzen). Leicht löslich in heißem Wasser. — Liefert beim Kochen mit 10% iger Schwefelsäure [2.4.6-Trioxy-pyridyl-(3)]-essigsäure. — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung, die beim Kochen in Grün umschlägt.

Aminoderivate der 2.6-Dioxy-5-methyl-pyridin-carbonsäure-(3) C.H.O.N.

4-Amino-2.6-dioxy-5-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester bezw. 4-Imino-2.6-dioxo-5-methyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_0H_{12}O_4N_4$, Formel I oder Π ,

säure - monoäthylester auf 147° (Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1749). Beim Auflösen von β -Imino- α -methyl- α' -cyanglutarsäure-diäthylester in kalter konzentrierter Schwefelsäure (B., R., TH.). - Nadeln (aus Eisessig). F: 213° (Zers.). Sehr leicht löslich in Mineralsäuren, schwer in Alkalien in der Kälte, leicht in der Wärme. — Liefert beim Kochen mit Natronlauge 4-Amino-2.6-dioxy-3-methylpyridin. Bei der Einw. von Natriumnitrit + Essigsäure erhält man 2.4.6-Trioxy-5-methylpyridin-carbonsaure-(3)-athylester. Beim Kochen mit Benzoylchlorid entsteht 1-Benzoyl-2.6-dioxo-4-benzimino-5-methyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 343). — Die Lösung in verd. Alkohol gibt mit Eisenchlorid eine purpurrote Farbung, die beim Erhitzen verschwindet.

Dibenzoyl - methyl - glutagin - carbonsäure - äthylester $C_{23}H_{20}O_4N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NC_5H_2O_2(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot CO\cdot C_6H_5$ s. S. 343.

3. Aminoderivate der 2.6 - Dioxy - 5 - äthyl - pyridin - carbonsäure - (3) CaHON.

4-Amino-2.6-dioxy-5-äthyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester bezw. 4-Imino-2.6-dioxo-5-äthyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_{14}O_4N_2$, Formel III oder IV, bezw. weitere desmotrope Formen, Athylglutazin-carbonsaureathylester. B. Beim Erhitzen von β-Imino-α-äthyl-α'-eyan-glutarsäure-monoäthylester auf 155° (Baron, Remfry, THORPE, Soc. 85, 1760). Neben β -Imino- α -äthyl-glutarsäure-monoäthylester beim Auflösen von β-Imino-α-äthyl-α'-cyan-glutarsäure-diäthylester in konz. Schwefelsäure (B., R., Th., Soc.

85, 1758). — Prismen (aus Eisessig). F: 212°. Löslich in kalter Kalilauge und in heißer konzentrierter Salzsäure. - Gibt beim Kochen mit konz. Kalilauge 4-Amino-2.6-dioxy-3-äthyl-pyridin. Liefert bei Einw. von Natriumnitrit + Essigsäure 2.4.6-Trioxy-5-āthylpyridin-carbonsäure-(3)-äthylester. Gibt beim Kochen mit Benzoylchlorid 1-Benzoyl-2.6-dioxo-4-benzimino-5-äthyl-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester (8. 344). — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine grünlichblaue Färbung. — Hydrochlorid. Prismen.

Dibenzoyl-äthyl-glutazin-carbonsäure-äthylester $C_{24}H_{22}O_6N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NC_5H_2O_2$ $(C_2H_5)(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot CO\cdot C_6H_5$ s. S. 344.

3. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

4 - Amino - 2.6 - dioxy - pyridin - [carbonsäure - (3) - äthyl ester]-essigsäure-(5) C₁₀H₁₂O₆N₂, s. nebenstehende Formel, bezw.
desmotrope Formen, Glutazin-carbonsäureätheter-essigsäure R. Man keeht des Lestem der [4 Amine 2 6 dievy.]
OH B. Man kocht das Lactam der [4-Amino-2.6-dioxy-5-carbāthoxy-pyridyl-(3)]-essigsāure (Syst. No. 3703) mit Soda-Lösung (Best, Thorpe, Soc. 95, 1527). — Fest. Löslich in Soda-Lösung. — Liefert beim Kochen mit Wasser das Ausgangsmaterial zurück. Gibt bei Einw. von Natriumnitrit + Essigsäure das Lacton der [2.4.6-Trioxy-5-carbathoxy-pyridyl-(3)]-essigsaure (Syst. No. 4331). — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.

K. Amino-oxo-carbonsäuren.

1. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-7}O₃N.

1-Äthyl-6 (oder 2)-äthylamino-pyridon-(2 oder 6)-carbonsäure-(3) $C_{10}H_{14}O_3N_2 = HC - CH - C\cdot CO_2H$ and $C_2H_5\cdot HN\cdot C\cdot N(C_2H_5)\cdot CO$ oder $OC\cdot N(C_2H_5)\cdot C\cdot NH\cdot C_2H_5$ ist desmotrop mit 1-Äthyl-2 (oder 6)-äthylimino-6 (oder 2)-oxo-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(3), S. 329.

b) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-11}O₃N.

3-Anilino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(3)-methylester, 3-Anilino-hydrocarbostyril-carbonsäure-(3)-methylester $C_{17}H_{16}O_3N_2=$ $CH_2\cdot C(NH\cdot C_0H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ B. Bei der Reduktion von 2-Nitro- α -anilino-benzyl-malonsäure-dimethylester (Bd. XIV, S. 562) mit Zinkstaub in Eisessig + konz. Salzsäure (Bd. XIV, S. 562)

malonsäure-dimethylester (Bd. XIV, S. 562) mit Zinkstaub in Eisessig + konz. Salzsäure (Conrad, Reinbach, B. 35, 516). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 171°. Löslich in Methanol und Alkohol in der Wärme. Löslich in konz. Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge 3-Anilino-hydrocarbostyril.

c) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-15}O₃N.

 α - Brom - ε - oxo - α - [brom -CO · CH2 · CH2 · CH[CH2 · CH2 · N(CH3)2] · CBr(CH2Br) · CO2H methyl] - β - [β - dimethylamino - $[athyl] - \varepsilon - [chinolyl-(4)] - n-capron$ saure oder ε -Oxo- α -[dimethyl- \mathbf{N}^{J} T. aminomethyl] - β - [$\alpha.\beta$ - dibrom -CO · CH2 · CH2 · CH(CHBr · CH2Br) · CH[CH2 · N(CH3)2] · CO2H äthyl] - ε - [chinolyl-(4)]-n-capronsaure $C_{20}H_{24}O_3N_2Br_2$, Formel I oder II. Dimethyl - cinchotenin-IT. dibromid. B. Beim Behandeln von Dimethylcinchotenin (s. u.) in wäßr. Lösung mit Brom (Comanducci, D'Onghia, C. 1909 II, 2086). - Rotbraun. Ist bei 250° noch nicht geschmolzen.

d) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_n H_{2n-17}O₃N.

 ε - Oxo - β - [β - dimethylamino - äthyl] - α - methylen- ε - [chinolyl-(4)]- n - capronsäure oder ε - Oxo - α - dimethylaminomethyl - β - vinyl- ε - [chinolyl-(4)]-n-capronsäure C₂₀H₂₆O₃N₃, Formel III oder IV, Dimethylcinchotenin. B. Beim Behandeln von ,,Dimethylcinchonin" (S. 525) in schwefelsaurer Lösung bei 0-20 mit sehr verd. Kaliumpermanganat-Lösung (Comanducci, D'Onghia, C. 1909 II, 2086). — Schmilzt oberhalb 250°.

2. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C_n H_{2n-5} O₄ N.

- 1. Aminoderivat einer 0×0 -carbonsäure $C_6H_5 \cdot H_5 \cap H$
- 2. Aminoderivate der [2.5-Dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure $C_eH_7O_4N$ (S. 325).
- [3-Anilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure, β -Anilino-tricarballylsäure- $\alpha.\beta$ -imid $C_{12}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. H₂C C₁₂CO₂H Aus β -Anilino-tricarballylsäure- $\alpha.\alpha'$ -diäthylester- β -amid (Bd. XII. OC NH CO S. 514) oder β -Anilino-tricarballylsäure- α' -äthylester- $\alpha.\beta$ -imid (s. u.) durch Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung oder mit nicht zuviel überschüssiger Natronlauge (Schroeter, Kirnberger, B. 35, 2083). Krystalle (aus Wasser). Beginnt bei 57° zu sintern; schmilzt unscharf gegen 100°. Na₂C₁₂H₁₀O₄N₂. Sehr hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch. Ag₂C₁₂H₁₀O₄N₂ + HNO₃ oder AgC₁₂H₁₁O₄N₂ + AgNO₃. Weißer Niederschlag.
- [3-Anilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-äthylester, β -Anilino-tricarballylsäure- α '-äthylester- α . β -imid $C_{14}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf β -Anilino-tricarballylsäure- α . α '-diäthylester- β -amid bezw. nitril (Bd. XII. S. 514) (Schroeter, Kirnberger, B. 35, 2082). Krystallpulver (aus Alkohol). F: 167° (Sch., K.). Löslich in konz. Säuren (Sch., K.). Liefert beim Kochen mit $12^0/_0$ iger Natronlauge β -Anilino-tricarballylsäure (Bd. XII, S. 514) (Sch., B. 38, 3183). Wird beim Kochen mit $2^0/_0$ 1 beim Kochen mit $2^0/_0$ 2 beim Kochen mit $2^0/_0$ 3 beim Kochen mit $2^0/_0$ 4 beim Kochen mit $2^0/_0$ 6 beim Kochen mit $2^0/_0$ 8 beim Kochen mit $2^0/_0$ 9 beim K
- [3-Anilino-5-oxy-5-äthoxy-2-oxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-äthylester $C_{16}H_{22}O_5N_2$, s. nebenstehende Formel, s. β -Anilino-tricarballylsäure- α . α' -diäthylester- C_{2H_5} -O)(HO)C-NH-CO β -amid, Bd. XII, S. 514.
- [1-Äthyl-3-anilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-äthylester, β -Anilino-tricarballylsäure- α' -äthylester- α - β -äthylimid $C_{18}H_{20}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von β -Anilino-tricarballylsäure- α . α' -diäthylester- β -amid (Bd. XII, S. 514) oder β -Anilino-tricarballylsäure- α' -äthylester- α . β -imid (s. o.) in alkoh. Lösung mit Äthyljodid unter langsamem Zufügen von Natriumäthylat-Lösung (Schroeter, Kirnberger, B. 35, 2082). Krystalle (aus Alkohol). F: 68°. Unlöslich in Natronlauge und Ammoniak.
- [3-o-Toluidino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-äthylester, β -o-Toluidino-tricarballylsäure- α '-äthylester- α . β -imid $C_{15}H_{18}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure auf β -o-Toluidino-tricarballylsäure- α . α '-diäthylester- β -amid (Bd. XII, S. 822) (Schroeter, B. 38, 3189). F: 90,5—91,5°.
- [3-m-Toluidino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäureäthylester, β -m-Toluidino-tricarballylsäure- α '-äthylester- α . β -imid $C_{15}H_{18}O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf β -m-Toluidino-tricarballylsäure- α . α '-diäthylester- β -amid (Bd. XII, S. 867) (SCHROETER, B. 88, 3189). F: 135—136°. Wird beim Kochen mit Salzsäure in m-Toluidin und Aconitimidsäure (S. 330) gespalten.
- [3-p-Toluidino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäureäthylester, β -p-Toluidino-tricarballylsäure- α '-äthylester- α . β -imid $C_{15}H_{18}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. β . Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf β -p-Toluidino-tricarballylsäure- α . α '-diäthylester- β -amid (Bd. XII, S. 968) (Schrofter, β . 38, 3189). F: 208—209°.

- [3 p Phenetidino 2.5 dioxo pyrrolidyl (3)] essig-säure, β p Phenetidino tricarballylsäure $\alpha.\beta$ imid $C_{14}H_{16}O_{5}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von $OC \cdot NH \cdot CO$ β -p-Phenetidino-tricarballylsäure- α' -äthylester- $\alpha.\beta$ -imid (s. u.) mit Natronlauge oder Natrium-āthylat-Lösung (Schroeter, B. 38, 3188). Krystalle (aus Wasser). F: 153° (Zers.). Na₂C₁₄H₁₄O₅N₂. Unlöslich in Alkohol.
- [3 p Phenetidino 2.5 dioxo pyrrolidyl (3)] essig-säure äthylester, β p Phenetidino tricarballylsäure C
- [3-Acetylanilino-2.5-dioxo-pyrrolidyl-(3)]-essigsäure-äthylester, β Acetylanilino-tricarballylsäure- α -äthylester- α -j-imid $C_{10}H_{18}O_5N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Oc·NH·CO Kochen von β -Anilino-tricarballylsäure- α -diäthylester- β -amid (Bd. XII, S. 514) oder von β -Anilino-tricarballylsäure- α -äthylester- α -j-imid (S. 559) mit Acetylchlorid (Schedeter, Kienberger, B. 35, 2082). Krystalle (aus Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in Natronlauge, Soda-Lösung und Ammoniak.

3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

1 - Äthyl - 6 - äthylamino - pyridon - (2) - dicarbonsäure - (3.5) $C_{11}H_{14}O_{5}N_{3} = HO_{2}C \cdot C - CH - C \cdot CO_{2}H$ ist desmotrop mit 1-Äthyl-6-oxo-2-äthylimino-1.2.3.6-tetra-hydro-pyridin-dicarbonsäure (3.5), S. 361.

4. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

4-Brom-8-amino-pyrrolidon-(5)-carbonsäure-(4)-brommalonsäure-(2), Mono-lactam der $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- $\beta.\beta'$ -diamino-adipinsäure- $\alpha.\alpha'$ -dicarbonsäure $C_8H_8O_7N_8Br_8 = HO_8C \cdot BrC$ ——— $CH \cdot NH_8$

OC·NH·CH·CBr(CO₂H)₂. B. Bei Einw. von Brom auf β.β'-Diamino-α.α'-dicarboxy-adipinsäure (Bd. IV, S. 502) in wäßr. Lösung (W. Traube, B. 35, 4126). — Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure das Dilactam der α.α'-Dibrom-β.β'-diamino-adipinsäure (Syst. No. 3588).

L. Amino-oxy-oxo-carbonsäuren.

 $\begin{array}{lll} \textbf{5-Anilino-6-oxy-2-oxo-3-phenylimino-2.8-dihydro-pyridin-carbons&ure-(4)-amid} & C_{18}H_{14}O_{3}N_{4} = & C_{6}H_{5}\cdot N:C\cdot C(CO\cdot NH_{2}):C\cdot NH\cdot C_{6}H_{5} & \text{ist} & \text{deemotrop} & \text{mit} & \textbf{2.6-Dioxo-3.5-bis-phenylimino-piperidin-carbons&ure-(4)-amid, S. 360.} \end{array}$

M. Amino-sulfonsäuren.

1. Aminoderivate der Monosulfonsäuren.

Aminoderivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-11}O₃NS.

1. Aminoderivat der 8-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) C10H2O2NS (S. 397).

7-Amino-8-methyl-chinolin-sulfonsäure-(5) $C_{10}H_{10}O_3N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrstündigem gelindem Kochen von 2.6-Diaminotoluol-sulfonsäure-(4) mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure (Marchald, A. 274, 352). — Gelbrote Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Wird an der Luft bei 130° rot. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Die wäßr. Lösung gibt in der Hitze mit Eisenchlorid eine braune Färbung. — NaC₁₀H₂O₃N₂S. Hellgelbe Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol. — Cu(C₁₀H₂O₃N₂S)₂ + H₂O. Hellgelbe Nadeln. Löslich in heißem Wasser. — AgC₁₀H₂O₃N₂S. Gelbe Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch heißes Wasser zersetzt. — Ca(C₁₀H₂O₃N₂S)₂. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Ba(C₁₀H₂O₃N₂S)₂ + 2 H₂O. Lehmfarbene Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.

2. Aminoderivat der 2.8-Dimetyl-chinolin-sulfonsäure-(5) $C_{11}H_{11}O_{2}NS$.

7-Amino-2.8-dimethyl-chinolin-sulfonsäure-(5) C₁₁H₁₂O₃N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(4) mit Paraldehyd und Salzsäure (D: 1,12) auf dem Wasserbad (Marckwald, A. 274, 354). — Hellgelbe Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Die heiße wäßrige Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braune Färbung. — NaC₁₁H₁₁O₂N₂S. Hellgelbe Prismen. Leicht löslich in Wasser. — KC₁₁H₁₁O₂N₂S. Gelbbraune Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Cu(C₁₁H₁₁O₃N₂S)₃ + H₃O. Grünliche Blättchen. Schwer löslich in heißem Wasser. — AgC₁₁H₁₁O₃N₂S)₃. Hellgelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — Ca(C₁₁H₁₁O₃N₂S)₃. Tafeln. Schwer löslich in Wasser. — Ba(C₁₁H₁₁O₃N₂S)₂ + 4H₂O. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser. — Pb(C₁₁H₁₁O₃N₂S)₂. Hellgelbe Prismen. Schwer löslich in heißem Wasser.

3. Aminoderivat einer 4-Methyl-3-äthyl-chinolin-sulfonsäure $\rm C_{12}H_{18}O_{3}NS$ mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe.

7 - Amino - 4 - methyl - 3 - äthyl - chinolin - sulfonsäure - (x) $C_{12}H_{14}O_3N_2S = NC_9H_3(CH_3)(C_2H_5)(NH_2)\cdot SO_3H$. B. Beim Erwärmen von 7-Amino-4-methyl-3-äthyl-chinolin mit rauchender Schwefelsäure (14% SO₃-Gehalt) auf dem Wasserbad (BYVANCK, B. 31, 2149). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 300%. Die verdünnte wäßrige Lösung fluoresciert hellblau, die Lösung in Alkohol oder Eisessig grün. — Beim Behandeln mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung entsteht eine in Nadeln krystallisierende Säure.

2. Aminoderivate der Disulfonsäuren.

x-Amino-carbazol-disulfonsäure-(3.6 f) $C_{12}H_{10}O_{6}N_{2}S_{3} = HNC_{12}H_{6}(NH_{2})(SO_{3}H)_{2}$. Bei der Reduktion von x-Nitro-carbazol-disulfonsäure-(3.6 f) mit Ammoniumsulfid in wäßr. Lösung (Schultz, Hauenstein, J. pr. [2] 76, 346). — $KC_{12}H_{9}O_{6}N_{2}S_{2}+3H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln. — Überführung in Azofarbstoffe: Sch., H.

N. Amino-oxo-sulfonsäuren.

1'- Methyl-4-methylamino-anthrapyridon-sulfonsäure-(5) $C_{13}H_{14}O_5N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von (nicht näher beschriebener) 8-Methylamino-5-acetylmethylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) mit Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 199713; C. 1908 II, 363; Frdl. 9, 734). — Die Lösung in Wasser ist blaustichig rot, die Lösung in konz. Schwefelsäure orangegelb.

VII. Hydroxylamine.

A. Hydroxylaminoderivate der Stammkerne.

9-Hydroxylamino-9-phenyl-9.10-dihydro-acridin $C_{10}H_{16}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel.

10 - Methyl - 9 - hydroxylamino - 9 - phenyl - 9.10 - dihydro-acridin C₃₀H₁₈ON₂ = CH₃·NC₁₃H₈(C₆H₅)·NH·OH. B. Aus 9-Phenyl-acridin-hydroxymethyld (Bd. XX, S. 515) und Hydroxylamin in rocknem Ather

r Nadeln Hat

(GADAMER, Ar. 243, 46; vgl. J. pr. [2] 84 [1911], 819). — Nicht rein erhalten. Nadeln. Hat keinen scharfen Schmelzpunkt (G., Ar. 243, 46).

B. Oxy-hydroxylamine.

4-Hydroxylamino-2.6-dioxy-pyridin bezw. NH OH

4-Oximino-2.6-dioxo-piperidin C₅H₄O₂N₂, Formel I
bezw. II. B. Beim Erwärmen von 2.4.6-Trioxypyridin mit salzsaurem Hydroxylamin (STOKES,
v. Pechmann, B. 19, 2703). Beim Kochen von 4-Amino2.6-dioxy-pyridin (Clutazin) mit siner wäßr. Lösung von überschüssigem selzeaurem Hydroxylamin (Stokes)

2.6-dioxy-pyridin (Glutazin) mit einer wäßr. Lösung von überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin (St., v. P.). — Sechsseitige Tafeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 194—196° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform. Leicht löslich in Alkalilauge; die Lösung in sehr verd. Ammoniak wird beim Aufbewahren gelbrot und dann beim Erwärmen intensiv purpurrot. Die Lösung in konz. Natriumcarbonat-Lösung wird beim Aufbewahren blau und dann beim Erwärmen rot. — Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in Hydroxylamin und 2.4.6-Trioxy-pyridin. — C₅H₆O₂N₂ + HCl. Platten. Löslich in Alkohol; unlöslich in konz. Salzsäure; wird durch Wasser sofort zersetzt.

C. Hydroxylamino-carbonsäuren.

4.6-Bis-hydroxylamino-2-methyl-pyridin-carbonsäure-(5)-äthylester, $\gamma.\alpha'$ -Bis-hydroxylamino- α -picolin- β' -carbonsäure-äthylester bezw. 4.6-Dioximino-2-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridin-carbonsäure-(5)-äthylester, $\gamma.\alpha'$ -Dioximino-N. $\gamma.\alpha'.\beta'$ -tetrahydro- α -picolin-III. $^{C_2H_5\cdot O_2C}$ IV. $^{C_2H_5\cdot O_2C\cdot HC}$ CH β' -carbonsäure-äthylester $^{C_9H_{13}O_4N_9}$, HO·NH N·CH3 HO·N: $^{C_9H_5\cdot O_2C\cdot HC}$ Formel III bezw. IV, bezw. weitere desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von 4.6-Dioxy-2-methyl-pyridin-carbonsäure-(5)-äthylester mit überschüssigem Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung (Knoevenagel, Fries, B. 31, 771).— Krystalle (aus Alkohol). Verkohlt bei 245—255°, ohne zu schmelzen. Unlöslich

in Ather, Chloroform und Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol und kaltem Eisessig,

VIII. Hydrazine.

A. Hydrazinoderivate der Stammkerne.

1. Monohydrazine C_n H_{2n-3} N₃.

1. 3-Hydrazino-pyridin, β -Pyridylhydrazin $C_5H_7N_3$, s. nebenstehende Formel.

Benzal - β - pyridylhydrazin, Benzaldehyd - β - pyridylhydrazon $C_{12}H_{11}N_3 = NC_5H_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_5$. B. Man diazotiert 3-Amino-pyridin, behandelt mit Natriumsulfit und reduziert die erhaltene Diazosulfonsäure mit Zinkstaub und Eisessig; das mit Hilfe von Salzsäure abgespaltene salzsaure Pyridylhydrazin schüttelt man mit Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumacetat (Mohr, B. 31, 2496). — Terrakotta- bis fleischfarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—164°.

- 2. 4 Hydrazino 2.6 dimethyl pyridin, γ Hydrazino NH NH₂ α,α' lutidin, [2.6 Dimethyl pyridyl (4)] hydrazin $C_7H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin mit der dreifachen Menge Hydrazinhydrat auf 150° (MARCK-WALD, IFFLAND, B. 31, 2497). Krystalle (aus Benzol). F: 115—116°; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Äther, Ligroin und kaltem Benzol (M., I.). $C_7H_{11}N_3$ + HCl. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (M., Rudzik, B. 36, 1117). $C_7H_{11}N_3$ + H_2SO_4 . Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (M., R.). Pikrat $C_7H_{11}N_3$ + $C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 211°. Sehr schwer löslich (M., R.).
- 4 Phenylhydrazino 2.6 dimethyl pyridin, N Phenyl N' [2.6 dimethyl-pyridyl-(4)]-hydrazin $C_{13}H_{16}N_3 = NC_5H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin und Phenylhydrazin bei 150° (Marckwald, Rudzik, B. 36, 1118). Krystalle (aus Chloroform), die bei 160° sintern und bei 172—180° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heißem Chloroform, schwer in Benzol. Wird durch Kochen in alkoh. Lösung mit gelbem Quecksilberoxyd in 4-Benzolazo-2.6-dimethyl-pyridin übergeführt. Bleibt beim Kochen mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung fast unverändert. Wird von siedender Jodwasserstoffsäure in Anilin und 4-Amino-2.6-dimethyl-pyridin gespalten. $C_{13}H_{15}N_3 + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 262°. Ziemlich löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol und in Salzsäure. $2C_{13}H_{16}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.

2.6-Dimethyl-pyridon-(4)-phenylhydrazon, Lutidon-phenylhydrazon C₁₃H₁₆N₃, s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXI, S. 275.

Benzal - [2.6 - dimethyl - pyridyl - (4)] - hydrazin, Benzaldehyd- [2.6 - dimethyl-pyridyl - (4) - hydrazon] $C_{14}H_{15}N_3 = NC_5H_8(CH_3)_2 \cdot NH$ $N:CH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2.6-Dimethyl-pyridyl-(4)]-hydrazin und Benzaldehyd (Marckwald, Rudzik, B. 36, 1117). — Krystalle (aus Benzol), die gegen 213° sintern und bei 220—224° unter Zersetzung schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Äther und kaltem Benzol. — $C_{14}H_{15}N_3 + HCl$. Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $C_{14}H_{15}N_3 + HNO_3$. F: 232°. Sehr schwer löslich in verd. Salpetersäure.

1-[2.6-Dimethyl-pyridyl-(4)]-semicarbasid $C_8H_{12}ON_4=NC_5H_2(CH_3)_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem [2.6-Dimethyl-pyridyl-(4)]-hydrazin und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (M., R., B. 36, 1117). — Krystalle. F: 268—269° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_8H_{12}ON_4+2HCl+PtCl_4$. Gelber Niederschlag. Schwer löslich.

·NH·NH

4-Phenyl-1-[2.6-dimethyl-pyridyl-(4)]-thiosemicarbasid $C_{14}H_{16}N_4S=NC_5H_3(CH_6)_3$ · NH·NH·CS·NH·C₆H₅. B. Aus [2.6-Dimethyl-pyridyl-(4)]-hydrazin und Phenylsenföl in Alkohol (M., R., B. 36, 1117). — Krystalle. F: 199°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Pikrat $C_{14}H_{16}N_4S+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle. Sehr schwer löslich.

2. Monohydrazine $C_n H_{2n-9} N_3$.

1. Hydrazine C.H.N.

1. 2 - Hydrazino - chinolin, [Chinolyl - (2)] - hydrazin $C_0H_0N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.2'-Hydrazochinolin durch 6-stündiges Erhitzen von 2-Chlor-chinolin mit der 4-fachen Menge Hydrazinhydrat auf 140° (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1885). — Krystalle (aus Benzol). F: 134° bis 135°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather und Ligroin. — Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure entsteht Naphtriazol (Formel I; Syst. No. 3811). Wird von salpetriger Säure in Naphtetrazol (Formel II; Syst. No. 4024) übergeführt.

— 2C₉H₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Krystallinischer Niederschlag. F: 170° (Zers.). — Pikrat C₉H₂N₃ + C₆H₃O₇N₃. F: 187° (Zers.). Sehr schwer löslich.

2-Phenylhydrasino-chinolin, N-Phenyl-N'-[chinolyl-(2)]-hydrasin $C_{15}H_{12}N_2 =$ NC. H. · NH · NH · C. H. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-chinolin mit Phenylhydrazin (EPHBAIM. B. 24, 2818). — Nadeln (aus Alkohol). Unbeständig. F: 191°. Fast unlöslich in Ather, sohwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform und Eisessig. - Geht bei der Oxydation mit Eisenchlorid in Eisessig in 2-Benzolazo-chinolin über. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure und rotem Phosphor auf 180º 2-Amino-chinolin und Anilin.

2-Phenylhydrazino-chinolin-hydroxymethylat $C_{16}H_{17}ON_3 = (HO)(CH_2)NC_9H_6 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_6$. Salze s. unter N-Methyl- α -chinolon-phenylhydrazon, Bd. XXI, S. 306.

Benzal-[chinolyl-(2)]-hydrazin, Benzaldehyd-[chinolyl-(2)-hydrazon] $C_{16}H_{18}N_2 = 0$ NC, Hg. NH. N. CH. Cg. Hg. B. Beim Erwärmen von [Chinolyl-(2)]-hydrazin und Benzaldehyd in wenig Alkohol (MARCHWALD, MEYER, B. 33, 1886). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 151°. Leicht löslich. — $2C_{16}H_{12}N_3 + H_2Cr_2O_7$. Grünlichgelber, krystallinischer Niederschlag. F: 220° (Zers.). — $2C_{16}H_{12}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. F: 185—186°. Schwer löslich. — Pikrat $C_{16}H_{12}N_3 + C_6H_9O_7N_3$. F: 198°.

Oxalsäure-äthylester- $\{\beta$ -[chinolyl-(2)]-hydraxid $\}$, N-Äthoxalyl-N'-[chinolyl-(2)]-hydraxin $C_{13}H_{13}O_3N_3=NC_3H_3\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CO_4\cdot C_3H_3$. B. Beim Aufbewahren eines Gemisches von [Chinolyl-(2)]-hydrazin und Oxalsäurediäthylester mit Alkohol in der Kälte (Ma., Mex., B. 83, 1886). — Krystalle. F: 174—175°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Oxalsäure-bis- $\{\beta$ -[chinolyl-(2)]-hydrazid $\}$ $C_{20}H_{10}O_{2}N_{6}=[NC_{9}H_{8}\cdot NH\cdot NH\cdot CO-]_{2}$. B. Durch Erhitzen von [Chinolyl-(2)]-hydrazin mit Oxalsäure-diäthylester auf 150° (Ma., Mey., B. 33, 1887). — Krystallinisches Pulver. F: 251°. Schwer löslich.

1-[Chinoly1-(2)]-semicarbaxid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von salzsaurem [Chinoly1-(2)]-hydrazin und Kaliumcyanat in Wasser (Ma., Mey., B. 33, 1887). — Krystalle (aus Wasser). F: 202°. Löslich in heißem Wasser. — 2 $C_{10}H_{10}ON_4 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag. — Pikrat $C_{10}H_{10}ON_4 + C_6H_9O_7N_3$. F: 189°. Schwer löslich.

4-Phenyl-1-[chinolyl-(2)]-thiosemicarbasid $C_{16}H_{14}N_4S=NC_9H_6\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Die wasserhaltige Verbindung entsteht aus [Chinolyl-(2)]-hydrazin und Phenylsenföl in Alkohol, die wasserfreie in trocknem Benzol (MA., MEY., B. 33, 1887). — Blaßgelbe Krystalle mit 1 H₂O (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 106°; dunkelgelbe, wasserfreie Krystalle (aus trocknem Benzol), die bei 144° unscharf schmelzen. Die wasserhaltige Verbindung verliert bei 100° das Wasser, geht aber beim Aufbewahren an der Luft oder beim Umkrystallisieren aus 95°/eigem Alkohol wieder in das Hydrat über. Das Hydrat ist leicht löslich in Alkohol. — Spaltet beim Erhitzen auf 150° Anilin ab und geht in Naphtriazolyl-mercaptan (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3878) über. — Pikrat C₁₆H₁₄N₄S + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 168—169°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. H8.C=

- N.N'-Di-[chinolyl-(2)]-hydrazin, 2.2'-Hydrazochinolin $C_{18}H_{14}N_4 = [NC_9H_6\cdot NH_{-}]_8$. B. Neben [Chinolyl-(2)]-hydrazin beim Erhitzen von 2-Chlor-chinolin mit Hydrazin auf 140° (Ma., Mey., B. 33, 1894). Durch Reduktion von 2.2'-Azochinolin mit Zinkstaub und Essigsäure (Ma., Mey.). Gelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 229°. Liefert beim Kochen der salzsauren Lösung mit Zinkstaub 2-Amino-chinolin. Wird beim Einleiten von nitrosen Gasen in die essigsaure Lösung zu 2.2'-Azochinolin oxydiert. $C_{18}H_{14}N_4 + 2HCl$. Nadeln. F: 263°. Schwer löslich. Pikrat $C_{18}H_{14}N_4 + 2C_6H_8O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 244° (Zers.).
- 2. **5-Hydrazino-chinolin**, [Chinolyl-(5)]-hydrazin C₉H₉N₃, s. H₂N·NH nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 5-Amino-chinolin in Salzsäure und reduziert sodann mit Zinnchlorür und Salzsäure (Duffon, Soc. 61, 785). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 150—151°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol. Bis-hydrochlorid. Gelbe Nadeln. Bräunt sich bei 225° und schmilzt bei 248°.

Isopropyliden-[chinolyl-(5)]-hydrazin, Aceton-[chinolyl-(5)-hydrazon] $C_{12}H_{13}N_3 = NC_9H_8\cdot NH\cdot N:C(CH_9)_2$. B. Aus [Chinolyl-(5)]-hydrazin und Aceton (D., Soc. 61, 787). — Gelbbraune Prismen (aus Alkohol). F: 138—140°.

Benzal-[chinolyl-(5)]-hydrazin, Benzaldehyd-[chinolyl-(5)-hydrazon] $C_{16}H_{13}N_3 = NC_0H_6\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_0H_5$. B. Aus [Chinolyl-(5)]-hydrazin und Benzaldehyd (D., Soc. 61, 788). — Braune Würfel (aus Alkohol). F: 194°.

1-[Chinolyl-(5)]-semicarbazid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus [Chinolyl-(5)]-hydrazin und Kaliumcyanat in Wasser (D., Soc. 61, 786). — Prismen mit $1H_2O$ (aus Alkohol). Verliert bei 100° das Krystallwasser. Zersetzt sich bei 255° .

Brenztraubensäure - [chinolyl-(5)-hydrazon] $C_{19}H_{11}O_2N_3 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot N : C(CH_8) \cdot CO_2H$. B. Aus [Chinolyl-(5)]-hydrazin und Brenztraubensäure in Wasser $Ho_2C \cdot C$ —NH (D., Soc. 61, 786). — Hellrote, wasserhaltige Krystalle, die unter Wasserverlust gelb werden. F: 185°. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3649).

3. 6-Hydrazino-chinolin, [Chinolyl-(6)]-hydrazin C₉H₉N₃, H₂N·NH·
s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion der aus 6-Amino-chinolin
erhältlichen Diazoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (KNUEPPEL,
A. 310, 82). — Das freie Hydrazin krystallisiert nicht und verharzt leicht. — C₉H₉N₃ + HCl.
Krystalle (aus verd. Alkohol).

Benzal-[chinolyl-(6)]-hydrazin, Benzaldehyd-[chinolyl-(6)-hydrazon] $C_{18}H_{13}N_3 = NC_8H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem [Chinolyl-(6)]-hydrazin, Benzaldehyd und Natriumacetat in wäßriger Lösung (Kn., A. 310, 83). — Gelbrote Nadeln (aus Wasser), rubinrote, würfelförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 203°.

1-[Chinolyl-(6)]-semicarbasid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. B. Aus salz-saurem [Chinolyl-(6)]-hydrazin und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (Kn., A. 310, 83). — Nadeln (aus Alkohol). F: 234°.

Brenstraubensäure - [chinolyl - (6) - hydrazon] $C_{18}H_{11}O_2N_3 = NC_9H_6 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus salzsaurem [Chinolyl - (6)] - hydrazin und Brenztraubensäure bei Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung (Kn., A. 310, 84). — Hellgelbes Krystallpulver. F: 189°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{11}O_2N_3 + HCl$. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 201°.

4. 8-Hydrazino-chinolin, [Chinolyl-(8)]-hydrazin C₉H₉N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem 8-Amino-chinolin mit Zinnehlorür und Salzsäure (Dufton, Soc. 59, 757). — Nadeln. F: 64°. — H₂N·NH C₉H₉N₂ + 2 HCl. Gelbe Prismen.

1-[Chinolyl-(8)]-semicarbasid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_9H_6\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. B. Durch Fällen von salzsaurem [Chinolyl-(8)]-hydrazin mit Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (D., Soc. 59, 758). — Blättchen (aus Alkohol). F: 235° (Zers.).

Brenstraubensäure-[chinolyl-(8)-hydrason] $C_{12}H_{11}O_2N_3 = NC_2H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Das Hydrochlorid scheidet sich beim Vermischen einer wäßt. Lösung von salzsaurem [Chinolyl-(8)]-hydrazin mit Brenztraubensäure aus; man zerlegt es durch Natriumscetat (D., Soc. 59, 758). — Hellgelb. F: 174°. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3649).

2. Hydrazine C10H11N3.

- 1. 4-Hydrazino-2-methyl-chinolin, 4-Hydrazino-chinaldin, NH·NH₂
 [2-Methyl-chinolyl-(4)]-hydrazin C₁₀H₁₁N₃, s. nebenstehende Formel¹). B. Durch 5-stündiges Erhitzen von 4-Chlor-chinaldin mit dem 3-fachen Gewicht Hydrazinhydrat auf 150° (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1898).—Sternförmige Aggregate (aus Wasser). F: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol.—C₁₀H₁₁N₃ + HCl. B. Durch Eindampfen einer salzsauren Lösung von 4-Hydrazino-chinaldin (M., CH.). Krystalle.—C₁₀H₁₁N₃ + 2 HCl. B. Durch Fällen einer alkoh. Lösung des Hydrazins mit konz. Salzsäure (M., CH.). Krystalle. Geht bei 100° sofort, beim Aufbewahren über Kali langsam in das HCl-ärmere Salz über.
- 4-Phenylhydrazino-2-methyl-chinolin, N-Phenyl-N'-[2-methyl-chinolyl-(4)]-hydrazin $C_{18}H_{15}N_3 = NC_8H_6(CH_3)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-chinaldin mit Phenylhydrazin auf 115° (Efficam, B. 26, 2227). Krystalle (aus Benzol). F: 134° bis 135°. Wird von Zinkstaub und Salzsäure in Anilin und 4-Amino-chinaldin gespalten.

Benzal-[2-methyl-chinolyl-(4)]-hydragin, Benzaldehyd-[2-methyl-chinolyl-(4)-hydragon] $C_{17}H_{15}N_3 = NC_9H_6(CH_3)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Methyl-chinolyl-(4)]-hydragin und Benzaldehyd in Alkohol (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1899). — Gelbliche Krystelle. F: 161—162°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Pikrat $C_{17}H_{15}N_3 + C_6H_3O_7N_3$. F: 130°.

4-Phonyl-1-[2-methyl-chinolyl-(4)]-thiosemicarbazid $C_{17}H_{16}N_4S = NC_9H_5(CH_3) \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_8H_5$. B. Aus [2-Methyl-chinolyl-(4)]-hydrazin und Phenylsenföl in Alkohol (M., CH., B. 33, 1899). — F: 139°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Brenstraubensäure-[2-methyl-chinolyl-(4)-hydrazon] $C_{13}H_{13}O_2N_3 = NC_9H_5(CH_3)\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus essigsaurem [2-Methyl-chinolyl-(4)]-hydrazin und Brenztraubensäure in wäßr. Lösung (M., Ch., B. 33, 1899). — Gelbliche Krystalle. F: 197°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

- 2. 2 Hydrazino 4 methyl chinolin, 2 Hydrazino lepidin, [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin C₁₀H₁₁N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch 5-stündiges Erhitzen von 2-Chlor-lepidin mit der 5-fachen Menge Hydrazinhydrat auf 150° (MARCKWALD, CHAIN, B. 83, 1895). Krystalle (aus Wasser). F: 145—147°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. C₁₀H₁₁N₃ + HCl. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser und konz. Salzsäure. 2C₁₀H₁₁N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle.
- 2-Phenylhydramno-4-methyl-chinolin, N-Phenyl-N'-[4-methyl-chinolyl-(2)]-hydramin C₁₆H₁₅N₃ = NC₉H₅(CH₉)·NH·NH·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-lepidin mit Phenylhydrazin (EPHRAIM, B. 25, 2706). Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Zerfällt beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor in 2-Amino-lepidin und Anilin.

Benzal-[4-methyl-chinolyl-(2)]-hydraxin, Benzaldehyd-[4-methyl-chinolyl-(2)-hydraxon] $C_{17}H_{15}N_3 = NC_0H_5(CH_3)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin und Benzaldehyd in Alkohol (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1896). — Krystalle. F: 150°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — $2C_{17}H_{15}N_3 + H_2Cr_2O_7$. Gelbe Krystalle.

- 1-[4-Methyl-chinolyl-(2)]-semicarbaxid $C_{11}H_{12}ON_4 = NC_9H_5(CH_3)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin und Kaliumcyanat in Wasser (M., Ch., B. 33, 1896). Gelbe Krystalle (aus viel Alkohol). F: 215°. Sehr schwer löslich.
- 4-Phenyl-1-[4-methyl-chinolyl-(2)]-thiosemicarbasid C_1 , $H_{16}N_4S = NC_9H_5$ (CH₂)·NH·NH·CS·NH·C₆H₅. B. Aus [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin und Phenylsenföl in Alkohol (M., CH., B. 33, 1896). Gelbe Krystalle. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. Spaltet beim Erhitzen auf 180° Anilin ab unter Bildung von Methylnaphtriazolylmercaptan (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3878).

Brenstraubensäure-[4-methyl-chinolyl-(2)-hydrason] $C_{13}H_{13}O_2N_3 = NC_0H_5(CH_2)\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin und Brenztraubensäure in sehr verd. Essigsäure (M., CH., B. 33, 1896). — Krystalle mit $3H_2O$ (aus Essigsäure), die bei 105^0 wasserfrei werden und dann bei 215^0 schmelzen. Leicht löslich in heißem Alkohol.

N.N'-Bis-[4-methyl-chinolyl-(2)]-hydrasin, 4.4'-Dimethyl-[2.2'-hydrasochinolin], 2.2'-Hydrasolepidin $C_{20}H_{18}N_4=[NC_9H_5(CH_2)\cdot NH-]_2$. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-lepidin mit Hydrazinhydrat oder [4-Methyl-chinolyl-(2)]-hydrazin (MARCKWALD,

¹⁾ Koenigs, v. Loesce, J. pr. [2] 148 [1935], 59 halten diese Verbindung für ein Diaminochinaldin.

C6H5

Chain, B. 83, 1897). Durch Kochen von 2.2'-Azolepidin mit Salzsäure (M., Ch.). — Gelbe Krystalle (aus sehr verd. Essigsäure). F: 265—270°. Sehr schwer löslich. — Liefert bei Behandlung mit Zinkstaub und Salzsäure 2-Amino-lepidin. Wird von nitrosen Gasen zu 2.2'-Azolepidin oxydiert. — $C_{20}H_{18}N_4+2\,HCl$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser unter teilweiser Hydrolyse.

3. Monohydrazine $C_n H_{2n-13} N_3$.

3-Hydrazino-carbazol, [Carbazolyl-(3)]-hydrazin $N_{\rm H}$ $N_{\rm H$

N - [Carbazolyl - (3)] - hydrazin - N' - sulfonsäure $C_{12}H_{11}O_3N_3S = NC_{12}H_8 \cdot NH \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Man erhält das Natriumsalz durch Reduktion des entsprechenden carbazoldiazosulfonsauren Salzes mit Natriumamalgam bei höchstens 30° (Ruff, Stein, B. 34, 1682). — Na $C_{12}H_{10}O_3N_3S$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

4. Monohydrazine C_n H_{2n-15} N₃.

2-Hydrazino-4-methyl-5.6-benzo-chinolin, 2-Hydrazino-5.6-benzo-lepidin $C_{14}H_{13}N_3$, s. nebenstehende Formel.

2-Phenylhydrazino-4-methyl-5.6-benzo-chinolin (,, Naphthophenylhydrazochinaldin") $C_{20}H_{17}N_3 = NC_{13}H_7(CH_2)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-5.6-benzo-lepidin (Bd. XXI, S. 472) mit Phenylhydrazin (ÉPHRAIM, B. 25, 2708). — Blaßgelbe, unbeständige Krystalle (aus Benzol). F: 189°.

5. Monohydrazine $C_n H_{2n-17} N_3$.

1-Hydrazino-3-phenyl-isochinolin $C_{1\delta}H_{13}N_3$, s. nebenstehende Formel.

1-Phenylhydrazino-3-phenyl-isochinolin $C_{21}H_{17}N_3 = NC_9H_5(C_8H_5)$. NH·NH·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von 1-Chlor-3-phenyl-isochinolin mit Phenylhydrazin auf 140° (EPHRAIM, B. 25, 2709). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.

B. Oxy-hydrazine.

1. Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen.

4 - Phenylhydrazino - 6 - oxy - 2 - methyl - pyridin, γ - Phenylhydrazino- α' -oxy- α -picolin $C_{12}H_{13}ON_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von 4.6-Dioxy-2-methylpyridin mit Phenylhydrazin im Rohr (Sedgwick, Collie, Soc. 67, 411).

— Krystalle (aus Alkohol).

2. Hydrazinoderivate der Dioxy-Verbindungen.

4 - Phenylhydrazino - 2.6 - dioxy - pyri - othogonal properties of the control of

sodann mit einer Lösung von Phenylhydrazin in Essigsäure und mit Natriumacetat (STOKES, v. PECHMANN, B. 19, 2705). — Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 230° unter Gasentwicklung. Schwer löslich in heißem Wasser und in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol; sehr schwer löslich in verd. Säuren.

C. Oxo-hydrazine.

3.4-Bis-phenylhydrazino-2.5-dioxo- \triangle^3 -pyrrolin, Bis-phenylhydrazino-malein-säure-imid $C_{16}H_{15}O_2N_5=\frac{C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C}{OC\cdot NH\cdot CO}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XXI, S. 402.

D. Hydrazino-carbonsäuren.

Hydrazinoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-7}O₂N.

1. Hydrazinoderivate der Pyridin-carbonsäure-(3) C₆H₅O₂N (S. 38).

6 - Hydrazino - pyridin - carbonsäure-(3), 6 - Hydrazino-nicotinsäure $C_6H_7O_2N_3$, Formel I. B. Durch Kochen ihres Hydrazids (s. u.) mit $25^0/_0$ iger Salzsäure (Marckwald, Rudzik, B. 36, 1113). Eine weitere Bildung s. bei dem Hydrazid. — Krystalle (aus verd.

I.
$$\underset{N=CH}{\text{H_2N-NH}} \stackrel{\text{CO_2H}}{\stackrel{\text{}}{\text{N}}} = \underset{N=CH}{\overset{\text{}}{\text{CO_2H}}} = \underset{N=N}{\overset{\text{}}{\text{III.}}} \stackrel{\text{}}{\underset{N=N}{\overset{\text{}}{\text{N}}}} = \underset{N=N}{\overset{\text{}}{\text{N}}} = \underset{N=N}{\overset{N}} = \underset{N}{\overset{N}} =$$

Essigsäure). F: 283°. Schwer löslich. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° 6-Oxynicotinsäure. Beim Kochen mit Ameisensäure entsteht die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3902). Wird von salpetriger Säure in die Verbindung der Formel III (Syst. No. 4173) übergeführt. — 2C₆H₇O₂N₃+H₂SO₄. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Hydrasid $C_6H_9ON_5 = NC_5H_3(CO \cdot NH \cdot NH_2) \cdot NH \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von 6-Chlor-nicotinsäure mit $50^{\circ}/_{0}$ igem wäßr. Hydrazinhydrat auf $120-125^{\circ}$, neben kleinen Mengen der freien Säure (M., R., B. 36, 1111). — Krystalle mit 1 H_2O (aus verd. Essigsäure). F: $217-218^{\circ}$. Sehr schwer löslich. Wird nur schwer wasserfrei. — $C_6H_9ON_5 + 2HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure und Alkohol. — Pikrat $C_6H_9ON_5 + 2C_6H_2O_7N_2$. Krystalle. F: $192-193^{\circ}$ (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser.

6-Benzalhydrazino-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Benzalhydrazino-nicotinsäure $C_{13}H_{11}O_2N_3=NC_5H_3(CO_2H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5.$ B. Aus 6-Hydrazino-nicotinsäure und Benzaldehyd (M., R., B. 36, 1114). — Gelb. F: 281° (Zers.). Schwer löslich.

Benzalhydrazid $C_{50}H_{17}ON_5 = NC_5H_3(CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln des Hydrazids mit Benzaldehyd in essigsaurer Lösung (M., R., B. 36, 1112). — Gelbe Krystalle. Schmilzt gegen 313°. Schwer löslich.

6-Cinnamalhydrazino-pyridin-carbonsäure-(3), 6-Cinnamalhydrazino-nicotinsäure $C_{14}H_{13}O_3N_3=NC_5H_8(CO_4H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus 6-Hydrazino-nicotinsäure und Zimtaldehyd (M., R., B. 36, 1114). — F: 263—264°.

Cinnamalhydrasid $C_{54}H_{51}ON_5 = NC_5H_3(CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH:CH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Hydrazid und Zimtaldehyd in essigsaurer Lösung (M., R., B. 36, 1113). — F: 265°.

- 6 Semicarbazino pyridin carbonsäure (3), 6 Semicarbazino nicotinsäure $C_7H_8O_9N_4=NC_5H_3(CO_9H)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. B. Aus salzsaurer 6-Hydrazino-nicotinsäure und Kaliumcyanat in Wasser (M., R., B. 36, 1114). Krystalle. F: 277—278°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. $C_7H_8O_9N_4+HCl$. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und verd. Salzsäure.
- 6-[4-Phenyl-thiosemicarbasino]-pyridin-earbonsäure-(8)-[β -anilinothioformyl-hydrasid] $C_{20}H_{19}ON_7S_3 = NC_5H_2(CO\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen einer Eisessig-Lösung von 6-Hydrazino-nicotinsäure-hydrazid mit Phenyl-

senföl (M., R., B. 36, 1113). — Gelbe Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 170—171°. Schwer löslich. — Pikrat $C_{20}H_{19}ON_7S_2+C_6H_2O_7N_2$. Krystalle (aus Essigsäure). F: 160—161°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

2. Hydrazinoderivat der 2.6-Dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) C.H.O.N (S. 52).

4 - Hydrazino -2.6 - dimethyl - pyridin - [carbonsäure - (8) - äthyl-NH · NH » äthylester] - hydroxymethylat $C_{11}H_{19}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. Das jod wasserstoffsaure Salz s. unter dem Hydrazon des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-parhopsäure (2) äthylester Salz s. 200 ester]-hydroxymethylat, γ -Hydrazino- α . α' -lutidin- $[\beta$ -carbonsäuremethyl-pyridon-(4)-carbonsaure-(3)-athylesters, S. 302. но Сна

4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), γ -Phenylhydrazino- α . α' -lutidin- β -carbonsäure bezw. Phenylhydrazon der 2.6-Dimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3) 2.6 - Dimethyl - pyridon - (4) - carbonsäure - (3)

C₁₄H₁₅O₂N₃, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen

von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3) mit Phenylhydrazin (MICHAELIS. v. AREND,

B. 36, 517) oder des Äthylesters dieser Säure mit Phenylhydrazin (M., v. A.; M., A. 366, 359) in Alkohol auf 150° (M.) und Behandeln des Reaktionsprodukts mit heißem Wasser (M., v. A.). — Gelbes, krystallinisches Pulver (aus Alkohol), gelbe Nädelchen (aus alkal. Lösung + Essigsäure). F: 176—177° (Aufschäumen) (M., v. A.). Schwer löslich in Chloroform, Benzol, Eisessig und kaltem Wasser, leichter in Alkohol (M., v. A.). — Liefert bei längerem Erhitzen auf 130—140° die Verbindung der Formel III (Syst. No. 3875) (M., v. A.; M., A. 366, 360). Gibt beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 120° die Verbindung der Formel IV

$$III. \underbrace{\begin{array}{c} HN-N\cdot C_6H_5 \\ CH_3\cdot V\cdot CH_3 \end{array}}_{CCH_3} \underbrace{\begin{array}{c} N-N\cdot C_6H_5 \\ CH_3\cdot V\cdot CH_3 \end{array}}_{CCH_3} \underbrace{\begin{array}{c} CH_3\cdot N-N\cdot C_6H_5 \\ V\cdot CH_3 \end{array}}_{CCH_3} \underbrace{\begin{array}{c} CH_3\cdot N-N\cdot C_6H_5 \\ CH_3\cdot V\cdot CH_3 \end{array}}_{CCH_3}$$

(Syst. No. 3805) (M., v. A.). Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat und Fällen der wäßr. Lösung des Reaktionsprodukts mit Natronlauge oder auch beim Aufbewahren mit Methyljodid in stark alkal. Lösung die Verbindung der Formel V (Syst. No. 3875) (M., A. 366, 387); beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad oder auf 150° oder beim Erhitzen mit Dimethylsulfat und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kaliumjodid entsteht eine gelbe, bei 288° schmelzende Verbindung (Jodmethylat?) (M., A. 366. 362), die in wäßr. Lösung auf Zusatz von Natronlauge gleichfalls die Verbindung der Formel V liefert (M., A. 366, 387). — $C_{14}H_{15}O_2N_3 + HCl$. Braune Blättchen (aus Salzsäure). Schmilzt nicht bei 360°; schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Alkohol (M., v. A.). — $2C_{14}H_{15}O_2N_3$ +2HCl+PtCl₄. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen (M., A. 366, 361).

Jodäthylat $C_{16}H_{20}O_2N_3I=C_{14}H_{15}O_2N_3+C_2H_5\cdot I.$ B. Beim Erhitzen von γ -Phenylhydrazino- $\alpha\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure mit Athyljodid auf dem Wasserbad (MICHAELIS, A. 366, 363). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 218°. — Beim Fällen der wäßr. Lösung mit Natronlauge entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst.

Jodpropylat $C_{17}H_{22}O_2N_3I=C_{14}H_{15}O_2N_3+C_3H_7I$. B. Analog dem Jodäthylat (M.).—Gelbe Nadeln. F: 207°.

Chlorbenzylat $C_{21}H_{22}O_{2}N_{3}Cl = C_{14}H_{15}O_{2}N_{3} + C_{7}H_{7}Cl$. B. Analog dem Jodäthylat (M.). — Blättchen. F: 252°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Bromphenacylat $C_{22}H_{22}O_{3}N_{3}Br = C_{14}H_{15}O_{2}N_{5} + C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot CH_{2}Br$. B. Beim Erhitzen von γ -Phenylhydrazino- $\alpha\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure mit Phenacylbromid in Alkohol auf dem Wasserbad (M., A. 366, 364). — Prismen (aus Wasser und Alkohol). F: 288°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol in Wasser und Alkohol.

4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, γ -Phenylhydraxino- α . α' -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{16}H_{19}O_2N_3 = NC_5H(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei 3—4-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (MICHAELIS, A. 366, 361). — Prismen (aus Ather). F: 1410. Leicht löslich in Alkohol und warmem Ather. - Beim Erwärmen der alkoh. Lösung mit gelbem Quecksilberoxyd entsteht γ-Benzolazo-α.α'-lutidin-carbonsäureäthylester.

4-Phenylhydrasino-3.6-dimethyl-pyridin-[carbonsäure-(3)-äthylester]-hydroxymethylat, γ -Phenylhydrasino- α . α' -lutidin-[β -carbonsäure-äthylester]-hydroxymethylat $C_{17}H_{23}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. Das jodwasserstoffsaure Salz s. unter dem Phenylhydrazon des 1.2.6-Trimethyl-pyridon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylesters, S. 302.

4-o-Tolylhydrasino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, γ -o-Tolylhydrasino- α . α' -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{17}H_{31}O_3N_3=NC_5H(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit o-Tolylhydrazin (Michaelis, A. 366, 375). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 108°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Leitet man in die durch Verseifung des Esters mit Alkali erhaltene Lösung Kohlendioxyd, so entsteht die Verbindung der Formel I (Syst. No. 3875). I. Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 150° die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3805) (M., A. 366, 405).

4-p-Tolylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3), γ-p-Tolylhydrazino- α -a'-lutidin- β -carbonsäure $C_{15}H_{17}O_2N_3 = NC_5H(CH_3)_2(CO_2H)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit p-Tolylhydrazin und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (M., A. 366, 372). — Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol oder aus Natronlauge durch Essigsäure). F: 283°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3805) (M., A. 366, 401). — Silbersalz. Hellgelber Niederschlag. — $C_{15}H_{17}O_2N_3 + HCl + H_2O$. Blaßgelbe Nadeln. F: 270°. Leicht CH_3 CH₃ löslich in Wasser und Alkohol; schwer löslich in Salzsäure. — $C_{15}H_{17}O_2N_3 + HgCl_2$. Nadeln. F: 131°. — $2C_{15}H_{17}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbbraune Nadeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen.

Jodmethylat $C_{16}H_{20}O_2N_3I=C_{15}H_{17}O_2N_3+CH_3I$. B. Beim Erhitzen der obigen Säure mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad (M., A. 366, 374). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol + Ather). F: 236°. Leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Wasser. — Liefert beim Behandeln mit Natronlauge die Verbindung nebenstehender Formel CH_3 . CH_3 (Syst. No. 3875) (M., A. 366, 395).

- 4-p-Tolylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, γ -p-Tolylhydrazino- $\alpha.\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{17}H_{31}O_3N_3=NC_5H(CH_3)_3(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der γ -p-Tolylhydrazino- $\alpha.\alpha'$ -lutidin- β -carbonsäure mit Äthyljodid auf 100° (M., A. 366, 373). Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154°. Unlöslich in Wasser.
- 4 · β · Naphthylhydrazino · 2.6 · dimethyl · pyridin · carbonsäure · (3), γ -Naphthylhydrazino · α α΄ · lutidin · β · carbonsäure · $C_{18}H_{17}O_2N_3 = NC_8H(CH_3)_2(CO_2H) \cdot NH \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von 4·Chlor·2.6·dimethyl-pyridin · carbonsäure · (3)·äthylester mit β · Naphthylhydrazin und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (M., A. 366, N-N·Cl₀H₇ 377). Gelbe Nadeln mit 1C₂H₆O (aus Alkohol). F: 288°. Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 120° die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3805) (M., A. 366, 396, 406). $C_{18}H_{17}O_2N_3$ · CH_3 · CH

Jodmethylat $C_{16}H_{16}O_4N_3I = C_{16}H_{15}O_4N_3 + CH_3I$. B. Beim Erhitzen der obigen Säure mit Methyljodid auf 100° (M., A. 366, 370). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

4 - $[\beta$ - (2 - Carbäthoxy - phenyl) - hydrazino] - 2.6 - dimethyl - pyridin - carbon-säure - (3), γ - $[\beta$ - (2 - Carbäthoxy - phenyl) - hydrazino] - α . α' - lutidin - β - carbonsäure $C_{17}H_{19}O_4N_3 = NC_5H(CH_3)_2(CO_2H)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der γ - $[\beta$ - (2 - Carboxy - phenyl) - hydrazino] - α . α' - lutidin- β -carbonsäure und Athyljodid (Michaelis, A. 366, 369). — Gelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 285° unter Bildung der Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3888). Schwer löslich in Alkohol.

4-[β -(2-Carboxy-phenyl)-hydrazino]-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, γ -[β -(2-Carboxy-phenyl)-hydrazino]- α . α' -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{17}H_{19}O_4N_3=NC_5H(CH_3)_2(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$.

B. Neben der Verbindung nebenstehender Formel beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit 2-Hydrazino-benzoesäure auf 200° (M., A. 366, 365). — Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Sintert bei 280° und schmilzt bei 285° unter Ubergang in die obengenannte Anhydroverbindung. — $NH_4C_{17}H_{18}O_4N_3$. Rotgelbes, krystallinisches Pulver (aus Wasser). Schmilzt bei 189—190° unter Abgabe von Ammoniak.

4-[β -(3-Carboxy-phenyl)-hydrazino]-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester, γ -[β -(3-Carboxy-phenyl)-hydrazino]- α . α' -lutidin- β -carbonsäure-äthylester $C_{17}H_{19}O_4N_3=NC_5H(CH_3)_5(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester mit 3-Hydrazino-benzoesäure auf 160° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (M., A. 366, 370). — Gelbes, krystallinisches Pulver. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Unlöslich in fast allen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 120° die Verthalb 120° die Verthal

IX. Azo-Verbindungen.

(Verbindungen, die vom Typus R·N:NH ableitbar sind; vgl. dazu "Leitsätze", Bd. I, S. 10—11, § 12a.)

Zur Nomenklatur vgl. Bd. XVI, S. 1-6.

A. Mono-azo-derivate der Stammkerne.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-3} N_3 = NC_n H_{2n-4} \cdot N : NH$.

1. α -Pyrryldiimid $C_4H_5N_3 = \frac{HC---CH}{HC\cdot NH\cdot C\cdot N: NH}$

 $\begin{aligned} & \text{Phenyl-}\alpha\text{-pyrryl-diimid, } \text{ 2-Bensolaso-pyrrol } \text{ $C_{10}H_{\$}N_{\$}$} = \frac{HC - CH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_{\$}H_{\$}} \\ & \text{Vgl. hierzu } \text{ 2-Phenylhydrazono-pyrrolenin } & \frac{HC - CH}{HC \cdot N \cdot C \cdot N \cdot NH \cdot C_{\$}H_{\$}}, \text{ Bd. XXI, 8. 267.} \end{aligned}$

- 2-Bensolaso-1-methyl-pyrrol $C_{11}H_{11}N_3 = \frac{HC CH}{HC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Beim Koehen von 2-Benzolazo-pyrrol mit überschüssigem Methyljodid und konz. Kalilauge (Plancher, Soncini, G. 32 II, 464). Rötliche Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Kp₃₁: 140°. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Anilin. Pikrat $C_{11}H_{11}N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 151°.
- 2-Benzolazo-1-phenyl-pyrrol $C_{16}H_{13}N_3 = \frac{HC-CH}{HC\cdot N(C_6H_6)\cdot C\cdot N:N\cdot C_6H_6}$. Die von O. Fischer, Heff (B.~19,~2256) mit dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Plancher, Ghigi, G.~55 [1925], 49, 757 als 5-Benzolazo-2-phenyl-pyrrol bezw. 5-Phenyl-hydrazono-2-phenyl-pyrrolenin erkannt worden und dementsprechend Bd. XXI, S. 322 eingeordnet.

 $\begin{array}{lll} & p - Tolyl - \alpha - pyrryl - diimid, & 2 - p - Toluolazo - pyrrol & C_{11}H_{11}N_3 = \\ & HC - CH & & Vgl. & hierzu & 2 - p - Tolylhydrazono - pyrrolenin \\ & HC - CH & & HC - CH & & Bd. & XXI, & 8. & 267. \end{array}$

β - Naphthyl - α - pyrryl - diimid, 2 - β - Naphthalinazo - pyrrol $C_{14}H_{11}N_3 = HC$ ——CH . Vgl. hierzu 2-β-Naphthylhydrazono-pyrrolenin $HC: N:N:C_{10}H_7$. HC: $N:N:C_{10}H_7$ Bd. XXI. S. 267.

2- β -Naphthalinaso-1-äthyl-pyrrol $C_{16}H_{15}N_3=\frac{HC-CH}{HC\cdot N(C_2H_5)\cdot C\cdot N:N\cdot C_{10}H_7}$. B. Aus 1-Äthyl-pyrrol und β -Naphthalindiazoniumchlorid in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (O. Fischer, Hepp, B. 19, 2258). — Rote Tafeln. F: 74°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelrotgelber Farbe. Ziemlich schwer löslich in verd. Salzsäure.

[Bensol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ aso 2 \rangle - [1 - phenyl - pyrrol] $C_{16}H_{18}O_3N_8S=HC$ ——CH B. Das Natriumsalz bildet sich beim Versetzen einer $HC \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot N: N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ B. Das Natriumsalz bildet sich beim Versetzen einer Lösung von N-Phenyl-pyrrol in Eisessig mit einer Lösung von p-Diazobenzolsulfonsäure in der berechneten Menge Natronlauge und Zugeben von Soda zur Reaktions-Lösung (Кнотімку, Soloweitschik, B. 42, 2512). — Na $C_{16}H_{18}O_3N_3S$. Goldbraune Krystalle (aus konz. Soda-Lösung). Verkohlt bei 275—285°. Löslich in Wasser und Alkohol mit gelber, in Essigsäure mit roter Farbe. Zersetzt sich rasch bei Gegenwart von Spuren einer Säure.

[N.N-Dimethyl-anilin] - $\langle 4$ azo 2 \rangle - pyrrol, Pyrrol - $\langle 2$ azo 4 \rangle - [N.N - dimethyl-anilin] $C_{12}H_{14}N_4 = \frac{HC}{HC} \cdot NH \cdot C \cdot N: N \cdot C_0H_4 \cdot N(CH_3)_3$.

B. Aus diazotiertem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und überschüssigem Pyrrol in sehr verd. Natronlauge und etwas Alkohol (O. FISCHER, HEPP, B. 19, 2257). — Grünschillernde Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 159°. Löst sich in sehr verd. Salzsäure mit grasgrüner, in konz. Salzsäure mit grünlichgelber Farbe.

Diphenyl - 4.4' - bis - [\langle azo 2 \rangle - 1-phenyl - pyrrol] $C_{32}H_{34}N_6=\begin{bmatrix}HC&-CH\\HC\cdot N(C_6H_5)\cdot C\cdot N:N\cdot C_6H_4-\end{bmatrix}_3$. B. Durch Kuppeln von N-Phenyl-pyrrol mit Diphenyl-bis-diazoniumchlorid-(4.4') (Khotinsky, Soloweitschik, B. 42, 2511). — Ziegelrote Substanz. F: 178°. Unlöslich in Wasser, sohwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol und Chloroform, leicht löslich in Essigsäure.

3.3' - Dimethyl - diphenyl - 4.4' - bis - [$\langle aso 2 \rangle$ - 1 - phenyl - pyrrol] $C_{34}H_{38}N_6 = \begin{bmatrix} HC & CH \\ HC & N(C_6H_5) \cdot C \cdot N : N \cdot C_6H_3(CH_3) - \end{bmatrix}_3$. B. Durch Kuppeln von N-Phenyl-pyrrol mit 3.3'-Dimethyl-diphenyl-bis-diazoniumchlorid-(4.4') (Khotinsky, Soloweitschik, B. 42, 2512). — Dunkelrote Substanz. Verkohlt oberhalb 115°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in Essigsäure und Chloroform. Verharzt beim Erwärmen in Essigsäure oder in Chloroform.

2. Verbindungen C₆H₉N₂.

1. [3.5-Dimethyl-pyrryl-(2)]-diimid $C_6H_9N_3 = \frac{CH_3 \cdot C - CH}{HN : N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3} \cdot \frac{CH_3 \cdot C - CH}{C_6H_5 \cdot N : N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3} \cdot \frac{CH_3 \cdot C - CH}{C_6H_5 \cdot N : N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3} \cdot Vgl. \text{ hierzu}$ 5-Phenylhydrazono-2.4-dimethyl-pyrrolenin $C_6H_5 \cdot HN \cdot N : C \cdot N : C \cdot CH_3$ Bd. XXI, 8. 273.

2. [2.5-Dimethyl-pyrryl-(3)]-diimid $C_6H_9N_3 = \frac{HC - C \cdot N \cdot NH}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$.

3-Bensolaso-2.5-dimethyl-pyrrol $C_{12}H_{13}N_3 = \frac{HC - C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}$. Vgl. hierzu
3-Phenylhydrazono-2.5-dimethyl-pyrrolenin $\frac{HC - C \cdot N \cdot NH \cdot C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot CH_3}$, Bd. XXI, S. 274.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-5} N_3 = NC_n H_{2n-6} \cdot N : NH$.

1. β-Pyridyidiimid C₅H₅N₃, Formel I.

Pyridin - (3 azo 4) - resorcin C₁₁H₅O₂N₃,

Formel II. B. Beim Kuppeln von diazotiertem

3-Amino-pyridin mit Resorcin in alkal. Lösung (Mohr, B. 81, 2495). — Braune Tafeln und Prismen (aus 25°/oiger Easigsäure). F: 218° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser. Löslich in verd. Salzsäure mit gelb- bis olivbrauner Farbe, in verd. Natronlauge oder Ammoniak mit dunkelrotbrauner Farbe. — Färbt Wolle und Seide in saurer und alkalischer Lösung gelbbraun.

3-Bensolaso-6-chlor-pyridin C₁₁H₈N₃Cl, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Aufbewahren von 6-Chlor-3-amino-pyridin (S. 432) mit Nitroso-Cl.

benzol in Eisessig (MILLS, WIDDOWS, Soc. 98, 1380). Beim Erhitzen von 5-Benzolazo-2-oxy-pyridin (S. 583) mit Phosphorpentachlorid bei Gegenwart von wenig Phosphoroxychlorid auf 115° (M., W.). — Orangefarbene Prismen (aus Alkohol). F: 108° bis 109°. Schwer löslich in Wasser, Äther, Alkohol und Aceton, leicht in Benzol. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Gibt beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 100° 5-Benzolazo-2-oxy-pyridin.

2. [2.6 - Dimethyl - pyridyl - (4)] - diimid N:NH N:N \cdot C₆H₅ C₇H₆N₃, Formel III.

4-Benzolazo-2.6-dimethyl-pyridin, γ -Benzol- CH₃.

CH₃.

CH₄.

CH₅.

CH₅.

CH₆.

4-Benzolaso-2.6-dimethyl-pyridin, γ-Benzolazo-α.α'-lutidin $C_{13}H_{13}N_3$, Formel IV. B. Beim Kochen von 4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin (S. 563) mit gelbem Quecksilberoxyd in Alkohol (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1119). — Tiefrote Krystalle (aus Ligroin). F: 62° bis 63°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Wasser. — Gibt mit Reduktionsmitteln, wie Schwefelwasserstoff oder Zinkstaub und Essigsäure wieder 4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin. — $2C_{13}H_{13}N_3 + H_2C_{12}O_7$. Dunkelorangerote Nadeln. — $2C_{13}H_{13}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_{13}N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Dunkelorangefarbene Blättchen. F: 200°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

3. Verbindungen $C_n H_{2n-7} N_3 = NC_n H_{2n-8} \cdot N : NH$.

1. Verbindungen $C_9H_{11}N_3$.

1. [1.2.3.4-Tetrahydro-chinolyl-(6)]-diimid C₉H₁₁N₃, HN:N CH₂ CH₃ s. nebenstehende Formel.

[Bensol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 6)-[1.2.3.4-tetra-hydro-chinolin] C₁₅H₁₆O₅N₃S, ε. nebenstehende Formel.

B. Aus 1.2.3.4-Tetrahydro-chinolin-hydrochlorid und p-Diazobenzolsulfonsäure in Wasser (Bamberger, A. 257, 24). — Dunkelblaue Nadeln (aus Wasser). Löslich in Wasser mit roter Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung 6-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (S. 439).

2. [2-Methyl-indolinyl-(5)]-diimid $C_9H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 5 \rangle -[2-methyl-indolin] $C_{15}H_{15}O_2N_3S$, s. nebenstehende Formel.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 5 \rangle -[2-methyl-indolin] $C_{15}H_{15}O_2N_3S$, s. nebenstehende Formel.

Violette Form. B. Aus 1 Tl. 2-Methyl-indolin und 1,35 Tln. p-Diazobenzolsulfonsäure in 7 Tln. Wasser unter Kühlung, neben geringen Mengen der grünen Form (Bamberger, Zumbro, B. 26, 1288). — Dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 260°. Löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe, sehwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Ather, Ligroin und Benzol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür in heißer Salzsäure 5-Amino-2-methyl-indolin (S. 440) und Sulfanilsäure. Färbt Wolle und Seide in saurem Bade hellrot.

Grüne Form. B. Aus 1 Tl. 2-Methyl-indolin und 1,37 Tln. p-Diazobenzolsulfonsäure in 1 Tl. 40% iger Salzsäure und 30 Tln. Wasser, neben geringen Mengen der violetten Form (Bamberger, Zumbro, B. 26, 1289). — Krystallinisch, grünglänzend. Wird beim Kochen

mit Alkohol braunrot, beim Stehenlassen an der Luft wieder grün. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. — Bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bilden sich 5-Amino-2-methyl-indolin und Sulfanilsäure.

2. Verbindungen C₁₀H₁₈N₃.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 8 \rangle - [6 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin] $C_{16}H_{17}O_3N_3S$, Formel II. B. Aus 6-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-hydrochlorid und p-Diazobenzolsulfonsäure in verd. Salzsäure (Bamberger, Wulz, B. 24, 2069). — Dunkelviolettes Krystallpulver. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather. Schwer löslich in Wasser mit roter Farbe, die auf Zusatz von Mineralsäuren in Violett umschlägt. Löst sich in konz. Schwefelsäure und in Alkalien mit roter Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender verdünnter Natronlauge 8-Amino-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydrochinolin (S. 440). — Färbt Wolle und Seide in saurem Bade bordeauxrot.

2. [8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolyl-(6)]-diimid $C_{10}H_{18}N_3$, Formel III. [Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 6 \rangle - [8 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinolin] $C_{16}H_{17}O_3N_3S$, Formel IV. B. Aus 8-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-hydrochlorid und p-Diazobenzolsulfonsäure in Wasser (Bamberger, Wulz, B. 24, 2064). — Dunkelviolette

Nadeln (aus alkal. Lösung durch Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in Alkohol mit fuchsinroter, schwer in heißem Wasser mit orangeroter Farbe. Leicht löslich in Alkalien. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür in Salzsäure 6-Amino-8-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (S. 441). — Färbt Seide und Wolle in saurem Bade orangegelb.

3. [2.3.3-Trimethyl-indolinyl-(5)]-diimid $C_{11}H_{15}N_3$, Formel V.

5 - Benzolazo - 1.2.3.3 - tetramethyl - indolin $C_{18}H_{21}N_3$, Formel VI. B. Aus 1.2.3.3 - Tetramethyl - indolin (Bd. XX, S. 295) und Benzoldiazoniumchlorid in salzsaurer

$$V. \quad \begin{array}{c|c} \text{HN:N} & \hline & \text{C(CH_3)_2} \\ \text{NH} & \text{CH·CH_3} \\ \end{array} \quad VI. \quad \begin{array}{c|c} \text{C_6H_5·N:N} \\ \hline & \text{N(CH_3)} \\ \end{array} \quad \begin{array}{c|c} \text{C(CH_3)_2} \\ \end{array}$$

Lösung (ZATTI, FERRATINI, G. 21 II, 324). — Öl. Löslich in Äther. — Pikrat $C_{18}H_{21}N_3 + C_0H_3O_7N_3$. Rotviolette Tafeln (aus Alkohol). F: 170° (Zers.).

4. Verbindungen $C_n H_{2n-9} N_3 = NC_n H_{2n-10} \cdot N : NH$.

1. [2-Methyl-indolyl-(3)]-diimid C.H.N., Formel VII.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Benzolazo-2-methyl-indol}, \ Benzolazo-methylketol\ C_{15}H_{13}N_3, \ Formel\ VIII. \ \ Vgl. \\ hierzu\ 3-Phenylhydrazono-2-methyl-indolenin, \ Formel\ IX,\ Bd.\ XXI,\ S.\ 312. \end{array}$

2. [3.3-Dimethyl-2-methylen-indolinyl-(5)]-diimid $C_{11}H_{12}N_3$, Formel X.

5-Benzolaso-1.3.3-trimethyl-2-methylen-indolin $C_{19}H_{19}N_3$, Formel XI. B. Aus 1.3.3-Trimethyl-2-methylen-indolin (Bd. XX, S. 324) und Benzoldiazoniumchlorid in Essig-

X.
$$\frac{HN: N}{NH} \stackrel{C(CH_3)_2}{\stackrel{C:CH_2}{\stackrel{C:CH_3}}{\stackrel{C:CH_3}{\stackrel{C:$$

säure bei Gegenwart von Natriumacetat (Ferratini, G. 24 II, 195). — Unbeständig. — Pikrat $C_{18}H_{19}N_3+C_6H_3O_7N_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 208—209° (Zers.).

3. Verbindung C₁₃H₁₇N₃, Formel I.

[Benzol - sulfonsäure - (1)]- $\langle 4$ azo 6 \rangle -[1.2.3.4.3'.4'.5'.6' - oktahydro - (benzo - 1'.2': 7.8 - chinolin)], [Benzol - sulfonsäure - (1)]- $\langle 4$ azo 6 \rangle -[7.8 - tetramethylen-1.2.3.4 - tetrahydro-chinolin] (,,0 k tahydro - naphthochinolin - azobenzolsulfonsäure") C₁₉H₂₁O₃N₃S, Formel II. B. Aus 1.2.3.4.3'.4'.5'.6'-Oktahydro-[benzo-1'.2':7.8-chinolin]

(Bd. XX, S. 335) und p-Diazobenzolsulfonsäure in schwach saurer Lösung (Bamberger, Stettenheimer, B. 24, 2490). — Violette Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter, in Alkalien mit dunkelroter Farbe. — Liefert beim Kochen mit Zinnchlorür und Salzsäure 6-Amino-1.2.3.4.3'.4'.5'.6'-oktahydro-[benzo-1'.2':7.8-chinolin] (S. 442). — Färbt Wolle und Seide in saurem Bade hellrot.

4. Verbindung C14H19N2, Formel III.

8 - Benzolazo - 2 - methyl - 1.2.3.4.3'.4'.5'.6' - oktahydro - [benzo - 1'.2':5.6 - chinolin], 8 - Benzolazo - III. 5.6 - tetramethylen - 1.2.3.4 - tetrahydro - chinaldin ("Phenylazo - oktahydro - naphthochinaldin") $C_{30}H_{33}N_3$, Formel IV. B. Aus 2-Methyl-1.2.3.4.3'.4'.5'.6'-

oktahydro-[benzo-1'.2':5.6-chinolin]-hydrochlorid und Benzoldiazoniumnitrat in verd. Alkohol (Bamberger, Strasser, B. 24, 2666). — Dunkelrubinrote Prismen. Sehr leicht löslich in Ather, Chloroform und Eisessig, löslich in siedendem Alkohol mit roter Farbe, unlöslich in Wasser. Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von wenig Wasser grün.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 8 \rangle - [2 - methyl - 1.2.8.4.3'.4'.5'.6' - oktahydro-(benzo - 1'.2':5.6 - chinolin)], [Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 8 \rangle - [5.6 - tetramethylen-1.2.3.4 - tetrahydro-chinaldin] ("Sulfophenylazo-oktahydro-naphthochinaldin") C₂₀H₂₈O₃N₃S, Formel V. B. Aus 2-Methyl-1.2.3.4.3'.4'.5'.6' - oktahydro-[benzo-1'.2':5.6 - chino-

lin] und p-Diazobenzolsulfonsäure in Wasser und wenig Salzsäure (Bamberger, Strasser, B. 24, 2667). — Grünschwarzes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser und Alkohol mit tief himbeerroter, löslich in Alkalien mit dunkelbordeauxroter Farbe. — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in alkal. Lösung nicht näher beschriebenes 8-Amino-Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in alkal. Lösung nicht näher beschriebenes 8-Amino-H2C CH2 CH2 CH2 in], das beim Erhitzen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig Natriumacetat α -Methyl-ar-oktahydro- β -naphthochinaldimidazol (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3485) gibt.

5. Verbindungen $C_n H_{2n-11} N_3 = NC_n H_{2n-12} \cdot N : NH$.

1. Verbindungen $C_9H_7N_3$.

1. [Chinolyl-(2)]-diimid C,H,N, Formel VI.

Phenyl-[chinolyl-(2)]-diimid, 2-Bensolazo-chinolin C₁₆H₁₁N₂, Formel VII. B. VI.

Aus 2-Phenylhydrazino-chinolin (8.564) und
überschüssigem Ferrichlorid in Eisessig (EPHRAIM, B. 24, 2819). — Rote Nadeln. F: 93°.

Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig.

Di - [chinolyl - (2)] - diimid, 2.2' - Asochinolin $C_{19}H_{12}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Lösung von 2.2'-Hydrazochinolin (S. 565) in 50% iger Essigsäure (MARCKWALD, MEYER, B. 83, 1894). — Ziegelrote Blättchen. F: 230—231°; ist unzersetzt

sublimierbar (MA., MEY.). Löslich in heißem Alkohol mit tiefroter Farbe, sohwer löslich in Essigsäure, löslich in Mineralsäuren mit roter Farbe (Ma., Mey.). — Ist beständig gegen kochende Salzsäure (MA., CHAIN, B. 33, 1898). Wird von Zinkstaub und Essigsäure zu 2.2'-Hydrazochinolin reduziert (MA., MEY.). — 2C₁₈H₁₂N₄ + H₂Cr₂O₇. Braunroter, krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich gegen 300° (MA., MEY.). — C₁₈H₁₂N₄ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen (MA., MEY.).

2. [Chinolyl-(6)]-diimid C.H.N., Formel I.

II. (CH₃)₂N·C₆H₄·N: N Chinolin - $\langle 6 \text{ azo } 4 \rangle$ - [N.N - dimethyl-anilin] $C_{17}H_{16}N_4$, Formel II. I. B. Aus diazotiertem 6-Amino-chinolin und der berechneten Menge Dimethylanilin in Eisessig (KNUEPPEL, A. 310, 87). — Gelbbrauner Niederschlag. Verharzt rasch. — $C_{17}H_{16}N_4 + 2HCl$. Stahlblaue Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Eisessig und verd. Salzsäure mit carminroter Farbe.

Di-[chinolyl-(6)]-diimid, 6.6'-Azochinolin $C_{18}H_{12}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6-Amino-chinolin bei der Reduktion von 6-Nitro-chinolin mit Eisenpulver in Gegenwart von Calciumchlorid in siedendem 70% igem Alkohol (KNUEPPEL, A. 310, 75, 84). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 248°. Leicht löslich in verd. Säuren mit gelbroter Farbe.

2. Verbindungen C.H.N.

1. [5-Phenyl-pyrryl-(2)]-diimid $C_{10}H_9N_3 = \frac{1}{HN:N\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot C_4H_5}$ 5-Benzolazo-2-phenyl-pyrrol $C_{16}H_{18}N_3 = \frac{1}{C_6H_5 \cdot N : N \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5}$ HC = CH5-Phenylhydrazono-2-phenyl-pyrrolenin $C_sH_s\cdot HN\cdot N: \dot{C}\cdot N: \dot{C}\cdot C_sH_s$, Bd. XXI, S. 322.

2. [4-Methyl-chinolyl-(2)]-diimid C10H2N2, Formel III.

CH₂ CH₃ 2 - Benzolazo - 4 - methyl - chinolin. 2-Benzolazo-lepidin C₁₆H₁₅N₂, Formel IV. B. Bei der Oxydation von 2-Phenylhydr-III. N:N·CaH5 ·N:NH azino-4-methyl-chinolin (S. 566) mit Ferrichiorid in Eisessig (EPHRAIM, B. 25, 2706). — Orangerote Nadeln. F: 98°.

4.4'-Dimethyl-[2.2'-asochinolin], 2.2'-Asolepidin $C_{20}H_{16}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in CHA CH₃ die essigsaure Lösung von 4.4'-Dimethyl-[2.2'-hydrazochinolin] (Marchald, Chain, B. 33, 1898). — Ziegelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 235°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren. — Beim Kochen mit Salzsäure bildet sich unter Entwicklung von Chlor 4.4'-Dimethyl-[2.2'-hydrazochinolin]. — Pikrat C₂₀H₁₆N₄ + C₅H₂O₇N₃. Rote Krystalle.

3. [8-Methyl-chinolyl-(5)]-diimid C₁₀H₂N₃, Formel V.

8.8' - Dimethyl - [5.5' - asochinolin] $_{0}$ H₁₆N₄, Formel VI. *B.* Neben anderen Produkten aus 5-Nitro-8-methyl-chinolin bei der Reduktion mit Eisenfeile und Salzsäure (Nort-CHa ĊHs TING, TRAUTMANN, B. 23, 3677) oder bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung (Elbs, Z. El. Ch. 10, 579). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 260°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, Chloroform, Benzol und kaltem Eisessig (N., T.).

3. [2 (oder 5) - Methyl - 5 (oder 2) - phenyl - pyrryl - (3)] - diimid HC C·N:NH HN:N·C CH $\mathbf{C_{n}H_{n}N_{s}} = \mathbf{C_{s}H_{s} \cdot C \cdot NH \cdot C \cdot CH_{s}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{z}}\mathbf{H}_{\mathbf{z}} \cdot \ddot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{N}\mathbf{H} \cdot \ddot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{C}\mathbf{H}_{\mathbf{z}}$

6. Verbindungen $C_n H_{2n-13} N_3 = NC_n H_{2n-14} \cdot N : NH$.

Verbindung C13H13N3, Formel I.

6-Bensolazo-1.2.3.4-tetra-hydro-7.8 - benso - chinolin ("Phenylazo-tetrahydro-II. naphthochinolin") $C_{19}H_{17}N_3$, Formel II. B. Aus 1.2.3.4-Tetra-

hydro-7.8-benzo-chinolin und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in Wasser (Bamberger, Stettenheimer, B. 24, 2478). — Kirschrote Nadeln (aus verd. Alkohol). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit tief orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — $2C_{19}H_{12}N_3 + H_2SO_4$. Olivgrüne Prismen.

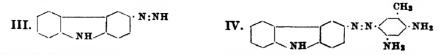
[Benzol-sulfonsäure - (1)] - (4 azo 6) - [1.2.3.4 - tetrahydro-7.8-benzo-chinolin] (,,Sulfophenylazo-tetrahydro-naphthochinolin") C₁₀H₁₂O₃N₃S, s. nebenzo-chinolinhydrochlorid und p-Diazobenzolsulfonsäure in Wasser (BAMpergage Systemanyurmer R 24 2478) — Dunkelviolettrotes Krystallpulver Schwer

BERGER, STETTENHEIMER, B. 24, 2478). — Dunkelviolettrotes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol mit roter Farbe.

7. Verbindungen $C_n H_{2n-16} N_3 = NC_n H_{2n-16} \cdot N : NH$.

1. [Carbazolyl-(3)]-diimid C12H2N2, Formel III.

Carbazol - $\langle 3$ azo 5 \rangle - [2.4 - diamino - toluol] $C_{19}H_{17}N_5$, Formel IV. B. Das Acetat bildet sich durch Kuppeln von Carbazol-diazoniumchlorid (3) (8. 590) mit 2.4-Diamino-toluol



in essigsaurer Lösung (RUFF, STEIN, B. 34, 1680). — Acetat $C_{19}H_{17}N_5 + C_2H_4O_2$. Körner (aus Alkohol). — Färbt Wolle violett; zieht direkt auf Baumwolle.

N-[Carbazolyl-(3)]-diimid-N'-sulfonsäure, Carbazol-diazosulfonsäure-(3) C₁₂H₂O₃N₃S, s. nebenstehende Formel.

B. Das Natriumsalz bildet sich beim Versetzen von Carbazol-diazoniumchlorid-(3)-Lösung mit überschüssiger, mit Natriumcarbonat gesättigter Natriumsulfit-Lösung und Aufkochen der Mischung (Ruff, Stein, B. 34, 1681). — NH₄C₁₂H₂O₃N₃S.

B. Aus der Lösung des Natriumsalzes und Ammoniumsulfat (R., St.). Gelb. — NaC₁₂H₂O₃N₃S.

Gelbe Krystalle (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser. Ist stark lichtempfindlich und ist zur Herstellung photographischer Kopien vorgeschlagen worden (Diazotypie-Papiere; vgl. z. B. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. VIII [Berlin 1931], S. 467).

2. Verbindungen C₁₈H₁₁N₃.

1. [\alpha-Stilbazyl-(4')]-diimid C13H11N3, Formel I.

 α -Stilbazol- $\langle 4'$ ago 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₂₃H₁₇ON₃, Formel II. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- α -stilbazol (S. 461) und β -Naphthol in Natronlauge (BAUMERT, B. 39, 2974). —

I.
$$\binom{N}{N} \cdot \operatorname{cH} : \operatorname{cH} : \operatorname{CH} : \operatorname{N} : \operatorname{N}$$

C₃₃H₁₇ON₃ + HCl. Rotbraune Blättchen (aus 90%) igem Alkohol). F: 252—253%. Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol; unlöslich in Alkalien. Färbt Seide, Wolle und gebeizte Baumwolle rot.

α-Stilbazol - (4' ago 4) - resorcin C₁₉H₁₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino-α-stilbazol und Resorcin in Natronlauge (BAUMERT, B. 39, 2975). — C₁₉H₁₅O₂N₃ + HCl. Braunes Pulver (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol mit gelbbrauner, in Natronlauge mit roter Farbe. Färbt Seide und Baumwolle gelbbraun, Wolle und gebeizte Baumwolle kaffeebraun.

 α - Stilbazol - $\langle 4'$ azo 1 \rangle - [naphthol - $\langle 2\rangle$ - sulfon - säure- $\langle 6\rangle$] $C_{23}H_{17}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- α -stilbazol und Naphthol- $\langle 2\rangle$ sulfonsäure-(6) in überschüssiger Natronlauge (BAUMERT, B. 39, 2975). — NaC₂₃H₁₆O₄N₃S. Grüne Blättchen (aus 90%)₀igem Alkohol). Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol. Färbt Seide, Wolle und Baumwolle hellrot.

 α -Stilbasol- $\langle 4'$ aso 1 \rangle -[naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)] $C_{23}H_{17}O_7N_3S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino-a-stilbazol und Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in Natronlauge (BAUMERT, B. 39, 2976). — Na₂C₂₃H₁₅O₇N₃S₂. Braunrote Blättchen (aus verd. Alkohol). Löslich in Wasser mit violetter Farbe, sehr schwer in Alkohol. Färbt Seide, Wolle und Baumwolle rot, gebeizte Baumwolle violett.

2. $[\gamma - Stilbazyl - (2')] - diimid$ $C_{13}H_{11}N_3$, Formel III.

γ-Stilbasol-(2' aso 1)-naphthol-(2)
C₂₅H₁₇ON₃, Formel IV. B. Aus diazotiertem
2'-Amino-γ-stilbazol und β-Naphthol in alkal. Lösung (Löwensohn, B. 40, 4862). — C₂₅H₁₇ON₃ + HCl. Rote Krystalle (aus Alkohol). Färbt Seide, Wolle und Baumwolle rot.

III. OH IV. OH N: NH IV.

γ-Stilbasol- $\langle 2'$ aso $2\rangle$ -[4-nitro-naphthol-(1)] $C_{23}H_{16}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2'-Amino-γ-stilbazol und 4-Nitro-naphthol-(1) in Natronlauge (Löwensohn, B. 40, 4862). — Na $C_{23}H_{15}O_3N_4$. Färbt Seide gelb, Wolle und Baumwolle dunkelgelb. CH:CH.

 γ -Stilbasol- $\langle 2'$ aso $4\rangle$ -naphthol-(1) $C_{22}H_{17}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Diszoniumsalz-Lösung des 2'-Aminoγ-stilbazols und α-Naphthol in Natronlauge (Löwensohn, B. 40, 4863). — NaC₁₃H₁₆ON₃. Blättchen. Färbt Seide und Wolle hellgelb.

γ - Stilbazol - ⟨2' azo 4⟩ - resorcin $C_{19}H_{15}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Diazoniumsalz-Lösung des 2'-Aminoγ-stilbazols und Resorcin in alkal. Lösung (Löwensohn, B. 40, 4862). — $C_{19}H_{15}O_{2}N_{3} + HCl$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Löslich in Wasser. Färbt Seide gelb, Wolle und Baumwolle gelbbraun. CH:CH· γ - Stilbazol - (2' azo 2) - [naphthol - (1) - sulfonsäure - (4)] C₂₂H₁₇O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Diazoniumsalz-Lösung des 2'-Amino-γ-stilbazols und Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in Natronlauge (Löwensohn, B. 40, 4863). — NaC₂₂H₁₆O₄N₂S. CH:CH. > HO Gelber Farbstoff. HO28

 γ - Stilbasol - $\langle 2'$ aso $1 \rangle$ - [naphthol - (2) - sulfonsäure - (6)] C. H., O4N, S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2'-Aminoγ-stilbazol und Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in alkal. Lösung (Löwensonn, B. 40, 4863). — NaC₂₂H₁₆O₄N₃S. Rote Krystalle (aus Alkohol). Färbt Seide, Wolle und gebeizte Baumwolle gelbbraun.

 γ -Stilbasol- $\langle 2'$ aso $1\rangle$ -[naphthol- $\langle 2\rangle$ -disulfonsäure- $\langle 6.8\rangle$] $C_{22}H_{17}O_7N_2S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von CH:CH diazotiertem 2'-Amino-\(\gamma\)-stilbazol mit Naphthol-(2)-disulfonsaure-(6.8) (L\(\bar{o}\)wensom, B. 40, 4862). — Na₂C₂₃H₁₅O₇N₃S₂. Dunkelroter Farbstoff. F\(\bar{a}\)rbt Seide, Wolle und Baumwolle dunkelrot. ŠO₃H

3. fy-Stilbazyl-(3')]-diimid C,2H,1N2, Formel I.

Di-[y-stilbasyl-(8')]-diimid, y-Stilbasol- $\langle 8'$ azo $8'\rangle$ -y-stilbasol, Azo-y-stilbazol C₂₀H₂₀N₄, Formel H. B. Beim Erwärmen von 3'-Nitro-y-stilbazol mit Zinnchlorür in stark

I.
$$(N)$$
 $N:NH$ II. (N) $N=N$ $(CH:CH)$

alkal. Lösung auf dem Wasserbad (FRIEDLAENDER, B. 38, 2839). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 220-221°.

4. $f_V - Stilbazyl-(4')J - di-imid C₁₃H₁₁N₂, Formel III.$

γ-Stilbasol-(4'aso 1)-naphthol-(2) C₂₂H₁₇ON₂, Formel IV. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- γ -stilbazol und β -Naphthol in Natronlauge (BAUMERT, B. 39, 2975). — $C_{23}H_{17}ON_3+HCl.$ F: 257—258°.

 γ -Stilbasol- $\langle 4'$ aso $4\rangle$ -resorcin $C_{10}H_{18}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- γ -stilbasol und Resorcin in Natronlauge (BAUMERT, B. 89, 2975). — $C_{19}H_{15}O_2N_3 + HCl$. Besitzt ähnliche Eigenschaften wie α -Stilbazol- $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -resorcin-hydrochlorid (S. 579).

 γ -Stilbasol- $\langle 4'$ aso 1>-[naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{23}H_{17}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- γ -stilbasol und Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in Natronlauge (BAUMERT, B. 89, 2976). — NaC₃₈H₁₆O₄N₄S. Besitzt die gleichen Eigenschaften wie das Natriumsalz der α-Stilbazol- $\langle 4'$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsaure-(6)] (8. 579).

 γ - Stilbasol - $\langle 4'$ aso 1 \rangle - [naphthol - (2) - disulfonsäure-(8.6)] $C_mH_{17}O_7N_3S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino- γ -stilbazol und Naphthol-(2)-disulfonsäure (3.6) in Natronlauge (BAUMERT, B. 89, 2976).

— Na₂C₂₂H₁₅O₂N₃S₂. Krystalle (aus Wasser). Besitzt ähnliche Eigenschaften wie α-Stilbazol - ⟨4' azo 1⟩ - [naphthol - (2) - disulfonsaure-(3.6)].

3. Verbindungen C.H.N.

1. [6-Methyl-a-stilbazyl-(2')]-diimid C14H12N2, Formel I.

[6-Methyl- α -stilbasol]- $\langle 2'$ aso 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{24}H_{19}ON_3$, Formel II. B. Aus diazotiertem 2'-Amino-6-methyl- α -stilbasol und β -Naphthol in Kalilauge (Ahrens, Luther,

I.
$$CH_3 \cdot \bigcap_{N} \cdot CH : CH \cdot \bigcirc_{N : NH}$$

II. $CH_3 \cdot \bigcap_{N} \cdot CH : CH \cdot \bigcirc_{N : N} \cdot \bigcirc_{N : N}$

B. 40, 3404). — KC₂₄H₁₈ON₂. Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 157—158°. Färbt Seide und Wolle rot.

2. [6-Methyl-a-stilbazyl-(4')]-diimid C,4H,3N, Formel III.

[6-Methyl- α -stilbasol]- $\langle 4'$ aso 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{24}H_{19}ON_3$, Formel IV. B. Aus diazotiertem 4'-Amino-6-methyl- α -stilbazol und β -Naphthol in Natronlauge (Ahrens, Luther,

III.
$$CH_3 \cdot \bigcap_{N} \cdot CH : CH \cdot \bigcirc \cdot N : NH$$
 IV. $CH_3 \cdot \bigcap_{N} \cdot CH : CH \cdot \bigcirc \cdot N : N \cdot \bigcirc$

B. 40, 3404). — $NaC_{14}H_{18}ON_3$. Dunkelrotbraune Blätter. F: 248—249°. Färbt Wolle, Seide und Baumwolle rot.

8. Verbindungen $C_n H_{2n-17} N_3 = NC_n H_{2n-18} \cdot N : NH$.

Verbindungen $C_{14}H_{11}N_3$.

1. [2-Phenyl-indolyl-(3)]-diimid C₁₄H₁₁N₂, Formel V.

3-Bensolaso-2-phenyl-indol $C_{20}H_{15}N_2$, Formel VI. Vgl. hierzu 3-Phenylhydrazono-2-phenyl-indolenin, Formel VII, Bd. XXI, S. 346.

[2.6-Dibrom-phenol]-(4 aso 3)-[2-phenyl-indol] C₂₀H₁₃ON₃Br₃, Formel VIII. Vgl. hierzu 3-[3.5-Dibrom-4-oxy-phenylhydrazono]-2-phenyl-indolenin, Formel IX, Bd. XXI, S. 346.

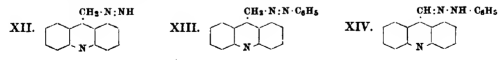
VIII.
$$C \cdot N : N \cdot D = OH$$
 IX. $C \cdot C_0H_0 = Br$ OH

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $8\rangle$ -[2-phenyl-indol] $C_{s0}H_{1s}O_{s}N_{s}S$, Formel X. Vgl. hierzu 3-[4-Sulfo-phenylhydrazono]-2-phenyl-indolenin, Formel XI, Bd. XXI, S. 347.

$$X. \qquad \underbrace{C \cdot N : N \cdot \underbrace{C \cdot 80_{3}H}}_{NH} \qquad XI. \qquad \underbrace{C : N \cdot NH \cdot \underbrace{C \cdot 80_{3}H}}_{N \otimes C \cdot C_{6}H_{5}}$$

2. [Acridyl-(9)-methyl]-diimid C14H11N3, Formel XII.

Benzolazo - [acridyl - (9)] - methan $C_{20}H_{15}N_{3}$, Formel XIII. Vgl. hierzu Acridin-aldehyd-(9)-phenylhydrazon, Formel XIV, Bd. XXI, S. 348.



B. Bis-azo-derivate der Stammkerne.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-3} N_5 = NC_n H_{2n-5} (N: NH)_2$.

 $\mbox{Verbindung } C_4H_5N_5 = \frac{1}{HN:N \cdot \overset{\cdots}{C} \cdot NH \cdot \overset{\cdots}{C} \cdot N:NH} \cdot$

 $\begin{array}{c} \textbf{2.5-Bis-benzolazo-pyrro1} \quad C_{16}H_{13}N_{\delta} = \\ \hline C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot\overset{\Box}{C}\cdot NH\cdot\overset{\Box}{C}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{\delta} \\ \hline HC==CH \\ \hline C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot\overset{\Box}{C}:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{\delta} \\ \end{array}. \quad \begin{array}{c} Vgl. \quad \text{hierzu} \\ \hline KG=-CH \\ \hline C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot\overset{\Box}{C}:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{\delta} \\ \hline \end{array}. \quad \begin{array}{c} Vgl. \quad \text{hierzu} \\ \hline C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot\overset{\Box}{C}:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{\delta} \\ \hline \end{array}. \quad \begin{array}{c} Vgl. \quad \text{hierzu} \\ \end{array}. \quad \begin{array}{c} Vgl. \quad \text{hierzu} \\ \hline \end{array}. \quad$

2.5-Bis-bensolaso-1-methyl-pyrrol $C_{17}H_{15}N_5 = \frac{RC}{C_6H_5 \cdot N : N \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot N : N \cdot C_6H_5}$ B. Beim Kochen von 2.5-Bis-benzolazo-pyrrol mit überschüssigem Methyljodid in alkoh. Natronlauge (O. Fischer, Hepp, B. 19, 2253). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 196°.

 $\textbf{2.5-Bis-p-toluolazo-pyrrol} \quad \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{17}\textbf{N}_{5} = \frac{\textbf{HC}_{---}\textbf{CH}_{6}}{\textbf{CH}_{8}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{N}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CH}_{3}}.$ Vgl. hierzu 5-p-Toluolazo-2-p-tolylhydrazono-pyrrolenin HC—CH

 $CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot N : N \cdot C : N \cdot C : N \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot CH_3, S. 586.$

2.5 - Bis - p - toluolazo - 1 - äthyl - pyrrol $C_{20}H_{21}N_{\delta} = HC$

HC———CH

CH₃·C₆H₄·N:N·C·N(C₂H₅)·C·N:N·C₆H₄·CH₃

azo-pyrrol mit Äthyljodid in alkoh. Natronlauge (O. Fischer, Hepp, B. 19, 2254). Aus 2-p-Toluolazo-1-āthyl-pyrrol (S. 572) und p-Toluoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol (O. Fischer, Hepp, B. 19, 2258). — Stahlblaue Nadeln. F: 180°. Schwer löslich in Alkohol mit rotgelber Farbe.

 $\textbf{2.5-Bis-}\beta\text{-naphthalinaso-pyrrol} \ C_{\textbf{24}}H_{17}N_{5} = \underbrace{C_{10}H_{7}\cdot N: N\cdot \overset{..}{C}\cdot NH\cdot \overset{..}{C}\cdot N: N\cdot C_{10}H_{7}}_{\text{ij}}. \ \ Vgl.$ hierzu 5-β-Naphthalinazo-2-β-naphthylhydrazono-pyrrolenin HC—CH $C_{10}H_7 \cdot N : N \cdot C : N \cdot C : N \cdot NH \cdot C_{10}H_7$, 8. 586.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-15} N_5 = NC_n H_{2n-17} (N:NH)_2$.

Verbindung C₁₄H₁₂N₅, Formel I. 6-Methyl- α -stilbasol-2'.5'-bis-[\langle aso 1 \rangle -naphthol- \langle 2)], I. CH₃· \langle N CH: CH·CH·Chiaphthol- \langle 2)] - \langle 1 aso 2' \rangle - \langle 6 - methyl - α - atilbasol-[Naphthol - (2)] - $\langle 1$ aso $2' \rangle$ - [6 - methyl - α - stilbazol] - $\langle 5'$ aso 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{24}H_{25}O_2N_5$, Formel II. B. Aus diazotiertem 2'.5'-Diamino-6-methyl- α -stilbazol (S. 487) und β -Naphthol in Natronlauge (Ahrens, Luther, B. 40, 3405). — Na₂C₂₄H₂₃O₂N₅. Hellrote Blättchen (aus Alkohol). F: 180° bis 181°.

6-Methyl- α -stilbazol-2'.5'-bis-[\langle azo 1 \rangle -naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)], [Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)]- \langle 1 azo 2' \rangle -[6-methyl- α -stilbazol]- \langle 5'azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)] C₃₄H₂₅O₁₄N₅S₄, Formel III auf S. 582. B. Aus diazotiertem 2'.5'-Diamino-6-methyl- α -stilbazol und Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in Natronlauge (Ahrens, Luther, B. 40, 3405). — Na₄C₃₄H₂₁O₁₄N₅S₄. Braunrote Blätter (aus Wasser).

C. Azoderivate der Oxy-Verbindungen.

- 1. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-5}ON$.

Azoderivate der Monooxy-Verbindungen C_5H_5ON .

- 1. Azoderivat des 2-Oxy-pyridins C₅H₅ON (Bd. XXI, S. 43).
- 5-Benzolazo-2-oxy-pyridin (5-Benzolazo-pyridon-(2))

 C₁₁H₉ON₃, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Bei
 Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf 2-Oxy-pyridin in 1n-Natronlauge
 (Mills, Widdows, Soc. 93, 1377). Beim Erhitzen von 3-Benzolazo-6-chlor-pyridin mit
 Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 100° (M., W., Soc. 93, 1381). Hellgelbe Nadeln
 (aus Toluol). F: 210—212°. Schwer löslich in Wasser und Äther, löslich in Chloroform,
 Aceton und Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig. Die Lösung in konz. Salzsäure ist
 tief orangerot. Liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄
 in verd. Alkohol Anilin und 5-Amino-2-oxy-pyridin. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf 115° entsteht 3-Benzolazo-6-chlor-pyridin.
 - 2. Azoderivat des 3-Oxy-pyridins C₅H₅ON (Bd. XXI, S. 46).
- 6 (?) Benzolazo 3 oxy pyridin C₁₁H₂ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen einer Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in eine eiskalte Lösung von 3 Oxy pyridin in verd. Natronlauge (Mills, Widdens, Soc. 93, 1378). Rotbraune Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 167—169°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Toluol und Chloroform. Die Lösung in Natronlauge ist rotbraun.

b) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-p} ON$.

2 - Benzolazo - S-oxy - indol, 2 - Benzolazo - indoxyl bezw. 2 - Phenylhydrazono3 - oxo - indolin, Isatin - α - phenylhydrazon C₁₄H₁₁ON₃, Formel I bezw. II. B. Aus Indoxyl (Bd. XXI, S. 69) und
Benzoldiazoniumchlorid in wäßr. I. COH
Lösung (Baeyer, B. 16, 2190).

Aus Isatin-α-anil (Bd. XXI, S. 439) und Phenylhydrazin in Benzol (Geigy & Co., D. R. P. 113981; C. 1900 II, 929; Frdl. 6, 580; Sandmeyer, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 130; vgl. Heller, B. 40, 1298; Auwers, Boennecke, A. 381 [1911], 307). Aus O-Methylisatin C₆H₄ CO C·O·CH₃ (Bd. XXI, S. 583) und Phenylhydrazin in Benzol (Heller, B. 40, 1298). — Orangefarbene Prismen mit gelbgrünem Metallglanz (aus Alkohol). F: 229° (Heumann, Bachofen, B. 26, 226), 236° (Zers.) (Baey.), 239° (Zers.) (Hell., B. 40, 1298). 242,5° (korr.) (Bamberger, Elger, B. 36, 1625). Löslich in Alkohol, schwerer löslich in Chloroform und Benzol (Hell., B. 40, 1298). Die Lösung in warmer Natronlauge ist rotbraun; wird aus der alkal. Lösung durch Kohlendioxyd wieder ausgefällt (Baey.). — Die alkal. Lösung wird durch Zinkstaub entfärbt und scheidet dann an der Luft Indigo ab (Baey.). Liefert mit Phenylhydrazin bei 125—130° Isatinosazon (Bd. XXI, S. 445) (Hell., B. 42, 479). Isatin-β-phenylhydrazon s. Bd. XXI, S. 444.

c) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen C_n H_{2n-11} ON.

1. Azoderiyate der Monooxy-Verbindungen CaH.ON.

1. Azoderivate des 6-Oxu-chinolins C.H.ON (Bd. XXI, S. 85).

5-Benzolazo-6-oxy-chinolin C₁₅H₁₁ON₃, s. nebenstehende Formel. C₆H₅·N:N B. Beim Eintragen von Benzoldiszoniumchlorid in die alkal. Lösung von HO 6-Oxy-chinolin (Mathhus, B. 21, 1642). — Orangerote Nadeln (aus absol. Alkohol). Löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser (Ma.). - Liefert auf Wolle einen grangefarbenen Chromlack (MÖHLAU, STEIMMIG, Ztschr. f. Farbenu. Textilindustrie 3, 363; C. 1904 II, 1352; vgl. GANELIN, v. KOSTANECKI, B. 24, 3980).

[4-Brom-benzol] - $\langle 1 \text{ aso } 5 \rangle$ - [6-oxy-chinolin] $C_{18}H_{10}ON_{\bullet}Br$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 4-Brom-benzoldiazoniumchlorid in die alkal. Lösung von 6-Oxy-chinolin (MATHEUS, B. 21, 1643). - Hellrote Nadeln (aus Chloroform). Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

CaHaBr · N : N ĦΩ

5-p-Toluolazo-6-oxy-chinolin C₁₆H₁₃ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von p-Toluoldiazoniumchlorid in die alkal. Lösung von 6-Oxy-chinolin (M., B. 21, 1643). — Rote Nadeln (aus absol. Alkohol). Löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser.

5- β -Naphthalinazo-6-oxy-chinolin $C_{19}H_{18}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von β -Naphthalindiazoniumchlorid in die alkal. Lösung von 6-Oxy-chinolin (M., B. 21, 1643). — Dunkelrote Nadeln (aus absol. Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

C10H7 : N : N

[Bensol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ and 5 \rangle - [6 - oxy - chinolin] $C_{15}H_{11}O_{3}N_{3}S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von p-Diazobenzolsulfonsäure in die alkal. Lösung von 6-Oxy-chinolin (M., B. 21, 1642). — Orangerote Nadeln. Leicht löslich in heißem

HO3S C6H4 N:N

Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther und Chloroform (M.). — Wird von salzsaurer Zinnchlorür-Lösung in Sulfanilsäure und 5-Amino-6-oxy-chinolin zerlegt (M.; ZINCKE, WIEDERногр. А. 290, 364).

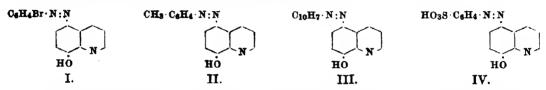
2. Azoderivate des 8-Oxy-chinolins C.H.ON (Bd. XXI, S. 91).

5-Benzolazo-8-oxy-chinolin C₁₅H₁₁ON₃, s. nebenstehende Formel. C₆H₅·N:N B. Beim Eintragen von Benzoldiazoniumchlorid in eine alkal. Lösung von 8-Oxy-chinolin (Matheus, B. 21, 1644). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.



[4-Brom-benzol]- $\langle 1 \text{ azo } 5 \rangle$ -[8-exy-chinolin] $C_{15}H_{10}ON_3Br$, Formel I. В. [4-Brom-benzol]-(1 azo 5)-[6-oxy-chinolin] (M., B. 21, 1645). — Gelbbrauner Niederschlag. Löslich in absol. Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser.

5-p-Toluolazo-8-oxy-chinolin $C_{16}H_{13}ON_3$, Formel II. B. Analog 5-p-Toluolazo-6-oxy-chinolin (M., B. **21**, 1644). — Gelbbraune Blättchen (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.



5- β -Naphthalinazo-8-oxy-chinolin $C_{19}H_{18}ON_3$, Formel III. B. Analog 5- β -Naphthalinazo-6-oxy-chinolin (M., B. **21**, 1645). — Rötlichbraune Nadeln (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ aso 5 \rangle -[8-oxy-chinolin] $C_{18}H_{11}O_4N_3S$, Formel IV. B. Bei Einw. von p-Diazobenzolsulfonsäure auf 8-Oxy-chinolin (O. Fischer, Renour, B. 17, 1642). — Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). — Wird durch Kochen mit salzsaurer Zinnehlorür-Lösung in Sulfanilsäure und 5-Amino-8-oxy-chinolin zerlegt.

2. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{e}ON$.

1. Azoderivat des 4-Oxy-2-methyl-chinolins C₁₀H₃ON (Bd. XXI, S. 104).

[Bensol-sulfonsäure-(1)]-(4 aso 3)-[4-oxy-2-methyl-OH
chinolin], [Bensol-sulfonsäure-(1)]-(4 aso 3)-[4-oxychinaldin] C₁₆H₁₂O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Das
Natriumsalz entsteht bei Einw. von p-diazobenzolsulfonsaurem
Natrium auf 4-Oxy-chinaldin in alkal. Lösung (Conrad, Limpach, B. 21, 1970). — Natriumsalz. Orangerote Nadeln (aus Wasser). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entstehen 3-Amino-4-oxy-chinaldin und Sulfanilsäure.

2. Azoderivat des 8-Oxy-5-methyl-chinolins C₁₀H₅ON (Bd. XXI, S. 110).

7-Bensolaso-8-oxy-5-methyl-chinolin C₁₀H₁₃ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von Benzoldiazoniumehlorid auf 8-Oxy-5-methyl-chinolin (Ganelin, v. Kostanecki, B. 24, 3978). — Carminrote Nadeln (aus Essigsäure). F: 120°. — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entstehen 7-Amino-8-oxy-5-methyl-chinolin und Anilin.

Färbt auf Tonerdebeize gelbrot, auf Eisenbeize dunkelbraun.

2. Azoderivate der Dioxy-Verbindungen.

a) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N$.

5 - Bensolazo - 2.6 - dioxy - 3 - methyl - pyridin, β' - Bensolazo - C₆H₅·N:N· CH₃ α.α'-dioxy-β-picolin C₁₃H₁₁O₂N₃, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Eintragen von Phenylhydrazin in die alkoh.

Lösung von 5.5-Dibrom-2.6-dioxo-3-methyl-1.2.5.6-tetrahydro-pyridin (Bd. XXI, S. 411) (Ruhemann, B. 27, 1272). — Gelbrote Nadeln. Zersetzt sich bei 240°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Eisessig. — Beim Kochen mit Kalilauge entsteht 6-Oxo-5-methyl-1-phenyl-pyridazin-dihydrid-(1.6)-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3696).

b) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $\mathbf{C_9H_7O_2N}$.

1. Azoderivat des 2.4-Dioxy-chinolins C₉H₇O₂N OH HO
(Bd. XXI, S. 171).

2.4.2'.4' - Tetraoxy - [8.3' - aso - chinolin] C₁₃H₁₂O₄N₄,
s. nebenstehende Formel. Über eine Verbindung C₁₈H₁₂O₄N₄,
der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. den Artikel 2.4-Dioxo-3-oximino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin (Bd. XXI, S. 565).

2. Azoderivat des 1.3-Dioxy-isochinolins C₉H₇O₂N (Bd. XXI, S. 176).

4. Bengolego-1 8-dioxy-isochinolin bezw.

N:N C₈H₅

4-Bensolaso-1.8-dioxy-isochinolin bezw.
4-Phenylhydrasono-1.8-dioxo-1.2.8.4-tetra-hydro-isochinolin, α-Bensolaso-homo-ling of the phthalsäure-imid C₁₅H₁₁O₂N₃, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen. B.

Beim Eingießen einer alkal. Lösung von Homophthalimid (Bd. XXI, S. 176) in Benzoldiazoniumchlorid-Lösung (Gabriel, B. 20, 1205). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 258° bis 260°.

3. Azoderivate der Trioxy-Verbindungen.

[4 - Nitro - benzol] - $\langle 1$ aso 3 \rangle - [2.4.6 - trioxy - pyridin] OH $C_{11}H_8O_5N_4$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, die vielleicht diese bezw. eine desmotrope Formel besitzt, s. Bd. XV, S. 485.

D. Azoderivate der Oxo-Verbindungen.

- 1. Azoderivate der Monooxo-Verbindungen.
- a) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-3}ON$.
- **2.4-Bis-benzolazo-3-oxo-tropan, 2.4-Bis-benzolazo-** tropinon $C_{20}H_{21}ON_5$, s. nebenstehende Formel. Vgl. hierzu das 2.4-Bis-phenylhydrazon des Tropantrions-(2.3.4), Bd. XXI, S. 563.
 - b) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} ON$.
- 1. Azoderivate des 2-0xo-pyrrolenins C₄H₃ON (Bd. XXI, S. 267).
- 5-Benzolazo-2-phenylhydrazono-pyrrolenin bezw. 2.5-Bis-benzolazo-pyrrol HC—CH HC—CH

 C₁₆H₁₃N₅ = C₆H₅·N:N·C:N·C:N·NH·C₆H₅

 C₆H₅·N:N·C:N·C:N·C:N·NH·C₆H₅

 C₆H₅·N:N·C·NH·C·N:N·C₆H₅

 Beim C₆H₅·N:N·C:N·C:N·C:N·NH·C₆H₅

 C₆H₅·N:N·C·NH·C·N:N·C₆H₅

 Beim C₆H₅·N:N·C·NH·C₆H₅

 Alkohol unter Kühlung (O. Fischer, Hepp, B. 19, 2253). Aus Pyrrol-α-carbonsāure (S. 23) und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung in der Kälte (F., H., B. 19, 2258). Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 131°. Sublimiert bei höherer Temperatur teilweise unzersetzt. Leicht löslich in Benzol, löslich in Äther und Alkohol, fast unlöslich in Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von etwas Alkalilauge fuchsinrot. Beim Kochen mit überschüssigem Methyljodid in alkoh. Natronlauge entsteht 2.5-Bis-benzolazo-1-methyl-pyrrol (S. 582).

 $\begin{array}{c} \textbf{5-p-Toluolazo-2-p-tolylhydrazono-pyrrolenin} \\ \textbf{HC} & \textbf{ECH} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{17}\textbf{N}_{5} = \\ \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}:\textbf{N}\cdot\textbf{N}+\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CH}_{3} \\ \textbf{HC} & \textbf{CH} \end{array} \begin{array}{c} \textbf{Dezw.} \\ \textbf{Dezw.} \end{array}$

CH₃·C₆H₄·N:N·C·NH·C·N:N·C₆H₄·CH₃
B. Analog 2.5-Bis-benzolazo-pyrrol (F., H., B. 19, 2254, 2258). — Rote Prismen mit stahlblauem Reflex. F: 179°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

5- β -Naphthalinazo-2-phenylhydrazono-pyrrolenin bezw. 5-Benzolazo-2- β -naphthylhydrazono-pyrrolenin bezw. 2-Benzolazo-5- β -naphthalinazo-pyrrol $C_{20}H_{15}N_5=HC$ —CH

 $C_{10}H_7 \cdot N : N \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C} : N \cdot N H \cdot C_6H_5 \xrightarrow{\text{bezw.}} C_6H_5 \cdot N : N \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C} : N \cdot N H \cdot C_{10}H_7 \xrightarrow{\text{bezw.}}$

. B. Bei Einw. von β-Naphthalindiazoniumsalz auf 2-Benzol-C₁₀H₇·N:N·C·NH·C·N:N·C₆H₅

azo-pyrrol in Alkohol bei Gegenwart von Soda (F., H., B. 19, 2256). Entsteht in analoger Weise auch aus Benzoldiazoniumchlorid und 2-β-Naphthalinazo-pyrrol (F., H.). — Ziegelrote Blättehen mit bläulichem Reflex. F: 151°. Schwer löslich in Alkohol.

 $5 \cdot \beta \cdot \textbf{Naphthalinazo} \cdot 2 \cdot \beta \cdot \textbf{naphthylhydrazono-pyrrolenin bezw. 2.5-Bis-}\beta \cdot \textbf{naphthalinazo-pyrrol } C_{10}H_{17}N_5 = C_{10}H_7 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_{10}H_7 \text{ bezw.}$

HC----CH . Bronzefarbene Blättchen. F: 228°; ziemlich sehwer löslich $C_{10}H_7\cdot N: N\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot N: N\cdot C_{10}H_7$ in Alkohol; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau, wird aber bald schmutzig dunkelbraun (F., H., B. 19, 2255).

2. Azoderivat des Pyridons-(2) C₅H₈ON (Bd. XXI, S. 268).

5-Bensolaso-2-oxo-1.2-dihydro-pyridin, 5-Bensolaso-pyridon-(2) $C_{11}H_0ON_3 = HC: CH\cdot C\cdot N: N\cdot C_0H_5$ ist desmotrop mit 5-Benzolazo-2-oxy-pyridin, S. 583.

c) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen Cn Henne ON.

AZOHEMIPINSÄUREDIIMID

3-Benzolaso-2-oxo-indolin, 3-Benzolazo-oxindol $C_{14}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel. Vgl. hierzu Isatin- β -phenylhydrazon $C_6H_4 < C > CO > CO N \cdot NH \cdot C_6H_5$, Bd. XXI, S. 444.

d) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen C_n H_{2n-15}ON.

Azoderivate der Monooxo-Verbindungen C₁₂H₂ON.

- 1. Azoderivat des 2-Oxo-6.7-benzo-indolins C₁₂H₂ON (Bd. XXI, S. 331).
- 3 Bensolazo 2 oxo 6.7 benso indolin, 3 Bensolazo 6.7 benso oxindol $C_{18}H_{18}ON_8$, s. nebenstehende Formel. Vgl. hierzu 6.7 Benzo isatin phenylhydrazon (3) $C_{10}H_6 < C_{NH} > C_0$ N· NH· C_6H_6 , Bd. XXI, S. 525.
 - 2. Azoderivat des 2-Oxo-4.5-benzo-indolins C₁₂H₂ON (Bd. XXI, S. 332).

2. Azoderivate der Dioxo-Verbindungen.

- 4-Benzolazo-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, α -Benzolazo-homophthalsäure-imid $C_{15}H_{11}O_2N_3$, Formel I, ist desmotrop mit 4-Benzolazo-1.3-dioxy-isochinolin, S. 585.
- 4-Benzolazo-2-äthyl-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, α -Benzolazo-homophthalsäure-äthylimid $C_{17}H_{16}O_2N_3$, Formel II. Vgl. hierzu 2-Äthyl-1.3-dioxo-4-phenylhydrazono-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin C_6H_4 C_6 C_6

3. Azoderivate der Trioxo-Verbindungen.

 $\begin{array}{ll} \textbf{[4-Nitro-benzol]-\langle 1\,azo\,3\rangle-[2.4.6-trioxo-piperidin]}} & C_{11}H_{8}O_{5}N_{4} =\\ H_{2}C\cdot CO\cdot CH\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}\\ OC\cdot NH\cdot CO \end{array}. \quad \text{Eine Verbindung, die vielleicht diese bezw. eine desmotrope} \\ \text{Formel besitzt, s. Bd. XV, S. 485.} \end{array}$

E. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.

[4.5 - Dimethoxy - 1.3 - dioxo-isoindolin] - $\langle 7 \text{ aso } 7 \rangle$ - [4.5 - dimethoxy - 1.3 - dioxo-isoindolin], 6.7.6'.7'-Tetramethoxy-1.8.1'.3'-tetraoxo-[4.4'-azoisoindolin], Diimid der 4.5.4'.5' - Tetramethoxy - azobenzol - tetracarbonsäure- (2.3.2'.3'), Azohemipinsäure-diimid $C_{20}H_{18}O_8N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 1 Mol Azoopiansäure (Bd. XVI, S. 266) mit 2 Mol Hydroxylaminhydrochlorid in 90°/oigem Alkohol (Claus, Predari, J. pr. [2] 55, 181). — Gelbes Krystallpulver. F: 250° (Zers.). Sehr schwer löslich.

F. Azoderivate der Carbonsäuren.

1. Azoderivate der Monocarbonsäuren.

4-Bensolaso-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(8)-äthylester, N:N·C₆H₅
4-Bensolaso-2.6-dimethyl-nicotinsäure-äthylester, γ -Bensolaso-2.6-dimethyl-nicotinsäure-äthylester, γ -Bensolaso-2.6-dimethyl-nicotinsäure-äthylester $C_{16}H_{17}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen der alkoh. Lösung von 4-Phenylhydrazino-2.6-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (8. 569) mit gelbem Quecksilberoxyd (MICHAELIS. A. 366, 362). — Dunkelrote Nadeln (aus Äther). F: 78°.

2. Azoderivate der Dicarbonsäuren.

{1-[2.6-Dimethyl-3.5-dicarbäthoxy-pyridyl-(4)]-bensol}-(3 aso 1)-naphthol-(2) $C_{29}H_{27}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-phenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5)-diāthylester und β-Naphthol in alkal. Lösung (Lepetit, G. 17, 468). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 151°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, leicht in heißem Eisessig. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen.

{1-[2.6-Dimethyl-3.5-dicarboxy-pyridyl-(4)]-benzol}- $\langle 3$ aso 4>-[N.N-dimethyl-anilin] $C_{23}H_{22}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 2.6-Dimethyl-4-[3-aminophenyl]-pyridin-dicarbonsäure-(3.5) und Dimethylanilin (L., G. 17, 470). — Rotbraun. Zersetzt sich bei 170°, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Wasser; leicht löslich in Säuren und Alkalilaugen.

 $\{1-[2.6-\text{Dimethyl-3.5-dicarbäthoxy-pyridyl-(4)}]-\text{benzol}\}-\{3\text{ aso 4}\}-[N.N-\text{dimethyl-anilin}]$ $C_{27}H_{20}O_4N_4=NC_5(CH_3)_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2.$ B. Aus diazotiertem 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-phenyl]-pyridin-dicarboneäure-(3.5)-diāthylester und Dimethylanilin (L., G. 17, 467). — Gelblichrote Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther und warmem Alkohol. Löst sich in Säuren mit roter Farbe und wird aus dieser Lösung durch Alkalien als citronengelbes Pulver wieder gefällt. — $C_{27}H_{20}O_4N_4+2HCl+PtCl_4$. Brauner Niederschlag. Zersetzt sich bei 150°, ohne zu schmelzen.

G. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren.

8-Bensolazo-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(4), 8-Bensolazo-CosH 2.6 - dioxy - isonicotinsäure, Bensolazocitrazinsäure $C_{12}H_0O_4N_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Bei Einw. von Benzoldiazoniumehlorid auf 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(4) (8. 254) in alkal. Lösung (Sell, Easterfield, Soc. 63, 1042). — Gelblichrote Flocken. Verkohlt bei 230°, ohne zu schmelzen. — $NaC_{12}H_8O_4N_2+6H_2O$. Hellgelber Niederschlag.

8-Bensolaso-5-chlor-2.6-dioxy-pyridin-carbonsäure-(4)-amid,
8-Bensolaso-5-chlor-2.6-dioxy-isonicotinsäure-amid, Bensolasochlorcitrasinsäure-amid C₁₃H₂O₂N₄Cl, s. nebenstehende Formel, bezw.
desmotrope Formen. B. Bei Einw. von Phenylhydrazin auf Trichlorcitrazinsäure-amid (S. 330) in Alkohol (Ruhemann, Allhusen, B. 27, 579). — Gelbrote
Blättchen. Schwer löslich in Alkohol. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entsteht 1-Phenylpyrazolon-(5)-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3696). Unverändert löslich in kalter Kalilauge mit
dunkelroter Farbe; beim Kochen mit konz. Kalilauge erhält man Dioxalessigsäure-monophenylhydrazon (Bd. XV, S. 387).

H. Azoderivate der Amine.

Azoderivate der Monoamine C_n H_{2n-14} N₂.

- 1. Azoderivat des 4'-Amino-α-stilbazols C₁₈H₁₀N₀ (S. 461).
- . [Benzol sulfonsäure (1)] $\langle 4$ azo 3' \rangle [4' amino- α -stilbazol] $C_{19}H_{18}O_3N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und 4'-Amino- α -stilbazol (S. 461) in alkal. Lösung (Ahrens, Luther, B. 40, 3405). $KC_{19}H_{15}O_3N_4S$. Gelber Farbstoff. Die Einw. von Zinnehlorür und Salzsäure führt zu Sulfanilsäure und 3',4'-Diamino- α -stilbazol.
- 2. Azoderivate der Monoamine C₁₄H₁₄N₂.
- 1. Azoderivat des 2'-Amino-6-methyl-α-stilbazols C₁₄H₁₄N₂ (S. 462).

 [Benzol-sulfonsäure-(1)]- ⟨4 azo 5'⟩- [2'-amino-6-methyl-α-stilbazol] C₂₀H₁₈O₃N₄S, s. nebenstehende
 Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und 2'-Amino-6-methyl-α-stilbazol in alkal. Lösung (Ahrens, Luther, B.

 40, 3404). NaC₂₀H₁₂O₃N₄S. Gelbbraune Krystalle (aus
 Alkohol). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entstehen Sulfanilsäure und 2'.5'-Diamino-6-methyl-α-stilbazol.

J. Azoderivate der Hydrazine.

 $\begin{array}{c} \textbf{2(bezw. 3) - Benzolazo - 3(bezw. 2) - phenylhydrazino - indol } & C_{30}H_{17}N_{\delta} = \\ C_{6}H_{4} & \underbrace{C(NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})}_{NH} & C\cdot N:N\cdot C_{6}H_{5} & bezw. \\ C_{6}H_{4} & \underbrace{C(N:N\cdot C_{6}H_{5})}_{NH} & C\cdot NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}. \\ \end{array} \\ \textbf{Vgl.} \\ \text{hierzu Isatinosazon } & C_{6}H_{4} & \underbrace{C(:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})}_{NH} & C:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}, \\ \textbf{Bd. XXI, S. 445.} \\ \end{array}$

X. Diazo-Verbindungen.

(Vgl. die Einleitung zu isocyclischen Diazo-Verbindungen. Bd. XVI. S. 426.)

A. Diazoderivate der Stammkerne.

1. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} ON_3$.

2 - Methyl-indol-diazoniumhydroxyd-(3) $C_9H_9ON_3$, $C_9H_9ON_3$, s. nebenstehende Formel.

3- Diazo- 2-methyl-indol
$$C_9H_7N_3=C_0H_4$$

$$\stackrel{C}{\stackrel{\cdot}{N_3}}C\cdot CH_3 \text{ oder } C_8H_4\stackrel{C(:N_2)}{\stackrel{\cdot}{N_2}}C\cdot CH_3, \text{ s.}$$

bei 3-Amino-2-methyl-indol, S. 441.

2. Monodiazo-Verbindungen C_nH_{2n-15}ON₃.

stehende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Diazotieren von 3-Amino-carbazol mit verd. Salzsäure und Natriumpitzit Turm

stenende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Diazotieren von 3-Amino-carbazol mit verd. Salzsäure und Natriumnitrit-Lösung (Ruff, Stein, B. 34, 1668, 1680). — Nur in Lösung bekannt. Zersetzt sich rasch am Licht. Wurde wegen der hohen Lichtempfindlichkeit (ebenso wie die weiter unten angeführten Doppelsalze) zur Herstellung photographischer Kopien vorgeschlagen. Liefert mit Phenolen und Aminen substantive, zum Teil sehr lichtechte Farbstoffe. — Zinkchlorid-Doppelsalz. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — C₁₂H₈N₃·Cl + HgCl₂. Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser in Wasser.

Carbazol-diazosulfonsäure-(3) $C_{12}H_9O_3N_3S$ der nebenstehenden Formel s. S. 578.

3. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} ON_3$.

2-Phenyl-indol-diazonium hydroxyd - (3) $C_{14}H_{11}ON_3$, $C_{NS}C_{C_0H_5}$ s. nebenstehende Formel. s. nebenstehende Formel.

sebenstehende Formel.

3-Diazo-2-phenyl-indol
$$C_{14}H_0N_3 = C_0H_4$$

$$N_3 C \cdot C_0H_5 \text{ oder } C_0H_4 C \cdot N_3 C \cdot C_0H_5$$

s. bei 3-Amino-2-phenyl-indol, S. 464.

4. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} ON_3$.

2.5 - Diphenyl - pyrrol - diazonium hydroxyd - (3) $C_{16}H_{18}ON_{8} =$ $HC \longrightarrow C \cdot N(:N) \cdot OH$

CoHs CNH CC CoHs

3 - Diazo - 2.5 - diphenyl - pyrrol $C_{16}H_{11}N_3$, Formel I oder II, s. bei 3-Amino-2.5-diphenyl-pyrrol, I. $\begin{array}{c|c} HC & C \\ \parallel N_2 \parallel & II. & HC & C: N_2 \\ C_*H_* \cdot C \cdot N \cdot C \cdot C_*H_4 & II. & C_*H_5 \cdot C \cdot N : C \cdot C_6H_5 \end{array}$

5. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-27} ON_3$.

2.3.5 - Triphenyl - pyrrol - diazonium hydroxyd - (4) $\rm C_{22}H_{17}ON_3=HO\cdot(N:)N\cdot C_{----}C\cdot C_6H_5$

4-Diazo - 2.3.5 - triphenyl-pyrrol $C_{22}H_{15}N_3$, Formel I oder II, s. bei 4-Amino - 2.3.5 - triphenylpyrrol, S. 479.

$$I. \begin{array}{c|c} C & C \cdot C_6H_5 \\ \hline N_2 & II. & N_3 : C - C \cdot C_6H_5 \\ \hline C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot C_6H_5 & III. & C_6H_5 \cdot C : N \cdot C \cdot C_6H_5 \end{array}$$

II.
$$\begin{array}{c} \mathbf{N_2:C---C\cdot C_6H_5} \\ \mathbf{C_6H_5\cdot C:N\cdot C\cdot C_6H_5} \end{array}$$

B. Diazoderivate der Oxy-Verbindungen.

1. Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen.

4-Oxy-2-methyl-chinolin-diasoniumhydroxyd-(8), 4-Oxychinaldin - diazoniumhydroxyd - (3) $C_{10}H_9O_2N_3$, s. nehenstehende Formel. — Chlorid $C_{10}H_9ON_3$ · Cl. B. Beim Versetzen einer äther. Lösung von Anhydro-[4-oxy-2-methyl-chinolin-diazohydroxyd-(3)] (s. u.) mit · N(: N) · OH alkoh. Salzsäure (Conrad, Limpach, B. 21, 1979). Rötliche Krystalle.

Anhydro - [4 - oxy - 2 - methyl - chinolin - diasohydroxyd - (3)], 3 - Diaso - 4 - oxychinaldin 1) C10H7ON3. B. Man versetzt eine Lösung von 3-Amino-4-oxy-chinaldin in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit; nach etwa 10 Min. wird die Säure mit Natriumdicarbonat abgestumpft und die Lösung mit Äther ausgeschüttelt (CONBAD, LIMPACH, B. 21, 1978). — Gelbe Nadeln (aus Ather und Benzol). F: 129-131° (Zers.). Liefert beim Behandeln mit Zinn und konz. Salzsäure 3-Amino-4-oxy-chinaldin.

2. Diazoderivate der Dioxy-Verbindungen.

3-Nitro-4-diago-2.6-dioxy-pyridin bezw.
3-Nitro-2.6-dioxo-4-nitrosimino-piperidin C₅H₄O₅N₄. Formel III bezw. IV, bezw. weitere desmotrope Formen, Nitrosonitroglutasin. B. Das Natriumsalz entsteht beim Versetzen einer Lösung von Glutazin in verd. Natronlauge mit Natriumnitrit und Eintragen der mit Wasser verdünnten Flüssigkeit in verd. Essigsäure (v. Pechmann, B. 20, 2657; Baron, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1732). — Die Lösung des Natriumsalzes gibt mit den Salzen der Erdalkalien und der Schwermetalle meist gelbe, schwer lösliche, krystallinische Niederschläge, zeigt die Liebermannsche Nitroso-Reaktion und gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung: beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure wird salnetrige mit Eisenchlorid eine grüne Färbung; beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure wird salpetrige Säure abgespalten (v. P.). — $NaC_5H_2O_5N_4$ (bei 100°). Rotviolette Nadeln (v. P.).

8.5-Dinitro-4-diago-2.6-dioxy-pyridin bezw. 8.5-Dinitro-2.6-dioxo-4-nitros-imino-piperidin C₅H₂O₇N₅, Formel V bezw. VI, bezw. weitere desmotrope Formen, Nitroso-dinitroglutatin. B. Das Natriumsalz entstent beim Erwärmen des Natriumsalzes des Nitrosonitroglutazins in essigsaurer Lösung mit überschüssigem Natriumnitrit (v. Pron-Mann, B. 20, 2657). — Das Natriumsalz spaltet beim Erwärmen mit verd Säumen saltet beim Erwärmen mit verd

spaltet beim Erwärmen mit verd. Säuren salpetrige Säure ab und gibt mit Metallsalz-Lösungen unlösliche, gelbe Niederschläge. — $NaC_5H_9O_7N_5$. Zinnoberrotes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkalien. — $Ca_3(C_5O_7N_5)_2$. Krystalle.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die Angaben in Bd. XVI, S. 520.

3. Diazoderivate der Tetraoxy-Verbindungen.

Diazopapaverin C₂₀H₁₀O₄N₂
der nebenstehenden Formel und
seine Derivate s. Syst. No. 3868.

C. Diazoderivate der Oxo-Verbindungen.

1. Diazoderivate der Monooxo-Verbindungen.

2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-ehinolin-diazoniumhydr-oxyd-(7), Hydrocarbostyril-diazoniumhydroxyd-(7)
C₉H₉O₂N₃, s. nebenstehende Formel. — Chlorid C₂H₂ON₃·Cl. B.
Beim Versetzen einer Lösung von 7-Amino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin in alkoh. Salzsäure mit einer alkoh. Äthylnitrit-Lösung und Versetzen der Lösung mit Äther (GABRIEL, B. 14, 2332 Anm.). Gelbe bis gelbbraune Blättchen. Verpufft beim Erhitzen. Liefert bei der Zersetzung mit Alkohol Hydrocarbostyril.

2. Diazoderivate der Dioxo-Verbindungen.

2-Oxo-3-oximino-indolin-diazoniumhydroxyd-(6),
3-Oximino-oxindol-diazoniumhydroxyd-(6) C₈H₆O₃N₄,
s. nebenstehende Formel. — Chlorid C₈H₈O₂N₄ · Cl. B. Beim
Eintragen von Amylnitrit in eine Lösung von salzsaurem 6-Amino-oxindol (8. 518) in alkoh.
Salzsäure (Gabriel, R. Meyer, B. 14, 832, 2332). Gelbe Nadeln. Verpufft beim Erhitzen.
Wird beim Kochen mit Alkohol nur langsam zersetzt. Liefert beim Kochen mit Alkohol und Salzsäure 3-Oximino-oxindol (Bd. XXI, S. 443).

D. Diazoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.

Papaveraldin - diazoniumhydroxyd $C_{20}H_{19}O_{5}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. — Sulfat $C_{20}H_{18}O_{5}N_{3}\cdot O\cdot SO_{2}H$. B. Beim Diazotieren von Aminopapaveraldin (S. 541) mit Nitrit-Lösung und verd. Schwefelsäure (PSCHORE, STÄHLIN, SILBERBACH, B. 37, 1939). Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 120° dunkel und schmilzt bei 225° (korr.) zu einer dunkelgrünen Flüssigkeit. Beim Erwärmen der schwefelsauren Lösung über 60° erfolgt eine lebhafte Gasentwicklung und Ausscheidung nadelförmiger Krystalle.

XI. Azoxy-Verbindungen.

(Vgl. die Einleitung zu isocyclischen Azoxy-Verbindungen, Bd. XVI, S. 620.)

8.8'-Dimethyl-[5.5'-azoxychinolin] C₂₀H₁₆ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Neben 5-Amino-8-methyl-chinolin und 8.8'-Dimethyl-[5.5'-azochinolin] (S. 577) bei der Reduktion von 5-Nitro-8-methyl-chinolin mit Eisenfeile und Salzsäure (NOEL-TING, TRAUTMANN, B. 23, 3679). Neben 8.8'-Dimethyl-[5.5'-azochinolin] bei der elektrolytischen Reduktion von 5-Nitro-8-methyl-chinolin in alkal. Lösung an einer Nickelkathode (Elbs, Z. El. Ch. 10, 579). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 201°; ziemlich leicht löslich in Eisessig, Alkohol und den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (N., T.).

1.1' - Diäthyl - 3.3' - dinitro9.2'-diphenyl-[5.5'(P)-asoxyindol]
oder 1.1'- Diäthyl-5.5'(P) - dinitro9.2' - diphenyl - [8.3'-asoxyindol] $C_{22}H_{26}O_5N_6$, Formel I oder II. B.
Beim Kochen von 1-Äthyl-3.5(?)-dinitro-2-phenyl-indol (Bd. XX, S. 469)
mitüberschüssiger alkoholischer Kalilauge (Angell, Angellico, G. 30 II,

282). — Braune Krystalle, die bis 285° nicht schmelzen und in allen Lösungsmitteln unlöslich sind.

XII. Nitramine.

4-Nitramino-chinolin, [Chinolyl-(4)]
NH·NO2

N:N(:0)·OH

nitramin C₉H₇O₂N₃, Formel III bezw. IV. Zur III.

Konstitution vgl. Tschitschibabin, Witkowski,

LAPSCHIN, Ж. 57 [1925/26], 306; B. 58 [1925],

804. — B. Beim Eintragen von schwefelsaurem 4-Amino-chinolin in gekühlte rauchende Salpetersäure (Claus, Frobenius, J. pr. [2] 56, 202). — Gelbe, stark lichtbrechende Nadeln mit 1H₃O (aus Wasser), die bei 120° das Krystallwasser verlieren und sich bei 207° zersctzen (Cl., Fr.). Löslich in Alkohol und in heißem Wasser; leicht löslich in Alkalien (Cl., Fr.). —

NaC₉H₆O₂N₃. Leicht löslich in Wasser (Cl., Fr.). — 2C₉H₇O₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle. Zersetzt sich bei 210°; wird durch Wasser hydrolysiert (Cl., Fr.).

6 - Nitro - 4 - nitramino - chinolin, NH·NO2 N: N(:0) OH [6 - Nitro - chinolyl - (4)] - nitramin O2N bezw. O2N bezw. O2N tutution vgl. Tschitschiababin, Witkowski, N bezw. O2N N bezw. O2

XIII. Triazene.

1.3 - Di - β - pyridyl - triasen, 3.3'-Diazoamino-pyridin $C_{10}H_{9}N_{5}$, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt eine gut gekühlte verdünnte Lösung von 2 Mol salzsaurem 3-Amino-pyridin mit 1 Mol Natriumnitrit und fällt mit Natriumacetat-Lösung (Mohr, B. 31, 2495). — Hellgelbe Nadeln oder Prismen mit violettem Reflex (aus Benzol). F: 173—174° (Zers.). Löslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in siedendem Äther und Ligroin.

1 - Phenyl - 3 - [chinolyl - (6)] - triamen, 6 - Benzoldiazoamino-chinolin $C_{15}H_{12}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Benzoldiazoniumchlorid und der berechneten Menge 6-Aminochinolin in stark verdünnter alkoholischer Lösung; die freie Base fällt man mit Natriumacetat (Knueppel, A. 310, 87). — Orangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 142°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Ather, unlöslich in Wasser. — $C_{15}H_{12}N_4 + HCl$. Rote Nadeln (aus Alkohol). In wäßr. Lösung wenig beständig.

Hydroxymethylat $C_{16}H_{16}ON_4 = (HO)(CH_2)NC_6H_6 \cdot N_2H \cdot C_6H_5$. — Jodid $C_{16}H_{12}N_4 \cdot I$. B. Beim Erhitzen einer methylalkoholischen Lösung von 6-Benzoldiazoamino-chinolin mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (KNUEPPEL, A. 310, 88). Tiefrotbraune Nadeln (aus Wasser). F: 220°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol.

XIV. C-Magnesium-Verbindungen.

 $\begin{array}{l} \alpha \text{ - Pyrrol magnesium hydroxyd}, \quad \alpha \text{ - Pyrryl magnesium hydroxyd} \\ C_4H_5ONMg = \frac{HC - CH}{HC \cdot NH \cdot C \cdot Mg \cdot OH}. \quad \text{Diesem Hydroxyd entsprechen vielleicht die Bd. XX,} \\ \text{S. 163 abgehandelten Verbindungen.} \end{array}$

Register für den zweiundzwanzigsten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

Acet-s. auch Aceto- und Aces
tyl-.
Acetaminoacetaminophenyls
acridin 492.
Acetaminoacetoxy-s. Acets
oxyacetamino-.
Acetaminoacetyl-carbazol 460.
— tetrahydrochinolin 439.

Acetaminoāthoxy- s. Äthoxyacetamino-. Acetamino-āthylbenzoacridiniumhydroxyd 474.

āthylpyridin 434.
benzalchinaldin 472.

— benzoacridin 474. — benzoacridinhydroxyāthys

lat 474.

 benzoylpseudoekgoning methylester 208.

— carbazol 460.

chinaldin 453, 454.
chinolin 445, 446, 448, 450.

chinoin 446, 446, 448, 460
 chinolinhydroxymethylat
 448.

Acetaminodimethyl-acridin 465.

benzoacridiniumhydroxyd
 476.

- chinolin 457.

— phenylbenzoacridiniums hydroxyd 483.

- pyridin 436.

Acetaminodioxy- s. Dioxyacetamino-.

Acetaminoisophthalsäure, Lactam 307.

Acetaminomethoxy- s. Methoxyacetamino-.

Acetaminomethyl-acetaminos phenylbenzoacridin 496.

 — āthylbenzoacridiniumhydrs oxyd 476.

äthylphenylbenzoacridinisumbromid 483.

- benzoacridin 476.

 benzoacridinhydroxyāthys lat 476.

 benzoacridinhydroxymes thylat 476. Acetaminomethyl-carbostyril 522.

- chinolin 453, 454, 455, 456.

— chinolon 522.

- indol 442.

- indolcarbonsäureäthyls ester 545.

Acetaminomethylphenylacridiniumhydroxyd 477.

- benzoacridin 483.

 benzoscridinhydroxymes thylat 483.

Acetamino-naphthalinindolindigo 538.

- naphthostyril 524.

— nitrophenylchinolin 466.

Acetaminooxy- s. Oxyacets

Acetamino-papaverin 515.

— pentamethylpyrrolidin423.

— phenylacridin 477.

phenylacridinhydroxysmethylat 477.

phenylhydrazonomalonylsbisaminodimethylpyrrolsdicarbonsäurediäthylsester 145.

- phenyllepidin 470 (s. auch

469). — phthalsāureanil 534.

phthalsaureimid 534.
phthalsauretolylimid 534.

- pseudococain 208.

— pyridin 429, 432, 433.

stilbazol 461.styrylchinolin 472.

- styrytenmoim 472. - terephthalsäure, Lactam 307.

tetramethylacetylpyrrolisdin 423.

- tetramethylpyrrolidin 423.

 trimethylacridiniumhydrs oxyd 465.

 trimethylpiperidin 421, 422.

Acetessigsäureäthylestertolylshydrazon 70.

Acetiminodioxo- s. Dioxoscetimino-.

Aceto- s. auch Acet- und Aces tyl-.

Acetonchinolylhydrazon 565. Acetoxyacetamino-chinolin 501, 503.

- phenylchinolin 507.

Acetoxyacetylindol-carbonsaure 230.

carbonsäureäthylester 229.

- carbonsäuremethylester

Acetoxyindol-carbonsaure 63, 227.

— carbonsäureäthylester 228.

— carbonsäuremethylester

Acetoxypentamethylpiperis dincarbonsäuremethyls ester 194.

Acetyl- s. auch Acet- und Aceto-.

Acetylamino- s. Acetamino-Acetylanilino-bernsteinsäures imid 530.

- brenzweinsäureanil 532.

- brenzweinsäureimid 532.

- tricarballylsäureäthylesters imid 560.

Acetyl-anthranilsäurecarbonsäure, Lactam 307.

 benzoflavinhydroxymes thylat 494.

 benzooxindolchinoncarbonsäureäthylester 350, 379.

cincholoipon 12.

— cincholoiponsäure 129 (s. auch 127, 130).

 dihydrokollidincarbons säureäthylester 305.

- dimethylanilinisatin 528.

— glutazin 512. — guvacin 17.

– indoxylsäure 227.

indoxylsäureäthylester
 228, 229.

— indoxylsäuremethylester 227, 229.

— merochinen 20.

- metanicotin 438.

- nicotenylamidoxim 41.

— nicotinsaure 306.

38*

Acetyl-oxoiminocarbathoxys pyrrolinylbernsteinsäures diathylester 369.

pseudoekgoninnitril 209. pyrrolcarbonsäure 301.

- tetrahydrochinolinearbons säure 58 (s. auch 57).

tetrahydrocinchoninsäure

tetrahydropyridincarbon= säure 17.

— toluidinomethylacetyls oxindol 519.

Aconit-anilsäure 331.

imidsäure 330.

Aconitsäure-anil 331.

— imid 330.

toluididtolylimid 331. Acridincarbonsaure 101.

Acridin-gelb 488; Base 488.

orange, Base 487.orange 2 G 487.

- orange R 490.

Acridinsäure 169.

Acridolcarbonsäure 244, 320, Acridon-carbonsaure 320.

- sulfonsäure 413.

Acridyl-acrylsäure 105.

- benzoesäure 111. Acridylbenzoesäure-äthyl= esterhydroxymethylat 112.

hydroxymethylat 112.

methylesterhydroxyme: thylat 112.

Acridylpropionsäure 101. Acridylpropionsäure-hydroxy methylat 102

methylesterhydroxy= methylat 102.

Äthenyl- s. Vinyl-.

Äthoxalylchinolylhydrazin 564.

Athoxyacetaminochinolin 501, **503.**

Athoxyacetoxy-dinicotinsäus reäthylester 276.

pyridindicarbonsaure. åthylester 276.

Athoxyathylcarboxyphenyl= chinolin 249.

Athoxyathylpyridondicarbon= säure-äthylester 379.

diäthylester 380. Athoxy-aminochinolin 501, 502.

anilinochinolin 500.

 benzaminochinolin 501, 503.

 bisdimethylaminophenyl= phthalimidin 540.

carboxyphenylchinolin 244.

chinolinearbonsaure 232, 233.

Äthoxy-chinolinearbonsäures äthvlester 233.

chinolylphthalsäure 273. - cinchoninsaure 233.

- cinchoninsäureäthylester 233.

dimethylpyridincarbons säure 221.

– indolcarbonsäure 227.

— indolcarbonsăureăthvls ester 228.

methylbisdimethylaminos phenylphthalimidin 540.

methylindolsulfonsäure 406.

nicotinsăure 215.

oxobenzyldihydrochinolins carbonsäure 374.

phenylpyridondicarbon= saurediathylester 380.

pyridincarbonsaure 215. Äthoxysulfophenyl-chinaldin

410.

styrylchinolin 411.

Äthyläther-apocinchensäure

homapocinchensäure 244.

indoxylsäure 227.

indoxylsäureäthylester

Äthylaminoäthylpiperidin 419. Äthylaminoäthylpyridon-car= bonsaure 558

dicarbonsaure 361.

 dicarbonsäureäthylester 361.

Athylamino-coniin 420.

 diäthylaminophenylacris din 492.

methylaminophenylacris din 493.

 methylphenylbenzoacridin 482.

— methylphenyldihydrobens

zoacridin 480. phenylbenzoacridin 481.

 phenyllepidin 470. propylpiperidin 420.

propylpyridin 436.

trimethyläthylpyrrolidon

Äthyl-benzochinolincarbon: säure 102.

benzocinchoninsäure 102.

benzoindolsulfonsäure 399. – benzooxindolchinoncar:

bonsäureäthylester 350.

 benzovlenchinolin, Sulfons saure 413.

carbostyrilcarbonsäure 241, 310.

carboxymethylenphthal. imidin 312. chinaldinsäure 93.

Äthylchinolin-carbonsaure 93.

carbonsaurehvdroxymes thylat, Anhydrid 93.

dicarbonsaure 171.

sulfonsäure 398. Äthyl-chinoloncarbonsäure 310.

cincholoiponsăure 127, 129.

cinchoninsäure 93.

cinchoninsäuremethyl= betain 93.

Äthyleyan-carbostyril 310.

chinolon 310.

dihydrochinolin 66.

isocarbostyril 241.

isochinolon 314

tetrahydropyridin 17. Äthyl-dibenzoylglutazincars

bonsäureäthylester 344. dibromathylpiperidylessigs

säureäthylester 12. dicyanglutaconsäureimid

dihydrocarbostyrilearbons säureäthylester 309.

dihydrocinchoninsäures nitril 66.

dinicotinsaure 162.

diphenylpiperidondicar= bonsaurediäthylester 352.

Äthyldiphenylpyridon-dicar= bonsaure 353.

dicarbonsäurediäthylester 353.

Äthylenbis-dimethyldicyan: glutarsaureimid 355.

dioxodimethyldicyanpipe= ridin 355.

methylphenylpyrrolcar: bonsaure 91.

oxotrimethylcyantetra= hydropyridin 297.

oxotrimethyltetrahydros pyridincarbonsäurenitril 297.

Äthyl-glutazin 513.

glutazincarbonsäureäthyl= ester 557.

heptylbenzochinolincars bonsäure 103.

— heptylbenzocinchonin=

sāure 103. hydrocarbostyrilcarbon^{*}

säureäthylester 309. Äthyliden-cinchoxinsäure 310.

piperidylessigsaure 634. Athyl indolcarbonsaure 62.

isocarbostyrilcarbonsaure 311.

isocarbostyrilearbonsäures nitril 241.

isochinoloncarbonsäure 311.

isonicotinsăure 51.

- komenaminsäure 329.

REGISTER 597

Athyl-merochinen 20. merochinenäthylesterdis bromid 12. merochinennitrilhydroxy: methylat 20. - naphthocinchoninsäure 102. - nicotinsăure 51. - nipecotinsäure 9. - oxväthylaminotrimethyl= äthylpyrrolidon 516. Äthvloxvaminophenvläthvlpiperidin 499. - pyridin 505. Äthylphenyl-cyandihydros acridin 111. dihydroacridincarbons säurenitril 111. Äthyl-piperidincarbonsäure 9. piperidylessigsäure 11. - propyleyelopropantetras carbonsaureimid, Dinitril Äthylpropyldicyan-cyclopros pandicarbonsaureimid 364.- glutarsäureimid 358. Äthylpyridin-carbonsäure 51. dicarbonsaure 162. Athyl-pyridoncarbonsäure 298. pyridylacrylsäure 57. pyridylmilchsäure 223. Äthylpyrrol-carbonsäure 24. - carbonsäureäthylamid 24. - dicarbonsäure 131. Äthylpyrrylendibenzoesäure 178. Äthyltetrahydro-chinolinear: bonsaure 58, 59. - nicotinsaure 17. nicotinsäurenitril 17. - pyridincarbonsaure 17. pyridinearbonsäurenitril 17. Alanyltryptophan 549. Aldehydo- s. Formyl-. Algolrot BTK 537 Alizarin-blau, Amid 541. - blaugrün 416. – blausulfonsäure 416. — grün <u>S</u>, SW 417. grün X, WX 417. Allocinnamylcocain 201. Allomerochinen 19, 20 (vgl. 634). Allyl-dimethyldicarbathoxy pyrrylthioharnstoff 142. - indolcarbonsäure 62. thioureidodimethylpyrrols dicarbonsaurediathylester 142. Amine 419.

Amine, Azoderivate 589.

Aminoacetamino-naphthoes saure, Lactam 524. trimethylphenylacridis niumhydroxyd 494. Amino-acetylpyrrol 518. acridin 462, 463. acridon 524, 525. adipinsäure, Lactam 286. Aminoathoxy- s. Athoxyamino-Aminoathyl-carbostyril 521. chinolon 521. phenylindol 464. pipecolin 419. piperidin 419. pyridin 434. Amino-aminophenylacridin aminophenylchinolin 489. amylhexylchinolin 458. - apocinchen 508. benzalchinaldin 472. Aminobenzaldehyd-indogenid 526. isoindogenid 527. Aminobenzal-diacetonamin 520, 521. indoxyl 526. - lepidin 472. oxindol 527. Aminobenzo-acridin 473, 474. acridon 527. chinolin 463. - flavin 497. Aminobenzoyl-ekgonins methylester 202. pseudoekgoninmethylester pseudoekgoninmethylester= hydroxymethylat 210. pyridin 524. Amino-benzylisochinolin 470. bicycloheptancarbonsäures essigsäure, Lactam 304. brenzweinsäureimid 530. butenamidsäureäthylester butendiamid 117. butendisäureäthylester 117. carbathoxypyrrolinylidens cvanessigsäureathylester carbazol 460. carbazoldisulfonsäure 561. Aminocarbonsāuren 541. Amino-carbostyril 500. carbostyrilessigsäure 555. carbostyrilmethyläther chinaldin 453, 454. chinaldinearbonsaure 550, chinaldon 503.

Amino-chinolin 443, 444, 445, 447, 450. chinolinearbonsaure 550. — chinolinhydroxymethylat chinolon 500. cinchoninsäure 550. cocain 202. — coniin 420. cvanlutidin 544. Aminoderivate der Dicarbonsäuren 554. der Dioxoverbindungen 528. der Dioxyverbindungen 511. der Disulfonsäuren 561. der Monocarbonsäuren 541. --- der Monooxoverbindungen der Monooxyverbindungen 497. der Monosulfonsäuren 561. der Oxocarbonsäuren 558. der Oxycarbonsäuren 555. der Oxyoxocarbonsäuren 560. der Oxyoxoverbindungen der Tetraoxyverbindungen 514. der Tricarbonsäuren 554. - der Trioxyverbindungen Aminodihydro-isoindol 438. stilbazol 459. Aminodimethyl-acridin 464. äthylchinolin 458. Aminodimethylamino-dimethylaminophenylacridin 496. phenylacridin 494. Aminodimethyl-benzoacridi= niumhydroxyd 475. bernsteinsäureimid 533. chinolin 456, 457. chinolinearbonsaure 552. chinolinsulfonsäure 561. chinolon 504. dinicotinsaure 554. -- isobutylpiperidin 425. phenylbenzoacridinium= hydroxyd 482. piperidin 420. pyridin 435. pyridincarbonsaurenitril 544 pyridindicarbonsaure 554. pyridon 498, 499. pyrrolcarbonsaureathyl= ester 30. pyrroldicarbonsaure 139.

pyrroldicarbonsauredis

äthylester 140.

pyrrolidin 419.

Aminodiphenylpyrrol 467, 468. Aminoformylamino- s. Ureis

Amino-glutarsäure, Lactam 284, 285.

granatanin 426.

- hydrocarbostyril 519.

— indolcarbonsäuremethyls ester 64.

 indolvlpropionsāure 545 bis 546 (s. auch 550).

isochinolin 452.

isoindolin 438.

isonicotinsăure 543.

kairolin 439.

laudanosin 514.

- lepidin 455.

- lepidon 504.

- lutidin 435.

lutidindicarbonsäure 554.

- maleinsäureimid 533.

— malonsäurebisdimethyldis carbathoxypyrrylamid

 malonylbisaminodimethyls pyrroldicarbonsäuredis åthylester 145.

 menthandicerbonsäure. Lactam 297.

menthenylcyanessigsäure, Lactam 305.

Aminomethoxy- s. Methoxy= amino-.

Aminomethoxyphenyl-chinos lin 507.

pyrrolon 538.

Aminomethylacetaminophe= nyl-benzoacridin 496.

dihvdrobenzoacridin 495.

Aminomethyläthyl-benzoacris diniumhydroxyd 475.

chinolin 457.

- chinolinsulfonsäure 561.

chinolon 505.

indol 441.

piperidin 419.

Aminomethylaminophenylacridin 492.

acridiniumhydroxyd 491.

 benzoacridin 496. Aminomethyl-anthrapyridon

536, 537, 539.

benzoacridin 475.

benzoacridinhydroxyāthys lat 475.

 benzoacridinhydroxymes thylat 475.

benzochinolon 506.

- bernsteinsäureimid 530.

- carbostyril 521, 522.

— chinolin 453, 454, 455, 456.

Aminomethylchinolinearbonsaure 550, 551.

Aminodioxy- s. Dioxyamino-, | Aminomethylchinolin-carbonsäureäthvlesterhvdroxv= methylat 551.

sulfonsaure 561.

Aminomethyl-chinolon 503, **504, 521, 522.**

diaminophenylacetoacetyl= indol 442.

dihydrobenzoacridin 473.

dihvdroindol 440.

— hydrocarbostyril 520.

 iminocyclohexadienyliden dihydroacridin 491.

indol 441, 442,

indolcarbonsaure 545.

indolcar bonsaure athyls ester 545.

indolin 440.

maleinsäureimid 533.

oxynaphthylbenzoacridin 511.

Aminomethylphenyl-acridinis umhydroxyd 477.

benzoacridin 481.

chinolin 468, 469.

 dihydrobenzoacridin 480. Aminomethyl-stilbazol 461, 462

stilbazoldibromid 459.

tetrahydrochinolin 439, 440, 441.

tetrahydropapaverin 514. Amino-naphthalinazobenzoyls pseudoekgoninmethyl= ester 208.

naphthochinolin 463.

- naphthostyril 524.

nicotinsaure 542.

nitrophenylchinolin 466.

oktahvdrobenzochinolin

oktahydronaphthochinolin 442

oxindol 518.

Aminooxo- s. Oxoamino-. Aminooxo-carbonsäuren 558.

sulfonsäuren 561.

Aminooxy- s. Oxyamino-. Aminooxycarbonsäuren 555.

Aminooxydiäthylphenyl: chinolin 508.

Aminooxyoxocarbonsäuren 560.

Amino-papaveraldin 541. papaverin 515.

papaverinhydroxymethy: lat 515.

pentamethylpyrrolidin 422.

Aminophenāthyl-chinolin 471.

- piperidin 441.

pyridin 459.

Aminophenyl-acridin 476. acridinhydroxymethylat 477.

Aminophenyl-benzoacridin 481.

- chinaldin 469.

- chinolin 465, 466, 467.

chinolyläthylen 472.

— indol 463, 464. isocarbostvril 507.

isochinolin 467.

 isochinolon 507. lepidin 469.

— lepidon 508.

- lutidindicarbonsaure 554. methylchinolyläthylen 473.

methylpyridyläthylen 461. 462.

picolvlalkin 505.

picolylearbinol 505.

piperidyläthan 441.

pyridin 458.

pyridyläthan 459.

pyridyläthylen 461.

tetrahydrochinolin 462.

Amino-phthalsäureanil 534,

- phthalsäureimid 534, 535.

- phthalsäuremethylimid

— phthalylphenylhydrazin

picolinsäure 541.

 piperidon 515. propylpiperidin 420.

propylpiperidon 517.

 propylpyridin 436. pseudococain 208.

- pseudococainhydroxy=

methylat 210. pyridin 428, 431, 433; Dibenzoylderivat 429.

pyridincarbonsaure 541. 542, 543.

pyridon 498.

— pyridylacrylsäureäthyl= ester 305.

stilbazol 461.

— stilbazoldibromid 459.

- stilbazolin 441.

stilbendicarbonsäure, Lac= tam 321.

styrylacridin 479.

styrylchinolin 472. styrylpyridin 461.

sulfonsäuren 561. tetrahydrobenzochinolin

- tetrahydrochinolin 439.

tetrahydronaphthochino: lin 459.

tetramethylentetrahydro-

chinolin 442. tetramethylpyrrolidin 422.

tetramethylpyrrolidon

tolyläthylchinolin 471.

Aminotrimethyl-acridiniumshydroxyd 465.

- chinolin 458.

— cyclobutanisobernsteins saure, Lactam 297.

pentandicarbonsäure, Lacstam 294.

— piperidin 421, 422. Amino-triphenylpyrrol 479. — tropan 425, 426.

Ammonchelidonsaure 268.

Amylbenzo-chinolinearbonsaure 102.

— cinchoninsäure 102.

Amylen-nitrolaminochinolin 450.

— tricarbonsaureanil 334.

tricarbonsäureimid 333.
 Amyl-hexylchinolinearbonsäure 96.

 naphthocinchoninsäure 102.

Anhydroekgonin 31 (vgl. 634). Anhydroekgonin-āthylester 32.

— āthylesterhydroxymethyslat 32.

dibromid 19.

hydroxymethylat 32.

— methylbetain 32; Ammos niumbase 32.

— methylesterhydroxymethylat 32.

Anhydrooxymethylchinoling diazohydroxyd 591.

Anilidobrenzweinsäureimid 530.

Anilino-aconitsäurediäthylsester, Lactam 343.

- acridin 462.

 acridylbenzoesäure 552.
 Anilinoäthoxy- s. Äthoxyanilino-.

Anilino-äthylentricarbons säuremethylesteranil 342.

 benzolazobenzoylpseudos ekgoninmethylester 208.

- benzolepidin 464.

benzolindolindigo 536.
bernsteinsäureanil 529.

— bernsteinsäureimid 529. — bernsteinsäureimid 529.

Anilinobrenzweinsäure-anil 531, 532.

- bromanil 531.

-- imid 530.

- methylimid 531.

Anilino-brommaleinsäureanil, Anil 533.

carbostyril 500.

— carbostyriläthyläther 500.

— chinaldin 454.

- chinolin 443, 444.

- chinolinchinon 536.

- chinolinchinonanil 535.

Anilinodimethyl-nicotinsäure 544.

— nicotinsäurehydroxys methylat 545.

- pyridin 435.

Anilinodimethylpyridincarbonsäure 544; Hydrsoxymethylat 302.

hydroxymethylat 435.
 Anilinodimethylpyrrol-discarbonsäure 139.

dicarbonsäurediäthylester
 140.

Anilino-dioxypiperidintetras carbonsāuretetraāthyls ester 284.

diphenylpyrroldicarbons
 saure 179.

Anilinoformylamino- s. Phenylureido-.

Anilinoformyloxy-pentamethylpiperidincarbonsäuremethylester 194.

- prolin 191.

Anilino-formyltryptophan

549.

— glutaconsăureanil 533.

hydrocarbostyril 519.
hydrocarbostyrilcarbon

säuremethylester 558.

lepidin 455.

— lutidincarbonsäure 544. Anilinomethyl-acridin 464.

benzochinolin 464.chinolin 454, 455.

— chinolinearbonsaures anilid 551.

- cinchoninsăureanilid 551.

— phenylisoindolin 440. Anilinonicotinsäure 542. Anilinooxo- s. Oxoanilino-, Anilinooxy- s. Oxyanilino-. Anilino-phenylacridin 477.

- phenylisochinolin 467.

— pyridin 429.

pyridincarbonsāure 542.
pyrrolidoncarbonsāure

286.

pyrrolon 517.

Anilinotricarballylsäureäthylesteräthylimid 559.

- äthylesterimid 559.

— imid 559.

Aniluvitoninsäure 85. Anisidinopyridin 429.

Anisoyl-ekgonin 198.

— ekgoninmethylester 202. Anisyl-cocain 202.

— naphthocinchoninsäure 250.

Anthrachinonylaminomethyls anthrapyridon 537, 539. Apocinchen 244 Anm.

Apophyllensäure 158; Ammoniumbase 158. Arecaidin 15.

Arecaidin-athylester 16.

hydroxymethylat,
 Anhydrid 16.

- methylbetain 16.

Arccolin 15.

Arecolinhydroxymethylat 16. Asarylnaphthocinchonins

saure 274. Atophan 103.

Aza (Prăfix) 336 Anm.

Azo-chinolin 576, 577.

- hemipinsäurediimid 587.

— lepidin 577.

Azoncarbonsaure 345.

Azostilbazol 580.

Azoverbindungen 572. Azoxyverbindungen 592.

B.

Benz- s. auch Benzo-. Benzal- s. auch Benzyliden-.

Benzalamino-carbazol 460.

— dimethylpyrroldicarbons
säurediäthylester 140.

— diphenylpyrrol 468.

Benzalaminooxy- s. Oxybenzalamino.

Benzal-chinaldinearbonsäure 109, 110.

— chinolylhydrazin 564, 565. Benzaldehyd-chinolylhydrazon 564, 565.

— dimethylpyridylhydrazon

563.
-- methylchinolylhydrazon

566. — pyridylhydrazon 563.

pyrroylhydrazon 24.
 Benzal-diacetonamincyanshydrin 226.

 dihydrokollidindicarbonsăurediäthylester 176.

- dimethylpyridylhydrazin
563.

— hydrazinonicotinsäure 568.

hydrazinopyridincarbons
 säure 568.

kollidindicarbonsäure 176.
lepidinsulfonsäure 402.

methylchinolylhydrazin 566.

— pyridylhydrazin 563.

- tropinsäure 169.

Benzaminoathoxy- s. Athoxybenzamino-.

Benzaminobenzoyloxy- s. Benzoyloxybenzamino-.

Benzamino-benzoylpseudoeks goninmethylester 208.

- carbazol 460.

- chinaldin 454. - chinolin 448. Benzamino-dimethylpyrrols dicarbonsäure 139.
— dimethylpyrroldicarbonsäurediäthylester 141.

— diphenylpyrrol 468.

— indolylacrylsäure 313.

Benzaminomethoxy- s. Methoxybenzamino-.

Benzamino-methylchinolin
454.

- methylindol 442.

phenylacridin 477.

— propylpiperidon 517.

pseudococain 208.
triphenylpyrrol 479.

Benzanthronchinolinsulfons
säure 414.

Benzanthronopyridinsulfons säure 414.

Benziminoindolylpropionsäure 313.

Benzocarbazol-carbonsäure 109.

- disulfonsaure 405.

— sulfonsäure 401, 402. Benzochinaldinsäure 101.

Benzochinolin-carbonsaure
101.

dicarbonsäure 177.

— disulfonsäure 404.

sulfonsäure 400.

Benzoflavin 493. Benzoindol-carbonsäure 99.

disulfonsäure 403.
sulfonsäure 399.

Benzo-indoxylcarbonsäures äthylester 243.

 indoxylsäureäthylester 243.

Benzolazo-benzooxindol 587.
— chinolin 576.

Benzolazochlor-citrazinsäures amid 588.

dioxyisonicotinsăureamid
 588.

 dioxypyridincarbonsäures amid 588.

pyridin 574.

Benzolazocitrazinsäure 588. Benzolazodimethyl-dicarbäth

oxypyrrylbenzoylbrenzs traubensäureäthylester 136.

— nicotinsäureäthylester 588.

- pyridin 574.

— pyridincarbonsaureathylsester 588.

Benzolazodioxo-āthyltetras hydroisochinolin 587.

— tetrahydroisochinolin 587. Benzolazodioxy-isochinolin 585.

- isonicotinsäure 588.

- methylpyridin 585.

— picolin 585.

Benzolazo-dioxypyridins carbonsaure 588.

-- homophthalsäureimid , 585.

- indoxyl 583.

lepidin 577.
 lutidin 574.

lutidincarbonsäureäthylsester 588.

Benzolazomethyl-chinolin 577.

oktahydrobenzochinolin
 576.

- pyrrol 572.

Benzolazo-naphthalinazos pyrrol 586.

naphthylhydrazonopyrroslenin 586.

- oxindol 587.

Benzolazooxo-benzoindolin 587.

- dihydropyridin 586.

- indolin 587.

Benzolazooxy-chinolin 584.

— indol 583.

- methylchinolin 585.

pyridin 583.

Benzolazo-phenylhydrazinos indol 589.

— phenylhydrazonopyrroslenin 586.

- phenylpyrrol 572.

— pyridon 583.

— tetrahydrobenzochinolin 578.

tetramethylentetrahydroschinaldin 576.

- tetramethylindolin 575.

trimethylmethylenindolin 575.

Benzoldiazoaminochinolin593. Benzolsulfamino-benzoyls

pseudoekgoninmethylsester 208.

- pseudococain 208.

Benzolsulfonsäureazo-aminomethylstilbazol 589.

— aminostilbazol 589.

— methylindolin 574.

— methyloktahydrobenzos chinolin 576.

 methyltetrahydrochinolin 575.

 oktahydrobenzochinolin 576.

— oxychinaldin 585.

- oxychinolin 584.

oxymethylchinolin 585.
phenylpyrrol 573.

tetrahydrobenzochinolin
 578

- tetrahydrochinolin 574.

tetramethylentetrahydroschinaldin 576.

Benzolsulfonsäureazotetra: methylentetrahydro: chinolin 576.

Benzolsulfonylamino s. Benzolsulfamino.

Benzolsulfonyltryptophan 550. Benzoylanilino-brenzweins säureimid 532.

methyläthylphenyltrimes
 thylenimin 419.

Benzoylbenzo-chinolinearbon = säure 324.

— cinchoninsäure 324.

Benzoylchlorid-Nicotin 437. Benzoylcyandihydro-chinolin

65. — isochinolin 66.

Benzoyldihydro-chinaldinsäurenitril 65.

— isochinaldinsäurenitril 66.

kollidincarbonsäureäthylsester 317.

Benzoylekgonin 197, 211. Benzoylekgonin-äthylester

202, 212. — bromäthylester 203.

— isobutylester 203.

- methylester 198, 212.

— methylesterhydroxycyan= methylat 204.

— methylesterhydroxymes thylat 204, 212.

- nitril 203.

--- propylester 203.

Benzoylen-chinolylessigsäure 323.

lutidinsäure 351.

— pyridindicarbonsaure 351.

Benzoyl-indol 321.

— indolcarbonsäure 321. — indolincarbonsäure 56.

- indoxylsäure 227.

 indoxylsäureäthylester 228, 229.

— indoxylsäuremethylester 228.

- isonicotinsaure 319.

kollidincarbonsäureäthylsester 320.

Benzoylmercaptochinolinears bonsäure 237.

Benzoyl-metanicotin 438.

naphthocinchoninsäure
 324.

— nicotenylamidoxim 41.

— nicotinsäure 319.— norekgonin 196.

- norpseudoekgonin 205.

 norpseudoekgoninäthyl= ester 205.

Benzoyloxybenzamino-benzosacridin 509.

— chinolin 501, 503.

— pyridin 498.

Benzoyloxy-dimethylphenyl: piperidincarbonsaures methylester 226. - dioxopyrrolidylessigsäure: athylester 374. - indolcarbonsäure 64, 227. Benzovloxvindolcarbonsaureathylester 228. methylester 228. Benzovloxypentamethylpis peridin-carbonsaure 193. - carbonsaureathylester 195. - carbonsauremethylester Benzovloxvtetramethyl-athyl= piperidincarbonsaures äthvlester 195. äthylpiperidincarbonsäures methylester 195. - allylpiperidincarbonsaure: methylester 195. - piperidincarbonsaure 193. piperidincarbonsăuremes thylester 192, 193. propylpiperidincarbon= säuremethylester 195. Benzoyloxytrimethyl-phenylpiperidincarbonsauremethylester 226. piperidincarbonsaureme= thylester 192. Benzovlpicolinsaure 318. Benzoylpicolinsaure-athyls

thylester 192.

Benzoylpicolinsäure 318.

Benzoylpicolinsäure-äthyl=
ester 318.

— amid 319.

— chlorid 319.

methylester 318.
 Benzoylpseudoekgonin 206.
 Benzoylpseudoekgonin-äthylester 209.

isoamylester 209.isobutylester 209.

— methylester 206, 211.

— nitril 209. — propylester 209.

Benzoylpyridincarbonsāure 318, 319.

Benzoylpyridyl-hydracryls saure 217.

hydracrylsäuremethylester 217.

- milchsäure 218.

milchsäuremethylester 218.
 Benzylaminomethylphenylsbenzoacridin 483.
 Benzylanilinopyrrylen-dibens

zoesäure 179.

— dibenzoesäurediäthylester

 dibenzoesäurediäthylester 179.

Benzyl-benzooxindolchinoncarbonsäureäthylester 350.

carbostyrilcarbonsäure 310.

Benzylchinoloncarbonsäure 310.

Benzyliden- s. auch Benzal-. Benzyliden-chininoxinsäure 373.

— cinchoxinsäure 310. Benzylindol-carbonsäure 63.

— carbonsaure thylester 101.

Benzyl-nicotenylamidoxim 41.

oxydimethylpyridondicars.
 bonsäurediäthylester 347.

Berberonsäure 185. Bi- s. Bis- und Di-.

Biliverdinsäure 333.

Bis- s. auch Di-. Bisacetaminodimethyl-

acridin 489. — carbazol 487.

- phenylacridin 494.

Bisacetaminomethylbenzoes säure, Lactam oder Azlacton 519.

Bisacetaminooxy- s. Oxybisacetamino-.

Bisacetamino-phenylacridin 490.

- trimethylacridiniumhydracyd 489.

trimethylphenylacridisniumhydroxyd 494.

Bis-āthylaminodihydropyrisdin 485.

aminobenzallutidin 493.
aminobenzylpyridin 489.

- aminostryylpyridin 489. - aminostyrylpyridin 493.

— anhydrophenacylamin 467.

— benzaminocarbazol 486. Bisbenzolazo-methylpyrrol

582. — oxotropan 586.

— pyrrol 586.— tropinon 586.

Bis-benzylaminodimethyla acridin 489.

- carbäthoxyaminodimes thylpyridin 485.

Biscarboxybenzoyl-carbazol 367.

– pyridin 366.

Bis-carboxyphenylpyrrol 178.
— chinolylaminoäthandisul=

fonsäure 449.
— diacetylaminodimethyl=

phenylacridin 494. Bisdiāthylamino-acridylsbenzoesāure 553.

— dihydropyridin 485. — pyrrol 484.

Bisdimethylamino-acridin 487.

acridylbenzoesāure 553.
benzhydrylchinolin 495.

Bisdimethylamino-dihydros pyridin 484.

dimethylaminophenyls
 acridin 497.

- dimethylphenylacridin494.

-- methylacridiniumhydr= oxyd 488.

— methylcarbäthoxyphenylsacridiniumhydroxyd 553. Bisdimethylaminophenyl-acestyloxindol 528.

- acridin 490.

- chinolylmethan 495.

 methoxymethylchinolyls methan 510.

- oxindol 527.

Bisdimethyldicarbäthoxypyrsryl-diphensäure 138.

- isosuccinamid 142.

— oxamid 142.

- succinamid 142.

Bisdimethyldicarboxypyrryladiphensäure 138.

Bisdipropylamino-dihydros pyridin 485.

- pyridii 400. - pyrrol 484.

Bishydroxylamino-methylpysridincarbonsäureäthylsester 562.

picolincarbonsäureäthylsester 562.

Bismethylamino-dimethylamino-d

Bismethylanthrapyridonylamin 537.

— aminoanthrachinon 539, 540.

Bis-methylchinolylhydrazin 566.

— naphthalinazopyrrol 586.

naphthyliminophenyls
 naphthylpyrrolidincars
 bonsäureäthylester

oxypyridylharnstoff 498.
 phenylhydrazinodioxos
 pyrrolin 568.

Bispyridyläthyl-amin 435.

— nitrosamin 435.

Bistoluolazo-äthylpyrrol 582.

— pyrrol 586.

Brenztraubensäure-chinolyle hydrazon 565.

— indogenid 313.

methylchinolylhydrazon566.

Brom-acetaminochinolin 446, 447, 449, 451.

aconitsäurebenzylimid 332.
 Bromamino-acetyltetrahydroschinolin 440.

- chinolin 445, 446, 447, 449, 451, 452.

Bromamino-dimethylpyridin 436.

- hydrocarbostyril 519.

- isochinolin 453.

isochinolinhydroxymethyslat 453.

— methylbenzoylenacridin 528.

— methylcöramidonin 528.

oxindol 518.

- pyridin 431.

— pyridoncarbonsaure 299.

pyridoncarbonsäuremes
 thylester 299.

pyrrolidoncarbonsäures
 brommalonsäure 560.
 tetrahydrochinolin 440.

Bromanilino-brenzweinsäures anil 531.

- brenzweinsäurebromanil
531.

- chinolin 443.

— maleinsäureanil, Anil 533.

Bromapophyllensäure 159. Brombenzalaminopyridoncarbonsäure 299.

carbonsāuremethylester
 300.

Brom-benzolazooxychinolin 584.

- chinolinearbonsăure 79, 82.

chinolinsäure 152.

 chinolinsulfonsäure 391, 392, 394, 395.

chinolylpropionsäure 92.

cinchomeronsäure 159.
cinchomeronsäurehydra

methylester 300.

— dioxobenzylpyrrolidylidensessigsäure 332.

Bromdioxymethyl-nicotins saureäthylester 258.

pyridincarbonsäureäthylsester 258.

— pyridincarbonsāurenitril 259.

Bromdioxy-nicotinsäure 254.

— nicotinsäureäthylester 254.

— picolincarbonsäureäthylsester 258.

— pyridincarbonsäure 254.

pyridincarbonsāureāthylsester 254.

Brom-indoxylsäureäthylester 229.

— isaphensäure 248.

— isocapronylprolin 3, 6.

Bromisocaproyl-glycyltryptosphan 549.

— prolin 3, 6.

— tryptophan 549.

Brom-isocaproyltryptophylglutaminsäure 549.

- kairolinsulfonsäuremethylsbetain 389.

- metanicotin 439.

methoxyindolcarbonsaure
 65.

Brommethoxymethyl-cyans pyridon 371.

— pyridoncarbonsäurenitril 371.

Brommethylaminobutenyls pyridin 439.

Brommethyl-pyridylpropions saure 54.

pyrrolcarbonsāure 25.

 pyrrolcarbonsäuremethyls amid 26.

 tetrahydrochinolinsulfons säurehydroxymethylat, Anhydrid 389.

Bromnicotinsäure 44.

Bromoxo-aminotetrahydroschinolin 519.

 brommethyldimethylamis noāthylchinolylcaprons sāure 558.

Bromoxy-chinolinearbonsăure 237.

chinolinsulfonsāure 408.
cyanlutidin 220, 222.

Bromoxydimethyl-nicotins saureathylester 220, 221.

pyridincarbonsäureathylsester 220, 221.

 pyridincarbonsāurenitril 220, 222.
 Bromoxy-lutidincarbonsāures

Bromoxy-lutidincarbonsäures äthylester 220, 221.

— nicotinsāure 216.

 phenylchinolincarbonsäure 248.

 pyridincarbonsäure 216.
 Bromphenyl-acetoxypentamethylpiperidincarbonsäuremethylester 194.

 nitrosaminobrenzweins säureanil 532.

 pyridoncarbonsäuremes thylester 299.

Brompropionyltryptophan 548.

Brompyridin-carbonsäure 44.

dicarbonsäure 152, 159.
dicarbonsäurehydroxysmethylat 159.

Brom-pyridoncarbonsāure 216.

pyridylpropionsäure 51.

— ricinin 371.

 tetrahydrochinolinsulfons säure 388.

toluidinoanthrapyridon
 539

— trioxypicolinsäure 266.

Brom-trioxypyridincarbonsaure 266.

- tropancarbonsăure 18.

— ureidopyridoncarbonsăure 299.

 ureidopyridoncarbonsäures methylester 300.

Bufotenin 499.

C.

Camphoronsäureimid 328. Cantharidinimid 304.

Capryl- s. Octyl-.

Carbathoxyaminobenzoyl-eks goninmethylester 202.

— pseudoekgoninmethylester

Carbathoxynicotenylamidsoxim 41.

Carbāthoxyphenylhydrazinodimethylpyridincarbons säure 571.

— lutidincarbonsaure 571.

Carbazol-azodiaminotoluol 578.

— carbonsaure 99.

— diazoniumhydroxyd 590.

— diazosulfonsāure 578. — disulfonsāure 404.

— trisulfonsäure 405.

Carbazolyl-diimidsulfonsäure 578.

— hydrazinsulfonsäure 567.

Carbo-cinchomeronsäure 182, 186.

— dinicotinsăure 184.

Carbonsäuren s. Monocarbons säuren, Dicarbonsäuren usw.

Carbonsäuresulfonsäuren 417. Carbopyrrolsäure 22, 27.

Carbostyril-carbonsäure 232. — essigsäure 238.

--- methyläthersulfonsäure 406.

Carboxyäthyliden-indoxyl 313.

- phthalimidin 314.

Carboxy-anilinodimethyls pyridincarbonsaure 545.

benzaloxindol 321.

Carboxybenzoyl-naphthalindicarbonsaureimid 353.

— naphthalsäureimid 353.

— picolinsäure 350.

— pyridin 318.

— pyridincarbonsaure 350.

— pyrrol 316.

Carboxybenzylhomophthals säureimid 265.

REGISTER 603

Carboxv-methylaminopyris dincarbonsaure 543. methylenphthalimidin 311. Carboxyphenylhydrazinodimethylpyridincarbons saure 570. dimethylpyridincarbons säureäthylester 571. - lutidincarbonsaure 570. - lutidincarbonsäureäthvls ester 571. Carboxyphenylhydrazonos malonylbisaminodimethylpyrroldicarbons säurediäthylester 144, 145. Carboxyphenyl-isocarbostyril 248 - nicotinsăure 174. - picolinsaure 174. - pyridincarbonsäure 174. - pyridincarbonsäureamid 174. Carboxypyridyl-benzoesäure 174.- glycerinsäure 278. glycin 543. Carboxypyrrylglyoxylsäure 346. Chelidamsäure 268. Chinaldin-acrylsäure 97, 98. - carbonsäure 83, 85, 86, 87. carbonsäureessigsäure 171.

- carbonsäuremethyl: betain 84; Ammonium=

- dicarbonsäure 171. oxalester 317. — oxalsāure 316 oxalylsäure 316. Chinaldinsaure 71. Chinaldinsäure-amid 73. chlorid 72. - desvlester 72. — methylester 72.

base 84.

- nitril 73. --- oxyd 73.

Chinaldinsulfonsaure 396, 397. Chinaldyl-essigsäure 92.

glyoxylsäure 316. Chinaldyliden-essigsäure 96.

glykolsäure 316. Chininsäure 234.

Chininsäure benzylbetain 235; Ammoniumbase 235.

methylbetain 235; Ammos niumbase 235. Chinolin-azodimethylanilin

- carbonsäure 71, 74, 78, 79,

Chinolinearbonsaure-athyl ester 79 (s. auch 75).

amid 80 (s. auch 73, 76).

amidhydroxyäthylat 81.

Chinolinearbonsaure-amide oxim 80.

amidoximacetat 80. – amidoximäthyläther 80.

- amidoximcarbonsaure: athylester 80.

diäthylaminoäthylester 80. essigsäure 171.

- nitril 80 (s. auch 73, 76, 79, 81).

oxymethylamid 80.

- piperidinomethylamid 80.

- sulfonsaure 417, 418. - ureidoxim 80.

Chinolinearboyl-anthranils säure 73.

benzoin 72.

Chinolinchinonoxychinolylimid 500.

Chinolin-dicarbonsăure 169. 170.

dicarbonsäurenitril 170.

disulfonsăure 403. Chinolinsäure 150.

Chinolinsäure-äthylester 151.

äthylesterchlorid 151.

äthylestermethylbetain 152.

- amid 151. 152.

- amidmethylbetain 152.

- diäthylester 151.

diamid 152.

— dimethylester 151.

— hydroxymethylat 152. methylbetain 152; Ammos

niumbase 152.

methylester 150, 151. methylesteräthylester 151.

methylesterchlorid 151.

methylestermethylbetain 152.

Chinolinsulfonsaure 390, 391, 392, 393.

Chinolinsulfonsäure-äthyl= betain 392, 393.

benzylbetain 392.

 hydroxyäthylat, Anhydrid 392, 393.

hydroxybenzylat, Anhys drid 392.

hydroxymethylat, Anhydrid 390, 392.

methylbetain 390, 392.

Chinolintricarbonsaure 187. Chinolon-carbonsaure 230,232.

- imid 443, 444. Chinolsaure 75.

Chinolyl-acetophenoncarbons saure 322; Oxim 322.

acetophenoncarbonsaures äthylester 322.

acrylsäure 96, 97.

brenztraubensäure 316, 317.

Chinolyl-carbamidsaureathylester 448.

cyanid 73, 76, 79, 80, 81.

essigsaure 82.

essigsäurenitril 82.

formazyl 73.

glycerinsaure 264

hvdracrylsäure 240. hydrazin 564, 565.

milchsäure 241.

nitramin 593. propionsaure 92, 93.

semicarbazid 564, 565.

totrahydrochinolin 443.

thionamidsaure 449.

urethan 448.

Chlor-acetaminomethyls chinolin 456.

acetyltryptophan 548. Chloralchinaldinacrylsäure

243. Chloramino-chinolin 444, 446.

chinolinhydroxymethylat

451.

isonicotinsăure 543.

methyläthylchinolin 458.

methylchinolin 455, 456.

pyridin 432.

pyridincarbonsaure 543. Chloranilino-brenzweinsäure-

chloranil 531. chinolin 445.

chinolinchinonanil 535.

Chloranilinooxy- s. Chloroxyanilino-.

Chlorbenzolazo-citrazinsăures amid 588.

dioxyisonicotinsäureamid 588.

 dioxypyridincarbonsăures amid 588.

- pyridin 574.

Chlorbenzoyl-ekgoninmethyl= ester 201.

pseudoekgoninmethyl= ester 207.

Chlor-chinaldinearbonsaure

chinolinearbonsaure 74, 78.

chinolinsulfonsaure 390, 394.

cinchoninsäure 78.

Chloreinchoninsäure-amid 78.

- anilid 78. — chlorid 78.

methylester 78.

Chlor-cocain 201. cyanpiperidin 9.

diaminoacridon 525.

dichloracetylpicolinsäure

Chlordimethyl-cyanpyridin

dinicotinsaure 164.

Chlordimethylnicotinsäure 52, 53. Chlordimethylpyridincarbonsaure 52. 53. - carbonsäureäthvlester 52. - carbonsäureäthylester= hydroxymethylat 53. - carbonsäurenitril 52. dicarbongăure 164. Chlordioxophenylhydrazono= tetrahydropyridincarbonsaure, Phenyls hydrazinsalz 330. Chlordioxybenzolazo-isonicos tinsäureamid 588. - pyridincarbonsäureamid 588. Chlor-isaphensäure 105. --- kvaminsäure 252. — lepidinsäure 161. Chlorlutidin-carbonsaure 52, **53**. dicarbonsäure 164. Chlormethoxymethyl-cvan= pyridon 371. pyridoncarbonsäurenitril
 371. Chlormethyläthyl-chinolins säure 164. - pyridindicarbonsäure 164. Chlormethyl-anilinomalein= säureanil 533. benzoylaminobutylpyridin 437. chinolinearbonsaure 85, 88. - chinolinsaure 161. — cinchoninsăure 88. - isonicotinsaure 49. picolinsäure 49, 50. Chlormethylpyridin-carbons saure 49, 50. - dicarbonsäure 161. Chlornicotinsaure 43. Chloroxy-anilinochinolin 501. - chinolinsulfonsäure 408. dimethoxydihydrochino: linearbonsaure 271. isonicotinsäure 216. — nicotinsäure 216. picolinsäure 213, 214. pyridincarbonsaure 213, 214, 216. Chlorphenyl-acetoxypentames thylpiperidincarbonsäuremethylester 194. — chinolinearbonsaure 104, cinchoninsäure 104, 105. Chlor-picolinearbonsaure 49,

50.

- picolinsäure 37.

- piperidincarbonsäurenitril

Chlor-piperidinomaleinsaure= tolvlimid 533. pseudococain 207. Chlorpyridin-carbonsaure 37, 43 - dicarbonsaure 155. — tricarbonsăure 184. tricarbonsäureäthylester Chlor-pyridoncarbonsaure 213. 214. 216. pyridyloxyhydrochinons sulfonsaure 412. — pyrrolearbonsäure 25. ricinin 371. sulfotrioxyphenylpyridin 412. tetrahvdropicolinsäure 14. tetrahydropyridincarbons säure 14. trioxysulfophenylpyridin 412 Chrysanilin 491. Chrysophenol 509. Cincholoipon 11. Cincholoiponäthylester 11. Cincholoiponsäure 126, 127, 128, 130. Cinchomeronsäure 155. Cinchomeronsäure-äthylbe= tain 159; Ammoniumbase 159. - äthylester 157. amid 157 - bisphenylhydrazid 158. – diäthylester 157. - diathylesterhydroxyathy: lat 159. diamid 157. - dianilid 158. dimethylester 156. hydroxyäthylat 159. - hydroxymethylat 158. methylbetain 158. — methylester 156. - methylesterchlorid 157. methylesterhydroxy: methylat 158, 159. methylestermethylbetain 159; Ammoniumbase 158, 159. Cinchoninsaure 74. Cinchoninsäure-äthylbetain 77; Ammoniumbase 77. - äthylester 75. — äthylesterhydroxymethy: lat 77. — amid 76. amidhydroxymethylat 77. benzylbetain 77; Ammos niumbase 77. chlorid 76. — hydroxyāthylat 77. hydroxybenzylat 77. hydroxymethylat 76.

Cinchoninsaure-hydroxypros pylat 77. - methylbetain 76; Ammoniumbase 76. methylester 75. - methylesterhydroxymes thylat 76. nitril 76. sulfonsäure 417, 418. Cinnamalhydrazino-nicotins saure 568. pyridincarbonsaure 568. Cinnamenyl- s. auch Styryl. Cinnamenylnaphthocincho: ninsäure 114, 115. Cinnamoyl-ekgonin 197. ekgoninmethylester 201. Cinnamovloxypentamethylpiperidincarbonsaure= methylester 194. Cinnamovi-pseudoekgonin206. pseudoekgoninmethylester 207. Cinnamylcocain 201. Cinnamyliden- s. Cinnamal-. Citralnaphthocinchoninsaure 111. Citranilsäure 374. Citranilsaureanilid 375. Citrazinsäure 254: Halogen= derivate 257 Citrazinsaure-athylester 257. — amid 257. methylester 257. Citrimidsaure 374. Citronellalnaphthocinchonins säure 109. Citronensäure-anil 374. - anilid 375 — anilidanil 375. benzylimid 375. imid 374. - naphthylamidnaphthyl imid 376. - toluididtolylimid 375. tolylimid 375. trimethylanilidtrimethyl= anil 375. Citryldiphenylhydrazid 376. Cocathylin 202, 212. Cocain 198, 206, 211, 212. Cocain-hydroxycyanmethylat 204. hydroxymethylat 204, 212. urethan 202. Cocamin 202 Cocayloxyessigsaure 195. Coffearin 43. Coniinsulfonsaure 386. Corydalinsulfonsaure 412. Corydilinsaure 283. Corydilinsauretrimethylester, Hydroxymethylat 283. Corydilsaure 283.

Corydinsaure 282.

Corydinsäuredimethylester 282.

Corydsäure 282.

Crotonylnaphthocinchonins saure 108.

Cumyl- s. Isopropylphenyl-. Cyan-aminocarbäthoxypyrros linylidenessigsäureäthyls ester 554.

- carbostyril 232.

- chinaldin 83, 87.

chinaldinearbonsäure 171.
chinolin 73, 76, 79, 80, 81.

— cinchoninsäure 170.

- glutazin 556.

 iminocarbäthoxypyrrolis dylidenessigsäureäthyls ester 367.

iminopyrrolidylidenessig = säureäthylester 343.

— isochinolin 82.

— lutidin 52.

Cyanoxo-carbäthoxypyrrolis dylidenessigsäureäthyls ester 367.

— methylcarbäthoxypyrrolis dylidenessigsäureäthyls ester 368.

methylpyrrolidylidenessig säureäthylester 344.

 pyrrolidylidenessigsäures äthylester 343.

Cyan-piperidylessigsäure 127.

— pyridin 36, 41, 46. — tetrahydropyridin 15.

— tropin 203 (s. auch 212). Cytisolinsäure 240.

D.

Decyl-benzochinolinearbons säure 103.

benzocinchoninsäure 103.

- naphthocinchoninsäure 103.

Dehydracetsäuredimethyldiscarbäthoxypyrrylimid 145.

des Dimethyl-cinchotoxin 525.
— cinchotoxintetrabromid

523.

Di- s. auch Bis-.
Diacet- s. auch Diacetyl-.
Diacetamino- s. BisacetaminoDiacetoxy-dinicotinsäuredi-

äthylester 277.
— isonicotinsäure 257.

pyridincarbonsāure 257.
 pyridindicarbonsāuredis

åthylester 277. Diacetyl- s. auch Diacet-. Diacetylamino-acetylcarbazol

- carbazol 460.

diacetylaminophenyls
 acridin 492.

— phthalsäureimid 534. Diacetyl-benzoflavin 494.

— chrysanilin 492.

chrysophenol 510.citrazinsaure 257.

- indoxylcarbonsäure 230.

— indoxylsäureäthylester 229.

 indoxylsäuremethylester 229.

Diäthoxy-picolinsäure 253.

— pyridincarbonsäure 253.

Diäthylamino-acridin 462.

— äthylaminophenylacridin

— äthylpiperidin 420.

— äthylpyridin 434.

— coniin 420.

methylaminophenyls
 acridin 493.

methylphenylbenzos
 acridin 482.

 methylphenyldihydros benzoacridin 480.

phenylacridin 478.
propylpiperidin 420.
propylpyridin 436.

Diathyl-cyanindolenin 71.
— cyclopropantetracarbon

säureimid, Dinitril 364. — dicyancyclopropandicar:

bonsäureimid 364. — dicyanglutarsäureimid 357.

— indolenincarbonsäure 71. Diamine 484.

Diamino-acridin 487.
— acridon 525.

— acridylbenzoesäure 552. — anilinochinolin 446, 449,

451.

— benzoacridin 490.

benzochinolin 488.
benzylisochinolin 470.

bernsteinsäureimid 117.
carbazol 486.

— chinaldin 486, 566 Anm.

— chinolin 486. Diaminodimethyl-acridin 488.

— aminophenylacridin 497.

aminophenyldihydros
acridin 496.
carbazol 487.

- phenylacridin 493.

— phenyldihydroacridin 490.

— pyridin 485. — tolylaeridin 495.

Diamino-lutidin 485.
— methylchinolin 486.

Diamino-methylstilbazol 487.
— naphthochinolin 488.

- naphthoesäure, Lactam 524.

- nicotinsäure 543.

- oxindol 518.

Diaminooxy- s. Oxydiamino. Diaminophenyl-acridin 490,

- methylpyridyläthylen 487.

— pyridyläthylen 486. Diamino-propylen 499.

pyridincarbonsäure 543.

- pyrrol 484.

— stilbazol 486.

styrylpyridin 486.
 trimethylacridiniums
 hydroxyd 488.

- trimethylphenylacridiniumhydroxyd 493.

Dianilino-chinolin 485.

— isonicotinsäure 544.

phenyläthylenimin 484.
 pyridincarbonsäure 544.

Diazoaminopyridin 593. Diazo-diphenylpyrrol 468.

— methylindol 441.

— oxychinaldin 591.

papaverin 592.phenylindol 464.

— triphenylpyrrol 479. Diazoverbindungen 590.

Dibenzamino- s. Bisbenzamino- bzw. Dibenzoylamino-

Dibenzocaridindisulfonsäure 405.

Dibenzolsulfonyloktahydros metanicotin 424. Dibenzoylaminodimethyls

pyrroldicarbonsäures diäthylester 141.

Dibenzoyl-chrysophenol 510.
— cyanglutazin 342.

— glutazincarbonsänreäthyl-

ester 342.
— glutazincarbonsäurenitril

— oktahydrometanicotin 424. Dibrom-acetaminochinolin 452.

 acetylpyrrolcarbonsäures methylester 301.

äthylpropyldicyanglutars
 säureimid 358.

Dibromamino-chinolin 447, 449, 452.

- dimethylpyridin 436.

hydrocarbostyril 519.
 phenylmethylpyridyl

äthan 459.

phenylpyridyläthan 459.pyridin 431, 432, 434.

Dibrom-benzaminochinolin 450, 452.

carboxyphenylpyridins carbonsäure 174.

- chelidamsäure 269.

 diäthyldicyanglutarsäures imid 357.

 diaminoadipinsäures dicarbonsäure, Lactam 560.

Dibromdimethyldicyans glutarsäure-äthylimid 355.

— imid 355.

methylimid 355.

Dibromdioxoathylpropyldicyanpiperidin 358.

 piperidindicarbonsaures dinitril 358.

Dibromdioxobisdihydros pyridyldicarbonsäures dimethylester 300.

Dibromdioxodiäthyl-dicyans piperidin 357.

 piperidindicarbonsaures dinitril 357.

Dibromdioxodimethyl-athyl-dieyanpiperidin 355, 356.

— dicyanpiperidin 355. — piperidindicarbonsäure≤

dinitril 355.
Dibromdioxodipropyl-dicyan

Dibromdioxodipropyl-dicyans piperidin 359.

 piperidindicarbonsäures dinitril 359.

Dibromdioxomethyläthyldicyanpiperidin 356.

 piperidindicarbonsäures dinitril 356.

Dibromdioxomethylbutyldicyanpiperidin 358.

— piperidindicarbonsaurodinitril 358.

Dibromdioxomethyldiäthyls dicyanpiperidin 356.

Dibromdioxomethylhexyldicyanpiperidin 359.

 piperidindicarbonsäures dinitril 359.

Dibromdioxomethylisopropyldicyanpiperidin 357.

piperidindicarbonsäures dinitril 357.

Dibromdioxomethylphensäthyl-dicyanpiperidin 366.

 piperidindicarbonsāures dinitril 366.

Dibromdioxomethylpropyldicyanpiperidin 357.

piperidindicarbonsäures dinitril 357.

Dibrom-dioxotrimethyladicyanpiperidin 355.

dipropyldicyanglutars
 säureimid 359.

Dibrommethyläthyldicyans glutarsäure-äthylimid 356.

- imid 356.

methylimid 356.

Dibrommethylaminobutyls pyridin 437.

Dibrommethyl-butyldicyans glutarsäureimid 358.

 hexyldicyanglutarsäureimid 359.

isopropyldicyanglutars
 säureimid 357.

phenäthyldicyanglutarsäureimid 366.

 propyldicyanglutarsāures imid 357.

— pyridondicarbonsaure 346.

pyrrolearbonsäure 26.
 pyrrolearbonsäuremethyls amid 26.

— pyrrylglyoxylsäure 301. Dibromoxo-äthylaminos indolenin 521.

aminotetrahydrochinolin
 519.

 dimethylaminomethyls dibromäthylchinolyls heptan 523.

 trimethyltetrahydros pyridincarbonsäure 295, 296.

Dibromoxy-dipicolinsaure 269.

— pyridindicarbonsäure 269. Dibrom-pyridintricarbons

säure 186.

— pyridylpropionsäure 51.

pyrrolcarbonsäure 26.
pyrroldicarbonsäure 132.

— tropancarbonsaure 19.

Dicarbonsäuren, Aminoderivate 554.

Azoderivate 588.

— Sulfonsäuren 418. Dicarbonsäuren

 $C_n H_{2n-8} O_4 N$ 117.

 $\begin{array}{lll} & - & C_n H_{2n-7} O_4 N & 131. \\ & - & C_n H_{2n-9} O_4 N & 150. \end{array}$

 $- C_{n} H_{2n-11} O_{4} N 167.$ $- C_{n} H_{2n-11} O_{4} N 167.$

 $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-17} O_4 N & 174. \\ - C_n H_{2n-19} O_4 N & 176. \end{array}$

 $- C_{n} H_{2n-21} O_{4} N 177.$

 $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-23} O_4 N \ 177. \\ - C_n H_{2n-25} O_4 N \ 180. \end{array}$

 $- C_{n} H_{2n-27} O_{4} N 180.$

 $- C_n H_{2n-29} O_4 N 180.$ $- C_n H_{2n-29} O_4 N 181.$

Dicarbonsäuren

 $C_n H_{2n-31} O_4 N$ 181. — $C_n H_{2n-33} O_4 N$ 182. Dicarboxydiphenylenbis

dimethylpyrrol-discarbonsäure 138.

138.
Dicarboxymethylenoxindol.

Dinitril 348 bis 349. Dichinolyl-diimid 576, 577.

— hydrazin 565. Dichlor-acetoxyanilinos

Dichlor-acetoxyanilinos chinolin 502.

— acetylpicolinsäure 306. — aminochinolin 451.

Dichloraminodiäthoxy- s.
Dichlordiäthoxyamino-.

Dichloraminodioxy- s.
Dichlordioxyamino-.

Dichloraminooxy s.

Dichloroxyamino-.
Dichloraminooxyathoxy- s.
Dichloroxyathoxyamino-.

Dichloraminopyridin 430. Dichloranilinoacetoxy- s.

Dichloracetoxyanilino-.
Dichloranilinooxy- s. Dichlora

oxyanilino-. Dichlor-chelidamsäure 268.

— diathoxyaminopyridin 512.

— diaminocarbazol 486.

diaminopyridin 485.dinicotinsäure 160.

— dioxoiminopiperidin 512.

 dioxophenyltetrahydropyridincarbonsäure 329.

Dichlordioxy-aminopyridin 512.

nicotinsäureäthylester 254.
oxidodipyridyl 257.

— pyridincarbonsäureäthyl=

ester 254.
Dichlor-glutazin 512.

— hemimellitsäureimid 336.

— isonicotinsăure 47.

 methoxyphenylpyridons carbonsäuremethylester 370.

— nicotinsäure 44.

Dichloroxy-āthoxyaminopyridin 512.

aminochinolin 503.
anilinochinolin 502.

- dihydrocitrazinsäureamid

374.
— dioxopiperidincarbonsäures

amid 374.
— dipicolinsäure 268.

dipiconnsaure 208.
 ketopyrhydrindencars
 bonsaure 372.

oxoazahydrindencarbonsäure 372.

Dichloroxy-phonylpyridoncarbonsaure 370.

— picolinsăure 214.

pyridincarbonsāure 214.
pyridindicarbonsāure 268.

Dichlor-picolinsäure 37.

— pyridincarbonsäure 37, 44,
47.

— pyridindicarbonsaure 160.

pyridoncarbonsäure 214.
pyrrolcarbonsäuremethyle

ester 25.

vinylnicotinsāure 56.vinylpyridincarbonsāure

56. Dicyan-bisacetessigesterlace

tam 365.

-- chinolin 170.

 cyanessigesteracetessige esterlactam 368.

— dihydrokollidin 148. — dihydrolutidin 146.

— kollidin 165.

Dicyanmalon-acet bernsteins säureesterlactam 369.

— acetessigesterlactam 368.

— benzoylessigesterlactam 369.

esteracetylacetoniactam
 365.

 methylacetessigesterlactam 368.

Dicyan-methylenoxindol 349.

— pyridin 160. Dihydro-aoridinsulfonsäure 400.

- acridylbenzoesäure 111.

arecaidin 9.arecolin 9.

- arecolinhydroxymethylat

Dihydrocarbostyril-carbonsaure 307, 308.

— essigsäure 308. Dihydrokollidin-carbonsäure

Dihydrokollidin-carbonsāures āthylester 33. — dicarbonsāurediāthylester

147.
— dicarbonsāuredimethyl=

ester 147. Dihydrolutidin-carbonsāure

 dicarbonsäurediäthylester 146.

— dicarbonsăuredinitril 146. Dihydro-metanicotin 437.

— stilbazolcarbonsäure 98. Dihydroxyanhydro-ekgonin 250.

ekgoninmethylbetain 251;
 Ammoniumbase 251.
 Dijod-chelidamsäure 269.

— isochinolinsulfonsäure 396.

Dijod-isonicotinsaure 48.

— methylchinolinsulfonsäure 398.

— oxydipicolinsaure 269.

 oxypyridindicarbonsāure 269.

pyridincarbonsäure 48.
 Dimercapto-isonicotinsäure 258.

— pyridincarbonsaure 258.

Dimethoxy-acetaminophthals saure, Lectam 377.

- acetoxyacetaminoisoindolenin 514.

— aminophthalimidin 540.

— aminophthalsäure, Lactam 377.

Dimethoxybenzoyl- s. auch Veratroyl-.

Dimethoxybenzoylpyridincarbonsäure 378.

dicarbonsäure 382.

Dimethoxydimethoxyaminobenzoylisochinolin 541.

— benzylisochinolin 515.

Dimethoxy-dioxoisoindolinazodimethoxydioxoisoindolin 587.

 isochinolinear bonsäure 263.

Dimethoxymethyl-cyantetrashydroisochinolin 262.

 dimethoxyaminobenzyls tetrahydroisochinolin 514.

 tetrahydroisochinolinears bonsäurenitril 262.

Dimethoxy-phenyldicyanglutaconsaureimid 283.

propionylaminophthals saure, Lactam 377.

Dimethylacetaminomethylaphenylpyrroldicarbonasaurediäthylester 136, 137.

Dimethylacetaminophenylpyridin 459.

 pyridindicarbonsäuredis äthylester 554.

Dimethylacetyl-phenylpyrrols dicarbonsāurediāthyls ester 135.

 pyridondicarbonsāuredis āthylester 347.

— pyrrolearbonsäure 304. Dimethyläthoxyphenylpyrroldicarbonsäurediäthylester 135.

Dimethyläthyl-chinolinears bonsäure 96.

— chinolinsulfonsäure 399. — cyanpyridon 303.

 — dihydrodinicotinsäuredis äthylester 148. Dimethyläthyl-dihydropyris dindicarbonsäurediäthyls ester 148.

- dinicotinsaure 166.

Dimethyläthyleniminessigsäure 10.

Dimethyläthyl-indolsulfons säure 390.

 phenylpiperidindicarbons säurediäthylester 167.

pyridindicarbonsaure 166.

 — pyridoncarbonsäurenitril 303.

pyrrolcarbonsäure 30.

pyrrolcarbonsäureäthylsester 33.

Dimethylallyl-cyanpyridon 304.

— pyridoncarbonsäurenitril 304.

Dimethylamino-anilinomes thylphenyldihydroacris din 476.

- benzalchinaldin 472.

benzaldehydindogenid 526.

— benzaldehydisoindogenid 527.

- benzalindoxyl 526.

— benzaloxindol 527.

— benzoacridin 474.

 benzoacridinhydroxymes thylat 474.

 benzolazobenzoylpseudoekgoninmethylester 208.

— butenylpyridinbishydroxys methylat 438.

— chinolin 448, 450.

- chinolinhydroxymethylat 443, 448.

dihydrobenzoacridin 472.
 dimethylaminophenylacridin 493, 495.

- kairolin 439.

kairolinbishydroxymethys lat 439.

Dimethylaminomethyl-aminophenylacridin 492.

— anthrapyridon 536.

 benzoacridiniumhydroxyd 474.

— chinoliniumhydroxyd 443, 448.

Dimethylaminomethylphenylbenzoacridin 482.

— dihydrobenzoacridin 480.

pyrroldicarbonsäure 137.
 pyrroldicarbonsäuredis

åthylester 137. Dimethylaminomethyltetras

hydro-chinolin 439. — chinolinbishydroxymethylat 439. 478, 479,

benzoacridin 481.

- benzochinolin 478.

benzochinolinearbonsäure 553.

benzocinchoninsäure 553.

chinolin 465.

- chinolinearbonsäure 552.

cinchoninsäure 552.

- dihvdrobenzoacridin 480.

— dinicotinsăure 554.

- naphthochinolin 478.

- naphthocinchoninsaure 553.

piperidon 520, 521.

- pyridin 459.

pyridindicarbonsaure 554. Dimethylamino-styrylacridin 479.

styrylchinolin 472.

 tetramethylpyrrolidon 516. Dimethylanilin-azopyrrol 573.

isatin 527.

Dimethyl-azochinolin 577.

azoxychinolin 592.

benzochinolindisulfonsäure

benzochinolinsulfonsäure 401.

- benzoflavin 494.

 benzovldihvdropvridons carbonsaureathylester

Dimethylbenzyldihydro-dinis cotinsäurediäthylester 173.

pyridindicarbonsauredis åthylester 173.

Dimethylbutantricarbons säure-amidimid 328.

– imid 328.

Dimethyl-butylpyrrolcarbons säure 30.

camphylpyrroldicarbons sāure 134.

 carbostyrilcarbonsăure 312.

Dimethylcarboxy-phenylpicos linsäure 175.

phenylpyridincarbonsaure 175.

pyridylbenzoesaure 175. Dimethylchinaldinasure 94. Dimethylchinolin-carbonsaure 93, 94.

dicarbonsaure 171.

--- sulfonsäure 398.

Dimethyl-chinoloncarbons saure 312.

chinolylacrylsäure 98.

chinophthalonsulfonsäure

Dimethylaminophenyl-acridin | Dimethylchlorphenyl-dihys dropyridindicarbonsăures diathylester 173.

pyridindicarbonsaure 176.

Dimethyl-cinchonin 525. cinchoninsaure 93, 94.

cinchotenin 558.

cinchotenindibromid 558.

cinchotoxin 525.

cinchotoxintetra bromid

citrazinsāure 260.

Dimethylcvan-carbostyril 312, 31Š.

chinolon 312, 313,

– dihydrochinolin 69.

glutaconsăureimid 260. glutaconsauremethylimid

333. - indolenin 70.

- isocarbostyril 313.

isochinolon 313.

pyridon 219, 302.

pyridylharnstoff 544.

Dimethyl-cyclopropantetras carbonsaureimid. Dinitril 362.

dibenzovlglutazincarbons saureathylester 344.

Dimethyldicarbathoxypyris dvlbenzolazo-dimethylanilin 588.

naphthol 588.

Dimethyldicarbathoxypyrrylallylthioharnstoff 142.

benzolazobenzovlbrenztraubensäureäthylester 136.

— benzoylbrenztraubensäures athylester 136.

Dimethyldicarbathoxypyrryls dimethylcarbathoxyaminoformylpyrryldiphensaurediamid 138.

anilinoformylpyrryldiphens säuredianilid 138

chlorformylpyrryldiphensäuredichlorid 138.

Dimethyldicarbathoxypyrryldiphensaure 136.

harnstoff 142.

- methylbarnstoff 143.

methylphenylthioharnstoff 143.

methylthioharnstoff 142.

naphthylthioharnstoff 143.

oxamidsäurephenylhydrazid 141.

phenylthioharnstoff 143.

Dimethyldicarboxydipheny. lylpyrroldicarbonsaure 136.

Dimethyldicarboxydiphenylylpyrroldicarbonsaure-diathylester 136.

Dimethyldicarboxypyridylbenzolazodimethylanilin 588.

Dimethyldicarboxypyrryldiphensaure 136.

harnstoff 139.

methylharnstoff 139.

Dimethyldicyancyclopropandicarbonsaure-athylimid 363.

- imid 362.

methylimid 362.

Dimethyldicyanglutarsaureathylimid 354.

benzylimid 355.

imid 354.

methylimid 354.

Dimethyldicyanpyridin 163. Dimethyldihydro-cinchonins saurenitril 69.

dinicotinsaurediathylester 146.

dinicotinsauredinitril 146.

nicotinsăure 30.

Dimethyldihydropyridincarbonsaure 30.

dicarbonsaurediathylester 146.

dicarbonsăuredinitril 146. Dimethyl-dimethylpyrroylpyrrolearbonsaure 29.

dinicotinsaure 162. - diphenylbisazophenyls

pyrrol 573. diphenyldihydropyridin-

dicarbonsaure 172. glutazin 514.

glutazincarbonsăure-

athylester 344. heptadienylbenzochinolin=

carbonsăure 111. heptadienylbenzocin* choninsaure 111.

heptenylbenzochinolins carbonsăure 109.

heptenylbenzocinchonins säure 109.

hexahydrodiniootinsäurediathylester 130.

Dimethylhexyl-dihydrodini cotinsaurediathylester 149.

 dihydropyridindicarbon. säurediäthylester 149.

dinicotinsaure 167.

pyridindicarbonsaure 167. Dimethyl-hydrazochinolin 566.

indolcarbonsaure 67, 68,

Dimethýl-indolcarbonsaureathylester 70.

— indolenincarbonsäurenitril 70.

— indolsulfonsäure 389.

— indolylessigsäure 70. Dimethylisobutyl-dihydros diniootinsäurediäthylsester 149.

 dihydropyridindicarbons säurediäthylester 149.

dinicotinsäure 166.pyridindicarbonsäure 166.

Dimethylisochinoloncarbons
saurenitril 313.

Dimethylisopropyldihydrodinicotinsäurediäthylsester 149.

indolcarbonsaure 60.

— pyridindicarbonsäures diäthylester 149.

Dimethylisopropyliden-hexashydroindolcarbonsaure 55.

- tetrahydroindolcarbons saure 60.

Dimethylmethoxyphenyldicyandihydropyridin 272.

— dihydropyridindicarbons
 gauredinitril 272.

Dimethylmethylen- s. Isos propyliden-.

Dimethyl-naphthochinolins sulfonsaure 401.

— naphthylpyrroldicarbons

— nicotinsaure 51, 52.

 nitrophenyldihydropyridindicarbonsaurediathylester 173.

 nitrophenylpyridindis carbonsäurediäthylester 176.

oxyāthylpyrroldicarbonsaurediāthylester 135.

Dimethyloxyphenyl-dicyandihydropyridin 272.

dihydropyridindicarbons
 sauredinitril 272.

— dinicotinsäurediäthylester
 273

 pyridindicarbonsäurediäthylester 273.

Dimethylphenylacetyl-dihydropyridincarbonsauresthylester 318.

pyridincarbonsāureāthylsester 320.

Dimethylphenyldicyans dihydropyridin 172. Dimethylphenyldihydros

Dimethylphenyldihydropyridindicarbonsäurediäthylester 172. Dimethylphenyldihydros pyridindicarbonsaures dinitril 172.

Dimethylphenyl-dinicotins saure 175.

 hexahydrodinicotinsäure 167.

Dimethylphenylhydrazonos malonylbisaminodis methylpyrroldicarbons saurediathylester 144.

Dimethylphenyl-nicotinsaure

— nicotinsäuremethylbetain 98.

 piperidindicarbonsaure 167.

Dimethylphenylpyridincarbonsäure 98.

carbonsäureäthylestershydroxymethylat 98.

 carbonsaurehydroxys methylat, Anhydrid 98.

 dicarbonsăure 175.
 Dimethylphenylpyridoncarbonsăure 303.

- carbonsauremethylester

- dicarbonsäure 347.

— dicarbonsāurediāthylester 347.

Dimethylphenylpyrrolcarbonsäure 30.

carbonsäureäthylester 89.
dicarbonsäure 134.

Dimethylphenylthiopyridons dicarbonsäurediäthyls ester 347.

Dimethylphenyltolyldihydros pyridindicarbonsäureäthylester 172.

— diathylester 172. Dimethyl-picolinsaure 52, 53.

piperidindicarbonseure disthylester 130.

Dimethylpropyl-dihydros dinicotinsäurediäthyls ester 148 bis 149.

— dihydropyridindicarbonsaurediathylester 148 bis 149.

- dinicotinsaure 166.

— pyridindicarbonsäure 166. Dimethylpyridin-carbonsäure

51, 52, 53.

- carbonsaureathylester 51, 52.

Dimethylpyridincarbonsäureäthylestersulfonsäurehydroxymethylat, Anhydrid 417. — methylbetain 417. Dimethylpyridincarbonsaureamid 51.

nitril 52.

Dimethylpyridincarbonsäures sulfonsäure-hydroxys methylat, Anhydrid 417.

— methylbetain 417. Dimethylpyridindicarbons

saure 162.
Dimethylpyridindicarbonsaure-athylester 163.

bisbenzalhydrazid 164.

bisisopropylidenhydrazid
 164.

- diathylester 163.

— diazid 164.

— dihydrazid 163. — dinitril 163.

Dimethylpyridin-sulfonsäure

— sulfonsäurehydroxy: methylat, Anhydrid 387.

— tricarbonsaure 187. Dimethylpyridon-carbonssaure 302, 303; Phenylshydrazon 569.

— carbonsäurenitril 302; Imid 302.

dicarbonsāure 346.

 dicarbonsäurediäthylestercarbonsäurehydrazid 347.

Dimethylpyridyl-hydrazin 563.

— semicarbazid 563. Dimethylpyrrol-carbonsäure

28, 29. — carbonsāureessigsāure 146.

— dicarbonsaure 132, 133. Dimethylpyrroldicarbonsaure-

āthylester 132, 133. — āthylesteranilid 133.

— anilid 133.

- diathylester 133.

— diathylesteressigsaure 136.

-- dianilid 133. -- essigsāure 135.

Dimethyl-pyrrolinearbonsaure 17.

pyrroloncarbonsāureāthylsester 294, 295.

Dimethylstyryl-dihydrodinicotinsaurediathylester 176.

dihydropyridindicarbons
 saurediathylester 176.

dinicotinsaure 176.
pyridindicarbonsaure 176.

Dimethyltetramethylphenylpyridoncarbonsaure 303.

Dimethyltolyldihydro-dinicotinsäurediäthylester 173.

 pyridindicarbonsäures diäthylester 173. Dimethyl-tolylpyrroldicarbonsaure 134, 135.

tricarballylsäureimid 328.
 Dimethyltridecyl-dihydrodinicotinsäurediäthylsester 149.

 dihydropyridindicarbons säurediäthylester 149.

— dinicotinsaure 167.

— pyridindicarbonsaure 167. Dimethyl-trimethylenimins

carbonsaure 10.

 triphenyldihydropyriding carbonsäureäthylester 115.

Dinaphthalinsulfonyloxyproslin 192.

Dinicotinsaure 160.

Dinitroaminochinolin 445, 452. Dinitroaminodioxy- s. Dinitrodioxyamino-.

Dinitro-aminophenylacridin 477.

- anilinochinolin 445, 448,

— anilinochinolinhydroxys methylat 446.

carbazolsulfonsăure 400.

— citrazinsāure 258.

— diāthyldiphenylazoxyindol 593.

— diazodioxypyridin 591.

dimethylaminophenylacridin 478.

Dinitrodioxo-iminopiperidin 512.

— nitrosiminopiperidin 591. Dinitrodioxy-aminopyridin 512.

— diazopyridin 591.

isonicotinsăure 258.

nitrosaminopyridin 512.
 pyridincarbonsäure 258.

Dinitroglutazin 512.

Dinitroiminodioxo- s. Dinitros dioxoimino-.

Dinitropyrrolearbonsaures methylester 27.

Dinitroso-dipyridylphenylens diamin 430.

oktahydrometanicotin 424.
 Dioximino-methyltetrahydropyridincarbonsäureäthyl-

ester 562. tetrahydropicolinearbons

säureäthylester 562. Dioxindolcarbonsäurenitril

373.
Dioxo-acetiminopiperidin 512.
— acetylanilinopyrrolidylessigsäureäthylester 560.

essigsäureäthylester 560. Dioxoäthyleyanpyrrolidin 324. Dioxoathyl-propyldicyanpiperidin 358.

— propylpiperidindicarbons săuredinitril 358.

 pyrrolidincarbonsäures nitril 324.

Dioxoāthyltetrahydropyridincarbonsăure 329.

dicarbonsäureäthylester
 361.

dicarbonsăureăthylesters
 amid 362.

 dicarbonsäurediäthylester 361.

Dioxo-allylphenylpyrrolidins carbonsäureäthylester 337.

anilinoäthylpyrrolidylsessigsäureäthylester 559.

— anilinophenylpyrrolidin 528.

Dioxoanilinopyrrolidyl-essigs saure 559.

— essigsäureäthylester 559.

essigsäurephenylhydrazid
 325.

Dioxoazahydrindencarbonsauremethylester 336.

Dioxobenzamino-benzoylpyrs rolidin 528.

- pyrrolidin 528.

Dioxobenzimino-äthylbens zoylpiperidincarbonsäures äthylester 344.

 benzoylpiperidincarbons säureäthylester 342.

benzoylpiperidincarbons
 saurenitril 342.

dimethylbenzoylpiperidinscarbonsäureäthylester
 344.

methylbenzoylpiperidinscarbonsäureäthylester
 343.

Dioxobenzolazo-athyltetrahydroisochinolin 587. — tetrahydroisochinolin 587.

Dioxo-benzoylanilinopyrrolidylessigsäurephenylbenzoylhydrazid 325.

benzylpyrrolidylidenbromsessigsäure 332.

Dioxobis-dimethylphenylsiminopiperidincarbons
saureamid 360.

phenyliminopiperidincars
 bonsāureamid 360.

tolyliminopiperidincarbons
 saureamid 360.

Dioxo-carboxybenzoyltetrahydroisochinolin 352. — carboxybenzyltetrahydro-

isochinolin 265. - cyanpyrrolidin 324. Dioxodiāthyl-dicyanpiperidin 357.

piperidindicarbonsăures dinitril 357.

Dioxodimethyl-athylcyanstetrahydropyridin 334.

— āthyldicyanpiperidin 354, 355.

 äthyltetrahydropyridincarbonsäurenitril 334.

benzyldicyanpiperidin 355.

butyldicyanpiperidin 358.
cyantetrahydropyridin

332.
— dicyanpiperidin 354.

— phenäthyldicyanpiperisdin 366.

 piperidindicarbonsăures dinitril 354.

- propyldicyanpiperidin 356.

— pyrrolidylessigsäure 328.

— tetrahydroisochinolins carbonsäure 339.

 tetrahydropyridincarbons säurenitril 332.

Dioxodiphenyl-piperidincars bonsäureäthylester 339.

pyrrolidincarbonsäures
 äthylester 337.

Dioxodipropyl-dicyanpiperisdin 358.

 piperidindicarbonsăures dinitril 358.

Dioxo-hexylpyrrolidincarbons săureāthylester 328.

hydrindylchinolincarbons
 säure 341.

 hydrindylcinchoninsäure 341.

Dioxoimino-āthylpiperidin 513.

 äthylpiperidincarbonsäures äthylester 557.

– cyanpiperidin 556. – dimethylpiperidin 514.

dimethylpiperidincarbons
 säureäthylester 344.

methylpiperidin 513.
methylpiperidincarbons
saureathylester 557.

Dioxoiminooximino-cyanpiperidin 360.

 piperidincarbonsăures ăthylester 360.

piperidincarbonsăurenitril
 360.

Dioxoimino-piperidin 511.

piperidincarbonsaureathylsester 556.

— piperidylessigsaure 556.

Dioxo-indolinearbonsaure 336.
— isoindolinearbonsaure 336.

Dioxomethoxyphenylpyrrolidincarbonsaureathylester 378.

Dioxomethyläthyl-allyldicyanpiperidin 356.

cyantetrahydropyridin
 332. 334.

dicyanpiperidin 355.piperidindicarbonsaures

 piperidindicarbonsauredinitril 355.

— tetrahydropyridincarbonsaurenitril 332.

Dioxomethylallyl-cyantetrahydropyridin 332.

tetrahydropyridincarbons
 saurenitril 332.

Dioxomethylbutyl-dicyans piperidin 357.

 piperidindicarbonsăures dinitril 357.

Dioxomethyl-carboxybenzylstetrahydroisochinolin 341.

cyantetrahydropyridin
 330, 332.

diäthyldicyanpiperidin356.
 dicyantetra hydronyridin

dicyantetrahydropyridin
 362.

Dioxomethylhexyl-dicyanpis peridin 359.

 piperidindicarbonsāures dinitril 359.

Dioxomethylisobutyl-dicyans piperidin 358.

piperidin 358.
— piperidindicarbonsaure-

dinitril 358.

Dioxomethylisohexyl-dicyans
piperidin 359.

piperidin 355.
 piperidindicarbonsäures
 dinitril 359.

Dioxomethylisopropyl-dicyans piperidin 357.

- piperidindicarbonsāuredinitril 357.

Dioxomethylmethylpentenyldicyanpiperidin 364.

— piperidindicarbonsauredinitril 364.

Dioxomethylnonyl-dicyans piperidin 359.

 piperidindicarbonsāures dinitril 359.

Dioxomethylphenāthyl-discyanpiperidin 365.

cyanpiperidin 365.

— piperidindicarbonsaures
dinitril 365.

Dioxomethylphenyl-acetylpiperidincarbonsaure 340.

— dicyanpiperidin 365.
— piperidindicarbonsaures

dinitril 365.

— pyrrolidincarbonsaure 326.

— pyrrolidincarbonsäures äthylester 337. Dioxomethyl-phenylpyrroslinylpropionsaure 334.

— propyldicyanpiperidin 356.

propylpiperidindicarbons
 sauredinitril 356.

pyrrolidincarbonsäures
 åthylester 327.

pyrrolidylpropionsaure 327.

— pyrrolinylpropionsāure 333.

tetrahydropyridincarbonsäure 332.

tetrahydropyridincarbons
 saurenitril 330.

tolylpyrrolidincarbons
 säureäthylester 327.

Dioxonitrophenylpyrrolidins carbonsäureäthylester 339.

Dioxooximino-methyltetras hydropyridincarbonsäures äthylester 346.

— piperidin 562.

tetrahydropyridincarbons
 säure 345.

Dioxooxymethoxyphenyls pyrrolidincarbonsäures äthylester 380.

Dioxooxyphenyl-dicyanpipes ridin 382.

 piperidindicarbonsăures dinitril 382.

 pyrrolidincarbonsāures āthylester 377.

Dioxophenetidinopyrrolidylessigsäure 560.

 essigsäureäthylester 560.
 Dioxophenyl-benzolazophes nylpyrrolidinoarbonsäures äthylester 339.

 benzylpyrrolidincarbonsăureāthylester 338.

 carboxyphenylpyrrolidins carbonsäureäthylester 338.

Dioxophenylhydrazonodimethyldicarbäthoxys pyrrylphenylbuttersäures äthylester 136.

--- piperidin 567.

— tetrahydroisochinolin 585.

— tetrahydropyridincarbons saure 345.

Dioxophenyl-nitrophenylpyrrolidincarbonsaureathylester 338, 339.

piperidincarbonsāureāthylsester 339.

Dioxophenyl-pyrrolidindicarbonsaurediathylester 275.

pyrrolidindicarbonsaures
 dimethylester 275.

pyrrolidylessigsäure 325.
 pyrrolidylidenessigsäure 331.

— pyrrolinylessigsäure 331.

tetrahydropyridincarbons
 saure 329.

 tetrahydropyridindicars bonsäureäthylesteramid 362.

 tetrahydropyridindicarbonsäurediäthylester 362.

tolylpyrrolidincarbonsaures
 athylester 338.

Dioxopiperidindicarbonsaures diathylester 354.

Dioxopyrrolidincarbonsaureamid 324.

— eesigsāurediamid 354.

— malonsäuretriamid 369. — nitril 324.

Dioxo-pyrrolidylessigsäureamid 325.

— pyrrolidylidenessigsäure 330.

pyrrolinylessigsäure 330.

- tetrahydroisochinolins carboylbenzoesäure 352.

— tetrahydropyridincarbonsäure 328, 329, 330.

 toluidinopyrrolidylessigsaureathylester 559.

Dioxotolyl-pyrrolidindicarbonsaurediathylester 275.

— pyrrolidylessigsäure 325. — pyrrolidylidenessigsäure-

toluidid 331.

— pyrrolinylessigsäures toluidid 331.

Dioxotrimethyl-cyantetrahydropyridin 333. — dicyanpiperidin 354.

 tetrahydropyridincarbons säurenitril 333.

Dioxoverbindungen, Aminoderivate 528.

Azoderivate 587.Diazoderivate 592.

- Hydrazinoderivate 568.

— Sulfonsäuren 414.

Dioxy-acetaminopyridin 512.

— äthoxyisochinolincarbonsāureāthylester 271.

— äthyldicyanpyridin 279. — äthylpyridindicarbons

sauredinitril 279.

Dioxyamino-āthylpyridin 513.

— āthylpyridincarbonsāureāthylester 557.

— dimethylpyridin 514.

612 Dioxvamino-methylpyridin - methylpyridinearbons saureathylester 557. - pyridin 511. saure-athylester 556. – nitril 556. 556. anhydroekgonin 250. base 251. --- anilinopiperidintetras ester 284. - anthrachinonopyridins sulfonsăure 416. -- benzaminopyrrol 511. 585. - isonicotinsaure 588. methylpyridin 585. picolin 585. triathylester 282. saure 278. 278. – benzylisochinolin 265. athylester 263. sulfonsaure 412. propionsaure 264. Dioxycinchomeronsaureathylester 275. diathylester 275. Dioxycvan-lutidin 260. – nicotinsaureamid 277.

 nicotinsäureäthylester 556. Dioxyaminopyridincarbons - äthylesteressigsäure 557. - essigeäure, Äthylester 557. Dioxy-aminopyridylessigsaure - anhydroekgoninmethylbetain 251: Ammonium carbonsauretetraathyl= benzaminopyrrolenin 511. Dioxybenzolazo-isochinolin pyridincarbonsāure 588. Dioxycarbocinchomeronsaure-Dioxycarboxy-athylnicotins äthylpyridincarbonsäure benzovlisochinolin 379. pyridylpropionsaure 278. Dioxychinolin-carbonsaures Dioxychinolyl-essigsäure 263. picolin 258. Dioxy-dicyanpicolin 278. – dicyanpyridin 277. dihydropyridindicarbon-saurediathylester 275. Dioxydimethoxyphenyldicyanpyridin 283. pyridindicarbonsauredinitril 283. Dioxydimethyl-isonicotinsaure 260. nicotinsaureathylester

REGISTER Dioxydimethylpyridincarbonsăure 260. carbonsaureathylester 260. carbonsăurenitril 260. Dioxydinicotinsäure-äthyls ester 276. athylesteramid 277. amid 277. diäthyleeter 276. - diamid 277. - dianilid 277. Dioxydioxo-aminodihydros pyridin 541. dihvdropyridincarbons saureamid 379. Dioxydioxyphenyl-dicvans pyridin 283. pyridindicarbonsaures dinitril 283. Dioxyformyl-isonicotinsaure **376.** pyridinearbonsaure 376.

Dioxyhexyl-dicyanpyridin pyridindicarbonsaures dinitril 279. Dioxyhydroxylaminopyridin

562. Dioxyisobutyl-dicyanpyridin 279.

pyridindicarbonsaurodinitril 279. Dioxvisochinolin-carbonasure

carbonsaureathylester 263.

carbonsauremethylester

- carbovlbenzoesäure 379. Dioxvisonicotinsaure 254. Dioxvisopropylphenyl-

dicyanpyridin 281. pyridindicarbonsauredinitril 281.

Dioxylutidin-carbonsaure 260. carbonsāureāthvlester 260.

Dioxymethoxy-isochinolins carbonsauremethylester

methyldihydrochinolincarboneaure 271.

methyltetrahydrochinolincarbonsaure 270.

phenyldicyanpyridin 281. - phenylpyridindicarbonsauredinitril 281.

Dioxymethylathyl-cyans pyridin 261.

nicotinsaureathylester 261. pyridincarbonsaureathylester 261.

pyridincarbonsaurenitril 261.

Dioxymethyl-allylovans pyridin 262 llvlpyridinearbonsäurenitril 262. benzylevanovridin 265. benzylnicotinsaurenitril 285 benzylpyridincarbons saurenitril 265. - butylcyanpyridin 262. butylpyridincarbonsaures nitri] 262. einchomeronsäurediäthylester 278. cyanpyridylessigsäure 278. dihydrochinolinearbons saure 225. - isobutyleyanpyridin 262. isobutylpyridinearbons saurenitril 262. isochinolinearbonsäures methylester 264. -- isonicotinsaure 259. nicotinsäureäthvlester 258. propylevanpyridin 261. propylpyridincarbonsăurenitril 261. pyridincarbonsäure 259. Dioxymethylpyridin-carbonsaureathylester 258 (s. auch 259). carbonsăureessigsăure, Nitril 278. - carbonsaurenitril 258. carbonsāurenitrilessig= saure 278. dicarbonsaurediathylester **278**. dicarbonsāuredinitril 278. Dioxy-nicotinsaure 253, 254. nicotinsăureamid 254. Dioxynitrophenyl-dicyans pyridin 280. pyridindicarbonsauredinitril 280. Dioxyoxindoldicarbonsaurediathylester 382. dimethylester 382. Dioxyoxoindolindicarbons saure-diathylester 382. dimethylester 382. Dioxyoxomethylpyridin. carbonsaure 376. Dioxyoxymethoxyphenyldicyanpyridin 283. pyridindicarbonsaure

dinitril 283.

pyridin 281. pyridindicarbonsaure-

dinitril 281.

Dioxyphenāthyl-dicyans

Dioxyphenyleyanpyridin 264.

Dioxyphenyldicvan-glutacons saureimid 283. pvridin 280. Dioxyphenylhydrazinopyridin 567. Dioxyphenylnicotinsaure-Athylester 264. - nitril 264. Dioxyphenylpyridin-carbonsäureäthylester 264. carbonsăurenitril 264. dicarbonsăuredinitril 280. Dioxyphenylpyrroldicarbons saure-diathylester 275. dimethylester 275. Dioxypicolin-carbonsaure 259. - carbonsäureäthviester 258 (s. auch 259). dicarbonsäurediäthvlester Dioxy-picolinsaure 251, 253. picolinsäureäthylester 253. Dioxypropyl-dicyanpyridin Ž79. pyridindicarbonsaures dinitril 279. Dioxypyridincarbonsaure 251, 253, 254. Dioxypyridincarbonsaureåthylester 253, 257 (s. auch 254). - amid 254, 257. — methylester 257. Dioxypyridindicarbonsäureåthylester 275, 276. athylesteramid 277. - amid 277. - amidnitril 277. diāthylester 275, 276. diamid 277. dianilid 277. — dinitril 277. Dioxy-pyridintricarbonsaures triathylester 282. pyridylbuttersäure 260. tetraoxotetrahydrodipys ridyl 256. Dioxytolyl-dicyanpyridin 280. pyridindicarbonsauredinis tril 280. pyrroldicarbonsauredi=

athylester 275.

Dioxyureidopiperidintetra-

carbonsauretetraathyl:

thylat 251.

ester 284.

hydroxymethylat 251.

Diphenylpiperidondicarbon² Diphenyl-pyridincarbonsaure Dioxytropan-carbonsaure 250. carbonsaurehydroxymes carbonsäuremethylester carbonsäuremethylester«

Dioxyverbindungen. Diphenyl-stilbazolcarbon= Aminoderivate 511. săurenitril 116. Azoderivate 585. styrylnicotinsäurenitril - Diazoderivate 591. 116. Hydrazinoderivate 567. styrylpyridincarbonsäure: Hydroxylaminoderivate nitril 116. 562. Diphenyltolyl-cyanpyridin Sulfonsäuren 412. 116. Diphenylaminindolindigo 536. nicotinsăurenitril 116. Diphenyl-benzochinolin- pvridincarbonsäurenitril carbonsaure 116. 116. benzocinchoninsaure 116. pyrrolearbonsäure 106. bisazophenylpyrrol 573. Dipicolinsaure 154. chinolinearbonsaure 114. Dipropyldicyanglutarsaure= - chinolinsäure 180. imid 358. chinolylformazan 73. Dipyridyl-diathylamin 435. chinolylharnstoff 444. harnstoff 430, 432, 433. cinchoninsaure 114. isothioharnstoff 430. cvanstilbazol 116. phenylendiamin 430. dicvandihydropyridin 180. thioharnstoff 430. Diphenyldihydro-isonicotintriazen 593. saure 108. Distilbazyl-diimid 580. pyridincarbonsăure 108. thioharnstoff 461. pyridindicarbonsaure-Disulfhydryl- s. Dimercapto-. dinitril 180. Disulfonsäuren 403. Diphenyldimethylphenylpyr= Aminoderivate 561. rolcarbonsaure 106. Ditoluidinotolyläthylenimin 484. Diphenylenbismethylphenyle pyrrolcarbonsaureathyl-E. ester 91. Diphenyl-formazylchinolin 73.

Ekgonidin 31 (vgl. 634). Ekgonidin-äthvlester 32. athylesterhydroxymethy. lat 32. dibromid 19. hydroxymethylat 32. - methylbetain 32. methylesterhydroxy= methylat 32. Ekgonin 196, 204, 205, 210. 211. Ekgonin-äthylbetain 204: Ams moniumbase 204. äthylesterhydroxymethy= lat 204. amid 203. amidhydroxymethylat 204. hydroxyäthylat 204. hydroxymethylat 203, 212. methylbetain 204; Ammoniumbase 203. methylester 198, 211. methylesterhydroxymethylat 212 nitril 203, 212. Ekgoninsäure 287. Essigsäure-acetoxyindolcars bonsaureanhydrid 64. pyrrolcarbonsaureanhy. drid 23.

Eucain (α-Eucain, Eucain A)

194.

isonicotinsaure 109.

din 250.

saure 107.

pyridin 181.

saure 107.

11R.

181.

109.

isonipecotinsaure 100.

methoxyphenylcyanpyris

methoxyphenylpyridins

naphthocinchoninsaure

naphthylpyrrolcarbon-

nitrophenyldicyandihydro-

dindicarbonsauredinitril

nitrophenyldihydropyris

oxyphenylpyrrolcarbons

piperidincarbonsaure 100.

saure-diathylester 351.

pyridindicarbonsaure 180.

pyridondicarbonsaure 353.

pyrrolidoncarbonsaure 308.

pyrrolidondicarbonsaure 348.

pyrroylpropionsäure 322.

pyrrolearbonsaure 106.

pyrroldicarbonsauredi-

äthylester 179.

dimethylester 351.

carbonsaurenitril 250.

F.

Flavanilin 469.
Flaveosin 552, 553.
Formaminodimethylpyrroladicarbonsäure-äthylester 140.
— diäthylester 141.
Formaminomethyl-carbostyaril 522.
— chinolon 522.
Formylamino-s. Formamino-Formyl-chinolinearbonsäure, Oxim 316.
— cinchoninsäure, Oxim 316.

G.

- citrazinsāure 376.

Glutaminsäure, Lactam 284, 285.
Glutazin 511.
Glutazincarbonsäure-äthylsester 556.

— äthylesteressigsäure 557.
— essigsäure, Äthylester 557.
— nitril 556.
Glutazinessigsäure 556.
Glycyltryptophan 549.
Granatsäure 126.
Granatylamin 426.
Guvacin 14.
Gynesin 43.

H.

Hämatinsäure, Anil der dreis basischen 334. Imid der dreibasischen 333. Hāmotricarbonsāureimid 327. Hemimellitsäureimid 336. Heptyl-benzochinolinearbons saure 103. benzoeinchoninsäure 103. - naphthocinchoninsäure 103. Hexahydro-chinolinsäure 120. - cinchomeronsäure 122, 123. — dipicolinsāure 121. — isonicotinsäure 10. — metanicotin 427. - nicotinsaure 8. - picolinsaure 7 (s. auch 8). Hexaoxydipyridyl 256. Hexyl-benzochinolinearbons säure 102. - benzocinchoninsäure 102. dicyanglutaconsāureimid 279. — naphthocinchoninsäure

- pyrrylcaprylsäure 33.

Homapocinchensaure 244.

102.

Homo-asparaginsāureimid530. hydrocinchoninsaure 57. nicotinsaure 50. - tropinsaure 126. Hydrazine 563. Azoderivate 589. Hydrazino-carbonsauren 568. chinaldin 566. chinolin 564, 565. dimethylpyridin 563. dimethylpyridincarbons saureathylesterhydroxy. methylat 302. - lepidin 566. - lutidin 563. lutidincarbonsăureăthylesterhydroxymethylat methylchinolin 566. – nicotinskure 568. pyridincarbonsaure 568. Hydrazo-chinolin 565. lepidin 566. Hvdrazonomalonvlbitaminos dimethylpyrroldicarbonsaurediathylester 143. Hydrindindisulfonsaure 414. Hydrocarbostyril-carbons saure 307, 308. diazoniumhydroxyd 592. – essigsäure 308. sulfonsaure 413. Hydro-cyanisatin 373. ekgonidin 17. isaphensäure 321. Hydroxylamine 562. Hydroxylamino-dioxypyridin methylphenyldihydros acridin 562. Hygrinsäure 5. Hygrinsäure-äthylester 5. - äthylesterhydroxys methylat 6. - hydroxymethylat 3, 5. - methylamid 5. - methylbetain 6. methylesterhydroxys methylat 6. I. Imino-acetaminotrimethyls

phenyldihydroacridin 494.
— aminotrimethylphenyldihydroacridin 493. Iminobernsteinsäure-äthylester 117.
— äthylesteramid 117.

— diamid 117. [minocarbāthoxyny

Iminocarbāthoxypyrrolidys lidencyanessigsāures āthylester 367. Iminodioxo- s. Dioxoimino-. Iminomethyl-acetylpyrros leninylacetessigsaureathylester 348. aminophenyldihydroacridin 491. indolincarbonsaure 307. Imino-pyridylpropionsäures athylester 305. pyrrolidylidencyanessig= säureäthylester 343. succinamid 117. succinamidsäureäthvl= ester 117. trimethyldihydroacridin 465. Indigoid (Bezeichnung) 536 Anm. Indindisulfonsäure 414. Indogenid (Bezeichnung) 526 Ánm. Indogensäure 226. Indol-carbonsaure 61, 65. dicarbonsäure 168. Indolvi-alanin 545 bis 546 (s. auch 550). carbamidsäureäth vlester 441. - essigsäure 66. — propionsaure 69. propionsäureäthylester 69. Indoxanthinsäureäthylester 372. Indoxin 63. Indoxylcarbonsaure 226. Indoxylsaure 226. Indoxylsaure-athylester 228; Carbanilsäureester 228. anilid 228. — essigsāure 229. – methylester 227. Isaphensäure 247, 321. Isatin-carbonsäure 336. evanhydrin 373. phenylhydrazon 583. sulfonsäure 414. Isatogensäureäthylester 309. Isatomalonitril 349. Isatropyl-cocain 201, 202. ekgonin 198. Isoamyl-indolcarbonsaure 62. pyrrolcarbonsäureiso. amylamid 24. Isobutenyl- s. Methylpro-

penyl-.

279.

Isobutyl-benzochinolins

cinchoninsăure 96.
cyanisocarbostyril 242.

carbonsaure 102.

– indolcarbonsāure 62.

benzoeinchoninsäure 102.

dicyanglutaconsaureimid

chinolinearbonsaure 96.

Isobutyl-isocarbostyriicarbons săurenitril 242. - naphthocinchoninsäure 102. Isobutyryldihydro-chinolyls isobuttersäure 71. - pyridylisobuttersäure 33. Isocarbostvrilcarbonsäure 237. 238. Isochinaldinašure 82. Isochinolin-carbonsäure 82. sulfonsăure 396. Igo-chinolonearbonsăure 237. cinchomeronsäure 153. — cocain 206. - cocamin 201. -- ekgonin 205. — flavanilin 469. - indigotindisulfonsäure 414 Anm. indogenid (Bezeichnung) 527 Anm. nicotinsāure 45. Isonicotinsaure-athylbetain 47. äthylester 46. – amid 46. - chlorid 46. - hydroxymethylat 46. - methylbetain 46, 47; Ammoniumbase 46. – methylester 46. methylesterhydroxys methylat 47. - nitril 46. Isonipecotinsăure 10. Isonitroso- s. auch Oximino-. Isonitroso-chinolylacetophenoncarbonsäure 341. tropinonoxalsaure 348. Isopropyl-benzochinolincarbonsaure 102. benzoeinchoninsäure 102. chinaldinsaure 94. – chinolinearbonsăure 94, 95. cinchoninsäure 95. - cyanisocarbostyril 242. eyanisochinolon 315. Isopropyliden-aminodimethyla pyrroldicarbonsaurediathylester 140. – chinolylhydrazin 565. Isopropyl-indolcarbonsaure 62. isocarbostyrilcarbonsäurenitril 242. naphthocinchoninsäure 102. Isopropylphenyl-benzos chinolinearbonsaure 114. benzoeinchoninsäure 114. -- chinolinearbonsaure 108. cinchoninsäure 108.

Isopropylphenyldicyanglutas consaureimid 281. Isosuccinylbisaminodimethylpyrroldicar bonsaures diathylester 142. Isotropylamin 425. Isovaleryl-ekgoninmethyls ester 198. pseudoekgonin 206. pseudoekgoninmethyl-

Jod-acetyltryptophan 548.

ester 206.

aminochinolin 445. dimethylpyridincarbon= säureäthylesterhydroxymethylat 53. oxychinolinsulfonsäure 406, 408. oxymethylchinolins sulfonsaure 409. propionyltryptophans methylester 548. Joniregentricarbonsăureimid 339.

K. Kairolin-carbonsaure 58, 59,

sulfonsäuremethylbetain

sulfonsäuremethylester 388. Keto- s. Oxo-. Kollidin-carbonsāure 54. carbonsäuremethylbetain 55; Ammoniumbase 55. dicarbonsaure 164. Komenaminsaure 251. Kopellidinsulfonsäure 386. Kresyl s. Tolyl. Kynurensäure 230.

L.

Lepidin-acrylsäure 97. carbonsaure 85, 88. — oxalester 317. - oxalsāure 317. - oxalylsäure 317. saure 161. - sulfonsäure 397. Lepidyl-anthranil 455. essigsāure 93. glyoxylsäure 317. Lepidyliden-essigsäure 97. glykolsäure 317. Leucyl-glycyltryptophan 549. tryptophan 549, 550. tryptophylglutaminsaure 550.

Leukindindisulfonsäure 415. Loiponsäure 122. Lorenit 406. Loretin 408. Lupetidindicarbonsaures diäthylester 130. Lutidin-carbonsaure 51, 52, 53. dicarbonsăure 162. - saure 153. sulfonsäure 387.

sulfonsäuremethylbetain 387.

tricarbonsaure 187.

M.

Magnesiumverbindungen 594. Malonsäurebisdimethyldicarbathoxypyrrylamid 142. Malonylbisaminodimethylpyrroldicarbonsauredis åthylester 142. Merochinen 19. Merochinen-äthylester 19. methylester 19. nitril 19. Mesitylsäure 293. Mesoxalsaurebisdimethyldicarbathoxypyrrylamidacetaminophenylhydrazon 145. carboxyphenylhydrazon 144, 145. dimethylphenylhydrazon 144. - hydrazon 143. naphthylhydrazon 144. nitrosophenylhydrazon 145. oxim 143. phenylhydrazon 144. sulfonaphthylhydrazon 145. sulfopbenylhydrazon 145. - tolylhydrazon 144. Mesoxalsaure-bisdimethyldis carboxypyrrylamidphes nylhydrazon 140. isoindogenid, Dinitril 348 bis 349. methylesterdimethyldis carbathoxypyrrylamid= tolylhydrazon 143. Meta-nicotin 438. nicotindibromid 437. Methoathyl- s. Isoamyl-. Methobutyl- s. Isoamyl-. Methopropyl- s. Isobutyl-. Methoxyacetamino-benzoacri =

din 508.

chinolin 502.

Methoxyacetoxyacetamino-

phthalsäure, Lactam 377.

Methoxyathylearboxyphenylchinolin 248.

Methoxyamino-benzoacridin KOŘ.

- chinolin 500, 501, 502.

phenylchinolin 507.

- phenyltetrahydrochinolin

Methoxybenzaminochinolin MIŠ.

Methoxybenzovi- s. Anisovi-. Methoxybenzyl- s. auch Ani-

Methoxy-benzylcarbostyrils carbonsaure 373.

 benzvlchinoloncarbonsaure 373

- chinaldinsaure 231.

- chinolinearbonsāure 231. 232, 233, 234.

Methoxychinolinearbonsaurehydroxyäthylat 235.

hydroxybenzylat 235.

 hydroxymethylat 235. - hydroxypropylat 235.

methylester 233 (s. auch 234).

Methoxy-chinolinsaure 267. - chinolinsulfonsaure 406.

— cinchoninsāure 233, 234. cinchoninsäuremethylester

233 (s. auch 234).

- cvanlutidin 219.

Methoxydimethylpyridin-carbonsaure 220.

- carbonsäureäthylester 220.

- carbonsăurenitril 219.

Methoxydiphenylpyridin-di-carbonsaure 273. dicarbonsăurediăthylester

Methoxyindol-carbonsaure 63. – carbonsäureamid 64.

– carbonsäurechlorid 64.

carbonsäuremethylester

Methoxymethyl-aminochinos lin 502.

carbostyrilcarbonsaure373.

- chinolonearbonsaure 373.

– cyanpyridon 371.

pyridoncarbonsāurenitril
 371.

Methoxy-nicotineaure 215.

 nicotinsauremethylester 215.

pentamethylpiperidinearbonsauremethylester 194. Methoxyphenyl-benzochino-

linearbonsaure 250. - benzocinchoninsäure 250.

— chinolinearbonsaure 246.

 chinolinearbonsăuroathylester 246.

Methoxyphenylchinolinearbonsaure-hydroxymethylat 246.

methylester 246.

Methoxyphenylcinchoninsaure 246, 247.

Methoxyphenylcinchonins saure-athylester 246.

methylbetain 246; Ammoniumbase 246.

methylester 246.

Methoxyphenyldicyangluta: consaureimid 281.

Methoxypyridin-carbonsaure 215.

carbona auremethylester 215.

dicarbonsaure 267.

Methoxy-sulfophenylchinals din 411.

sulfophenylstyrylchinolin

tetrahydrochinolinearbons saure 224.

Methylacetaminophenyl-acetyltetra hydrochinolin

- chinolin 470 (s. auch 469). Methylacetyl-aminobutenyls

pyridin 438. aminotetramethylpyrrolidon 516.

anilinoathylpyridin 437.

pyridin, Cyanhydrin 223. pyrroloncarbons#ureathvl = ester 295.

tetrahydrochinolinearbon= saure 59, 60.

Methylätherapocinchensäure **248.**

Methyläthoxysulfophenylchis nolin 410.

Methyläthyl-aminoäthylpiperidin 425.

aminophenylchinolin 470.

benzoindolchinoncarbons säureäthylamid 340.

chinolinearbonsaure 95. cinchoninsaure 95.

Methylathylcyan-glutaconsaureimid 261

glutaconsauremethylimid 334.

isocarbostyril 315.

isochinolon 315. pyrrolidon 288.

Methyläthylcyclopropantetra = carbonsaureimid, Dinitril

Methyläthyldicyancyclopropandicarbonaaure-athylimid 363.

imid 363.

- methylimid 363.

Methyläthyldicvanglutars saure-athylimid 356.

allylimid 356.

– imid 355.

methylimid 355.

Methyläthyl-indolcarbonsäure

 isochinolonearbonsäures nitril 315.

naphthindolchinoncarbons säureäthylamid 340.

picolinsaure 54.

piperidinsulfonsäure 386.

piperidylpropionsäure 14.

piperidylpropionsaureathylester 14.

pyridincarbonsaure 54. pyrrolidoncarbonsăure 288.

pyrrolidonthiocarbonsăureamid 292.

pyrroloncarbonsäureäthyl: ester 294.

Methylal- s. Formyl-. Methylallyl-cyanglutacons

säureimid 262.

indolcarbonsäure 68. phenylpyrrolcarbonsäure

Methylamino-acetylindol 523.

athylpyridin 434.

äthylvinylpiperidin 427.

bernsteinsäureimid 529. butenylpiperidin 427.

butenylpyridin 438.

butylpiperidin 424. butylpyridin 437.

Methylaminodimethyl-aminos phenylacridin 492, 494.

phenylpyrrolidon 520. pyrroldicarbonsaure 139.

Methylaminoformylaminodis methylpyrrol-dicarbonsăure 139.

dicarbonsaurediathylester 143.

Methylaminomethoxy- s. Methoxymethylamino-.

Methylaminomethyl-amino= phenylacridin 492.

anthrapyridon 536. anthrapyridonsulfonsaure

561. phenylbenzoacridin 482.

phenyldihydrobenzoacris din 480.

Methylaminophenyl-chinolin 468, 469.

chinolon 508.

- tetrahydrochinolin 462. Methylamino-styrylchinolin

styrylpyridin 461, 462.

tetramethylpyrrolidon 516.

Methylanilino-äthylpyridin **437**.

chlormaleinsäureanil 533.

- dimethylpyridin 435.

 dimethylpyridinhydroxy. methylat 435.

— dimethylpyrroldicarbons saure 139.

pyrrylendibenzoesäure 179.

pyrrylendibenzoesaurediathylester 179

- thioformylaminodimethylpyrroldicarbonsaure-diathylester 143.

trimethylpyridinium hydroxyd 435.

Methyl-anthrapyridonsulfons saure 415.

- asparaginsāureimid 529. - benzalaminodimethyls pyrroldicarbonsaure diathylester 140.

benzaminoacetylindol 523.

benzaminostyrylchinolin 473.

Methylbenzo-acridinsulfons saure 402.

chinolinearbonsaure 101.

- cinchoninsaure 101.

flavin 495.

indolsulfonsaure 399.

indolylessigsäure 100. Methyl-benzoylaminobutenylpyridin 438.

benzylcyanglutaconsaureimid 265.

benzylcyanpyrrolidon 290.

— benzylpyrrolidoncarbonsăurenitril 290.

berberonsäure 186.

 bornylenopyrrolcarbons săure 60.

Methylbromphenylpyrrolidoncarbonsaure 288.

- carbonsäureamid 289. carbonsäuremethylester

Methylbutantricarbonsaures

imid 328.

Methylbutyl-cyanglutacons săureimid 262.

— cyclopropantetracarbons saureimid, Dinitril 364.

— dicyancyclopropans dicarbonsăureimid 364.

Methylbutyldicyanglutarsaure-imid 357.

- methylimid 358. Methyl-camphenpyrrols carbonsaure 60.

- camphenpyrrolinearbon= săure 55.

carbathoxyphenylpyrrolidoncarbonsäureamid 292.

Methylcarbaminyl-s. Methyl-| Methylchlordimethylaminoaminoformyl.

Methyl-carbazolcarbonsaure 100.

carbomethoxybenzyls homophthalsauremethylimid 341.

carbomethoxyphenyl. pyrrolidoncarbonsaure: amid 292.

carbostvrilcarbonsaure 239, 240, 309.

Methylcarboxybenzovl-indol **321**.

pyrrol 317.

Methylcarboxybenzylhomos phthalsaure-imid 341.

methylimid 341.

Methylcarboxymethylen= phthalimidin 312.

Methylcarboxyphenylpicolinsaure 175.

pyridincarbonsaure 175. pyrrolidoncarbonsäure 292.

Methylcarboxy-pyridyls benzoesaure 175.

pyrrolidylzimtsäure 169.

Methyl-chinaldinsaure 83, 85.

chinolinear bonsaure 83, 85, 86, 87, 88.

Methylchinolinearbonsaureathylesterhydroxy. äthylat 84.

- athylesterhydroxy: methylat 84.

benzylesterhydroxy. methylat 84.

essigsaure 171.

- hydroxymethylat 84.

- methylesterhydroxy äthvlat 84

methylesterhydroxy: methylat 84.

– nitril 88. 89 (s. auch 83,

propylesterhydroxy. methylat 84.

Methyl-chinolindicarbons

saure 171. chinolindicarbonsaures

nitril 171. chinolinsaure 161.

chinolinsulfonsaure 396, 397, 398.

chinolonearboneaure 309. Methylchinolyl-acrylsäure

97, 98. aminoisopropylketoxim

anthranilsäure, Lactam 455.

hydrazin 566.

semicarbazid 566.

benzalindolenin 471. Methylchlorphenylpyrrolidon-

carbonsaure 288.

carbonsăureamid 289. carbonsauremethylester

Methylcincholoipon-hydroxys methylat 12.

nitril 12.

nitrilhydroxymethylat 12. Methylcincholoiponsaure-

athylesterhydroxy. methylat 129.

diathylesterhydroxymethylat 126, 129.

hydroxymethylat 129. Methyl-cinchoninsaure 85, 87; Phthalon 341.

citrazinsāure 259.

coniinoäthvlpvridin 437.

Methylcyan-benzylhomophthalsauremethylimid 341.

- carbostyril 239, 310.

chinolin 88, 89 (s. auch 83, 87).

chinolon 310.

cinchoninsaure 171.

Methylovandihydro-acridin 100.

chinolin 65.

phenanthridin 100.

Methylcyanglutaconsaureathylimid 332.

allylimid 332.

imid 258.

methylimid 332.

Methyloyan-isocarbostyril 240.

isochinolon 313.

pyrrolidon 288. tetrahydroisochinolin 59.

tetrahydropyridin 16. Methyl-diaminostyrylpyridin

dibenzoylglutazincarbon:

säureäthylester 343.

dibenzyltricarbonsaures imid 341.

dicarbokollidylium: dehydrid 335.

dicyanglutaconsaureimid 278.

Methyldihydro-acridins carbonsäurenitril 100.

bornylenopyrrolcarbon* saure 55.

cinchoninsăure 66.

cinchoninsăurenitril 65.

phenanthridincarbon: säurenitril 100.

Methyldimethoxycarboxy. phenylpyridindicarbon. säure 283.

Methyldimethylamino-āthylpyridin 437.

— benzalindolenin 470.

styrylchinolin 473.
Methyldimethyldicarbathoxypyrryl-harnstoff 143.
thioharnstoff 142.

— thioharnstoff 142.

Methyldimethyldicarboxypyrrylharnstoff 139.

Methyldimethylphenyl-cyanpyrrolidon 290, 291.

pyrrolidoncarbonsäure
 290, 291.

pyrrolidonthiocarbons
 săureamid 292.

Methyldinicotinsaure 161, 162.

Methyldiphenyl-acetyldihydropyridincarbonsäureäthylester 323.

— cyanpyridin 110.

dicyandihydropyridin 180.

 dihydrodinicotinsäures diäthylester 180.

dihydropyridindicarbonsäurediäthylester 180.

dihydropyridindicarbons
 säuredinitril 180.

— nicotinsäure 110.

 piperidondicarbonsăurediathylester 352.

pyridincarbonsāure 110.
pyridondicarbonsāure 353.

pyridondicarbonsāure
 pyridondicarbonsāure

diäthylester 353.

— pyrrolcarbonsäure 89, 92.

pyrrolcarbonsäureäthylsester 108.

Methylen-chininoxinsaure

— cinchoxinsaure 309. Methyl-glutazin 513.

- glutazinoarbonsāureāthylsester 557.

-- glycylindol 523.

— granatsāure 126. — granatsāuredimet

— granatsäuredimethyls esterhydroxymethylat 126.

— granatylamin 426.

— guvacin 15.

Methylhexahydro-cinchomerronsäure 123.

ronsaure 123. – dipicolinsaure 121.

Methylhexahydrodipicolins säure-dimethylester 122.

- dimethylesterhydroxys methylat 122.

Methylhexyl-cyclopropans tetracarbonsaureimid, Dinitril 364.

dicyancyclopropans
 dicarbonsaureimid 364.

— dicyanglutarsāureimid 359. Methyl-hippurylindol 523.

- homocincholoipon 14.

homocincholoiponāthyleester 14.

- homomerochinenmethylester 22.

Methylindol-carbonsaure 62, 67, 68.

carboylbenzoesāure 321.
dicarbonsāure 168.

Methylindoldicarbonsaureathylester 168

- athylesteramid 168.

— amid 168.

diäthylester 168.

- diamid 168.

— dichlorid 168.

Methylindoleninylidens glykolsäure 313.

Methylindol-oxalsaure 313.

— oxalylsāure 313. — sulfonsāure 389.

Methyl-indolylessigsaure 67,

- indolylglyoxylsaure 313.

indoxylcarbonsaureathylsester 230.

Methylindoxylsäure-äthylsester 230.

— methylester 229. Methylisoamylpyrrolons carbonsäureäthylester

Methylisobutyl-cyanglutacons saureimid 262.

dicyanglutarsāureimid
 358.

--- pyrrolonearbonsäureäthylester 294.

Methyl-isobutyryldihydrochinolylisobuttersäure 71.

— isocarbostyrilcarbonsaure 311.

— isocarbostyrilcarbonsaurenitril 240.

isochinolonearbonsäure
 311.

— isohexyldicyanglutarsāureimid 359.

— isonicotinsaure 49. Methylisopropyl-cyanisocarbostyril 315.

— cyanisochinolon 315.

cyclopropantetracarbonsaureimid, Dinitril 363.

dicyancyclopropandis carbonsaureimid 363.

dicyanglutarsăureimid 357.
isochinoloncarbonsăures

nitril 315. Methyliodnhanylayerolid

Methyljodphenylpyrrolidoncarbonsäure 288.

 carbonsäureamid 289.
 carbonsäuremethylester 289. Methylloretin 409.

Methylmercaptodimethylpyridincarbonsaure-athyldesterhydroxymethylat

hydroxymethylat 221.

Methyl-merochinen 19.

— merochinennitrilhydroxymethylat 20.

— metanicotinbishydroxys methylat 438.

 methoxysulfophenylchinolin 411.

— methylaminoäthylpyridin 436.

— methylnitrosaminoäthyls pyridin 437.

— naphthindolessigsäure 100.

- naphthocinchoninsaure

Methylnaphthyl-cyanpyrroslidon 291, 292.

— pyrrolidoncarbonsaure 291.

pyrrolidonthiocarbons
 saureamid 293.

Methyl-nicotinsaure 49, 50.

— nipecotinsaure 9, 10, 11.
— nipecotinsauremethylester

9.
- ninecotine in the lester

 nipecotinsauremethylesterhydroxymethylat 9.

— nonyldicyanglutarsaureimid 359.

— norekgonin 196.

norpseudoekgonin 205.

 oxoiminocarbāthoxypyrrolinylacetessigsāureāthylester 368.

 oxyāthylaminotetras methylpyrrolidon 516.

— oxyaminophenyläthylpyridin 505.

— oxyprolin 190, 191.

 phenacetylaminodimethyls pyrroldicarbonsäuredis åthylester 141.

Methylphenäthyl-cyclopropantetracarbonsäureimid, Dinitril 366.

dicyancyclopropandicarbonsäureimid 366.

— dicyanglutarsaureimid 365.

 dicyanglutarsauremethylimid 366.

Methylphenyl-aminophenylpyrrolcarbonsäureäthylester 91.

benzochinolinearbonsäure
 114

— benzocinchoninsäure 114.

— benzolazophenylpyrrols carbonaäure 91.

— benzylchinolinearbonsäure 115.

- benzylcinchoninsäure 115.

Methylphenylcarboxyphenylpyrrol-carbonsäure 91.
— carbonsäureäthylester 91.

Methylphenyl-carboxyvinylpyrrolidincarbonsaure 169.

- chinolinearbonsaure 107, 108.

- chinolinsaure 175.

— cinchoninsaure 107, 108. — cvandihydroacridin 111.

— cyandihydroacridin 111.
— dicyanglutarsäureimid 365.

dihydroacridinearbons
 säurenitril 111.

 — dihydroacridinsulfonsäure 402.

 dimethyldicarbāthoxypyrs rylthioharnstoff 143.

methoxyphenylcyanpyrisdin 249.

methoxyphenylpyridinscarbonsaurenitril 249.

naphthocinchoninsäure
 114.

naphthylpyrrolcarbonsaure 90.

nitrophenylpyrrolcarbons
 säureäthylester 90.

— pyridindicarbonsäure 175.
— pyridondicarbonsäure 346.

Methylphenylpyrrol-carbons
saure 89, 92.

- carbonsäureäthylesters essigsäure 90.

— carbonsāureessigsāure 90. Methylphenylpyrrolidoncarbonsāure 288.

— carbonsăureamid 289.

carbonsāureanilid 289.
thiocarbonsāureamid 292.

Methylphenyl-pyrroloncarbons
säure 314.

thioureidotetramethyls pyrrolidon 517.

Methylphenyltolyl-cyanpyridin 110.

nicotinsäurenitril 110.
pyridincarbonsäurenitril

110.

— pyrrolcarbonsäure 90.

Methyl-phthalimidinessigs

Methyl-phthalimidinessigs saure 308.
— picolinsaure 48, 49.

Methylpipecolinsäure-äthylsesterhydroxymethylat

8.

 hydroxymethylat 7.
 Methylpiperidincarbonsäure 9, 10, 11.

Methylpiperidincarbonsäureåthylesterhydroxymethylat 8.

— essigsaure 126.— hydroxymethylat 7.

— methylester 9.

Methylpiperidincarbonsaures methylesterhydroxys methylat 9.

Methylpiperidindicarbonsaure 121, 123.

Methylpiperidindicarbons saure-dimethylester 122.

 dimethylesterhydroxys methylat 122.

Methyl-piperidinosthylpyridin 437.

– piperidoncarbonsāure 293. – prolin 5.

Methylprolin-äthylesterhydroxymethylat 6.

- hydroxymethylat 3, 5.

— methylbetain 6.

— methylesterhydroxys methylat 6.

Methylpropenylbenzo-chinolinearbonsäure 108.

— cinchoninsäure 108.
 Methylpropyl-cyanglutaconsäureimid 261.

cyclopropantetracarbons
 sāureimid, Dinitril 363.

dicyancyclopropandiscarbonsăureimid 363.

Methylpropyldicyanglutars saure-imid 356.

— methylimid 356. Methyl propylpyrrolog

Methyl-propylpyrrolonearbonsäureäthylester 294.

— pseudogranatylamin 427. Methylpyridin-carbonsäure 48, 49, 50.

carbonsäureäthylester 50.
carbonsäurechlorid 50.

- carboylessigsäurei hylsester 307.

— dicarbonsaure 161, 162.

— tetracarbonsaure 189.

— tricarbonsaure 186, 187. Methyl-pyridoncarbonsaure 298.

— pyridondicarbonsāure 345, 346.

- pyridoylessigsäureäthylsester 307.

Methylpyridyl-acrylsaure 56.

äthylconiin 437.
milchsäure 222.

Methylpyrrolcarbonsäure 24,

Methylpyrrolcarbonsäureåthylesteressigsäureäthylsester 132.

— essigsäurediäthylester 132.

— methylamid 24.

Methylpyrrolidin-carbonsāures essigsāure 123 (s. auch 124).

- dicarbonsaure 119, 125.

Methylpyrrolidindicarbons saure-athylestermethyls amid 118.

- bismethylamid 118.

— diathylester 118.

 diāthylesterhydroxys methylat 119.

— dimethylester 119.

— dimethylesterhydroxymethylat 119.

- methylamid 118.

Methylpyrrolidintetracarbonsäuretetrakismethylamid 188.

Methylpyrrolidon-carbonsaureamid 288.

- carbonsäureamidoxim 288.

- carbonsăurenitril 288.

— essigsāure 287.

— thiocarbonsaureamid 292.

Methylpyrroloncarbonsäureäthylester 294.

- amid 294.

Methyl-pyrroltricarbonsauretriathylester 182.

pyrroylbenzoesäure 317.

— pyrrylendibenzoesäure 178.

— pyrrylessigsäure 28.

— pyrrylglyoxylsäure 301. — skatolcarbonsäure 67.

Methylstilbazol-azonaphthol 581.

— bisazonaphthol 582.

 bisazonaphtholdisulfons säure 583.

Methylsulfo-athoxyphenylschinolin 410.

methoxyphenylchinolin
 411.

Methyltetrahydrochinolincarbonsäure 58, 59 (s. auch 57).

— sulfonsāure 389.

sulfonsäurehydroxymerthylat, Anhydrid 388.

sulfonsäuremethylester
 388.

Methyltetrahydro-cinchonins säure 57.

— cinchoninsāureanhydrid 57.

— isochinaldinsäurenitril 59.

— nicotinsaure 15.

Methyltetrahydronicoting saure-athylester 16.

— methylbetain 16. — methylester 15.

— methylesterhydroxys methylat 16.

— nitril 16.

Methyltetrahydropyridincarbonsäure 15. — carbonsäureäthyls

ester 16.

Hydrazinoderivate 567.

Sulfonsäuren 406.

Monosulfonsauren 386.

- Aminoderivate 561.

Nicotinsaure-allylamid 40. Methyltetrahydropyridincar-N. bonsaure-hydroxymethy-- amid 40. Naphthalinazo-athylpyrrol amidoxim 41. lat, Anhydrid 16. methylester 15. amidoximacetat 41. — naphthylhydrazonopyrroamidoximbenzoat 41. methylesterhydroxys methylat 16. lenin 586. amidoximbenzyläther 41. nitril 16. oxychinolin 584. amidoximcarbonaaures phenylhydrazonopyrroäthvlester 41. Methylthio- s. Methylanilid 40. lenin 586. mercapto-. Naphthalinsulfonyl-oxyprolin azid 42. Methylthioureidodimethylbenzalhydrazid 42. pyrroldicarbonsaurediprolin 4. chlorid 40. Athylester 142. - tryptophan 550. hydrazid 41. Methyltolyl-cyanpyrrolidon Naphthindol-carbonsaure 99. hvdroxväthvlat 43. 289, 290, disulfonsaure 403. hydroxymethylat 42. pyrrolidoncarbonsāure 289, 290. sulfonsaure 399. isoamylamid 40. Naphthindoxylsaureathylisoam vlester 40. - pyrrolidonthiocarbon-- methylallylamid 40. ester 243. sāureamid 292. Naphtho- s. auch Benzo-. methylamid 40. Methyl-triacetonamincyans Naphthochinolin-carbonsaure methylamidhydroxy. hvdrin 195. methylat 43. 101. vinylpiperidylpropiondicarbonsaure 177. methylbetain 42; Ammos sauremethylester 22. - sulfonsäure 400. niumbase 42 Monoamine 419. Naphthol-azomethylstilbazolmethylester 39. Monocarbonsauren. azonaphthol 582. - methylesterhydroxy Aminoderivate 541. disulfonsaureazomethylmethylat 43. stilbazolazonaphtholdis nitril 41. Azoderivate 588. Hvdrazinoderivate 568. sulfonsăure 583. phenylureidoxim 41. Naphtho-lutidinsaure 177. - Hydroxylaminoderiyate propylester 40. 562. phenylhydrazochinaldin toluidid 41. - Sulfonsäuren 417. 567. Nipecotinsaure 8. picolinsaure 101. Nitramine 593. Monocarbonsauren Naphthylamino-formyltrvp-Nitraminochinolin 593. $C_n H_{2n-1} O_2 N 1.$ tophan 549. Nitroacetamino-acetylearb-Cn H2n-8 O2N 14. phenylbenzoacridin 481. azol 460. $-C_nH_{2n-5}O_2N$ 22. pyridin 429. anilinochinolin 446, 451. $-C_n H_{2n-7} O_2 N 33.$ Naphthylearbaminyl-s. Naphs - benzylisochinolin 470. $- C_n H_{2n-9} O_2 N 55.$ thylaminoformyl-. — chinolin 452 $- C_n H_{2n-11} O_2 N 61.$ Naphthyldimethyldicarbaths – naphthostyril 524. $-C_nH_{2n-18}O_2N$ 71. oxypyrrylthioharnstoff 143. Nitroamino-anilinochinolin $- C_n H_{2n-15} O_2 N 96.$ 446, 448, 450. $-C_nH_{2n-17}O_2N$ 99. Naphthylhydrazino-dimes benzylisochinolin 470. $-C_nH_{2n-19}O_2N$ 101. $-C_{n}H_{2n-21}O_{2}N$ 103. thylpyridincarboneaure chinaldin 454. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-23} O_2 N & 109. \\ - C_n H_{2n-25} O_2 N & 111. \end{array}$ chinolin 445, 452. - lutidincarbonsaure 570. chinolinhydroxymethylat Naphthylhydrazono-benzol- $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-27} O_2 N & 111. \\ - C_n H_{2n-29} O_2 N & 114. \end{array}$ **452**. azopyrrolenin 586. Nitroaminodioxy- s. Nitrodimalonylbisaminodimethyloxyamino- $-C_n H_{2n-31} O_2 N$ 116. pyrroldicarbonsauredi-Nitroamino-methylchinolin $- C_n H_{2n-33} O_2 N$ 116. åthylester 144. 454. $- C_n H_{2n-85} O_2 N$ 116. naphthalinazopyrrolenin 586. nicotinsaure 542. Monohydrazine 563. phenylacridin 477. Monooxoverbindungen, Naphthyl-pyrrolidoncarbonpyridincarbonsaure 542. Aminoderivate 515. saure 286. Nitrobenzolazo-trioxopiperis Azoderivate 586. pyrryldiimid 572, 573. din 587. Diazoderivate 592. trioxypyridin 585. thioureidodimethylpyrrol- Sulfonsäuren 413. dicarbonsaurediathyl. Nitrobenzoyl-ekgoninmethyl-Monooxyverbindungen. ester 143. ester 201. Aminoderivate 497. Nicotenylamidoxim 41. prolin 2, 7. Azoderivate 583. Nicotinsaure 38. pseudoekgoninmethyls - Diazoderivate 591. ester 207. Nicotinsaure-athylbetain 43;

Ammoniumbase 43.

athylesterhydroxyathylat

athylester 39.

Nitro-carbazoldigulfonsäure

– chinaldinsäure 73, 74.

- chinaldincarbonsăure 85.

404.

- Nitro-chinolinearbonsaure 73, | Nitroso-cincholoiponsaure 130 74. 78. 82.
- chinolylnitramin 593.
- cinchoninsäure 75 Anm.,
- cocain 201.
- diacetylaminocarbazol 460.
- diazodioxypyridin 591.
- dimethylaminophenylacris din 478.
- dioxoiminopiperidin 512.
- dioxonitrosiminopiperidin
- dioxyaminopyridin 512.
- dioxydiazopyridin 591.
- dioxynitrosaminopyridin 512.
- glutazin 512.
- hydrocarbostyrilessigsäure 309.
- Nitroiminodioxo- s. Nitrodis oxoimino-
- Nitro-indolcarbonsaure 64, 65.
- methylchinolinearbon= säure 85.
- methylenimidobenzylnitr= anilin 438.
- methyleniminobenzylnitr= anilin 438.
- nitraminochinolin 593. Nitrooxy-chinolinearbon=
- saure 237. - cyanlutidin 220, 222.
- dimethylchinaldincarbons säure 241.
- dimethylnicotinsäure 220, 222.
- dimethylpyridincarbons säure 220. 222.
- lutidincarbonsăure 220, 222.
- nicotinsăure 216.
- pyridincarbonsāure 216.
- trimethylchinolinearbons saure 241.
- Nitro-papaverinsäure 385.
- phenýlbenzochinolin= carbonsăure 114.
- phenylcyanisocarbostyril 248.
- phenyldicyanglutacons saureimid 280.
- pseudococain 207.
- pyridonearbonsaure 216.
- pyrrolearbonsäure 27.
- Nitroso- s. auch Isonitrosound Oximino-.
- Nitroso-acetaminocarbazol 460.
- benzoylnorekgoninäthyls ester 204.
- bispyridyläthylamin 435.
- chinolylacetophenons carbonsăure 322.
- cincholoipon 12.

- (s. auch 127).
- citrazinsaure 255. 345.
- dimethylphenylpiperidins dicarbonsaure 167.
- dinitroglutazin 591.
- dioxyaminoäthylpyridin 513.
- dioxyaminomethyl.
- pyridin 513. dioxyaminopyridin= carbonsaureathylester 556.
- glutazincarbonsäureäthyl= ester 556.
- guvacin 17.
- indolvlpropionsäure 69.
- indoxanthinsaureathyl= ester 373.
- isonipecotinsăure 10.
- merochinen 20.
- nipecotinsäure 9.
- nitroglutazin 591.
- norpseudoekgoninäthyl= ester 210.
- oxytetrahydrochinolins carbonsäure 225.
- Nitrosophenylamino- s. Phenylnitrosamino-.
- Nitrosophenylasparagins saure-anil 530.
- imid 530.
- Nitroso-phenylhydrazonomalonylbisaminodimethylpyrroldicarbon= saurediathylester 145.
- pipecolinsäure 8, 9, 10.
- pipecolinsäuremethyl= ester 8.
- piperidincarbonsaure 8, 9, 10.
- piperidincarbonsaure: methylester 8.
- pyrrylendibenzoesäure 178.
- skatolessigsäure 69.
- Nitrosotetrahydro-chinolin= carbonsaure 58, 59.
- chinolylpropionsäure 60.
- cinchoninsäure 58. pyridincarbonsāure 17.
- Nitroso-tetramethylpyrrolis dincarbonsaureamid 14.
- tetramethylpyrrolin= carbonsăureamid 22.
- toluidinomethyloxindol
- Nitroveratroyleinchomeron. saure 385.
- Nomenklatur:
 - Aza (Präfix) 336 Anm.
 - Indigoid 536 Anm.
- Indogenid 526 Anm.

- Nomenklatur:
- Isoindogenid 527 Anm. Nonvl-benzochinolinearbons săure 103.
- benzoeinchoninsäure 103.
- naphthocinchoninsäure 103.
- Nor-ekgonin 195, 205.
- pseudoekgonin 205. pseudoekgoninäthylester
- pseudoekgoninmethylester
- tropanolcarbonsäure 195.
 - O.
- Oct- s. auch Okt.
- Octvl-benzochinolinearbons saure 103.
- benzoeinchoninsäure 103.
- naphthocinchoninsäure 103.
- Önanth- s. Hept-.
- Okt- s. auch Öct-.
- Oktahydro-metanicotin 424.
- metanicotinbiscarbons saureamid 424.
- naphthochinolinazos
- benzolsulfonsäure 576. Oxalsäure-äthylesterchinolyl=
- hydrazid 564. bischinolylhydrazid 564.
- Oxalylbisaminodimethyl. pyrroldicarbonsaure: diäthvlester 142.
- Oximino- s. auch Isonitroso-. Oximino-benzylpicolinsaure
- 318. malonsauremethylesterbromid 132.
- malonylbisaminodimethyl= pyrroldicarbonsäures diäthylester 143.
- -- methylcinchoninsäure 316.
- oxindoldiazoniumhydr: oxyd 592.
- tropinonoxalylsaure 348.
- Oxindolcarbonsaure 307. Oxoathyliminoathyltetrahydropyridin-carbon= saure 329.
 - dicarbonsäure 361.
- dicarbonsäureäthylester
- Oxoathyl-phenylchinolincarbonsäure 322.
- pyridincarbonsäure 306. pyrrolcarbonsăure 301.
- tetrahydrochinolins carbonsäureäthylester 309.

Oxoamine 515. Oxoamino-methyltetrahydrochinolin 520. tetrahydrochinolin 519. Oxoanilino-benzoindolenin indolenin 521. - tetrahydrochinolin 519. — tetrahydrochinolinearbons säuremethylester 558. Oxobenzolazo-benzoindolin 587. - dihvdropyridin 586. indolin 587. Oxobisbenzolazotropan 586. Oxobutyl-benzochinolins carbonsäure 322. - benzoeinchoninsäure 322. - naphthocinchoninsäure 322.Oxocarbäthoxypyrrolidylidens. cyanessigsäureäthylester 367. Oxocarbonsäuren. Aminos derivate 558. Oxocarbonsäuren - CnH2n-8O3N 284. $- C_n H_{2n-5} O_3 N 294.$ $- C_n H_{2n-5} O_4 N 324.$ $- C_n H_{2n-7} O_8 N$ 298. $- C_n H_{2n-7} O_4 N 328.$ $- C_n H_{2n-7} O_5 N 342.$ $-C_nH_{2n-7}O_6N$ 353. $-C_nH_{2n-9}O_3N$ 305. $-C_nH_{2n-9}O_4N$ 335. $-C_{n}H_{2n-9}O_{5}N$ 345. $-C_{n}H_{2n-9}O_{6}N$ 360. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-9} O_7 N & 367. \\ - C_n H_{2n-9} O_8 N & 369. \end{array}$ $- C_n H_{2n-11} O_3 N 307.$ -- C_nH_{2n-11}O₅N 348. $- C_n H_{2n-11} O_6 N 365.$ $-C_nH_{2n-11}O_7N$ 368. $- C_n H_{2n-13} O_3 N 309.$ $- C_n H_{2n-13} O_4 N 336.$ $- C_n H_{2n-13} O_5 N 348.$ $-C_nH_{2n-18}O_9N$ 369. $-C_nH_{2n-15}O_3N$ 316. $- C_n H_{2n-15} O_4 N 340.$ $-C_nH_{2n-15}O_5N$ 348. $-C_nH_{2n-15}O_6N$ 365. $-C_nH_{2n-17}O_3N$ 318. $- C_n H_{2n-17} O_6 N 366.$ $- C_n H_{2n-19} O_3 N_3 20.$ $- C_n H_{2n-19} O_4 N 340.$ $- C_n H_{2n-19} O_5 N 350.$ $- C_n H_{2n-19} O_7 N 369.$ $-C_nH_{2n-21}O_3N$ 321. $- C_n H_{2n-21} O_4 N 340.$ $-C_nH_{2n-21}O_5N$ 351. $- C_n H_{2n-28}O_8N$ 322. $- C_n H_{2n-28} O_5 N 352.$ $- C_n H_{2n-25} O_3 N 323.$ $-C_nH_{2n-25}O_4N$ 341.

 $-C_nH_{2n-25}O_5N$ 353.

REGISTER Oxocarbonsäuren Cn H2n-27 O3 N 323. Cn H2n-27 O4N 341. Cn H_{2n-29} O₃ N 324. CnH2n-29O5N 353. $C_n H_{2n-29} O_6 N$ 366. CnH2n-37O3N 324. Cn H2n-39 O6 N 367. Oxochinolylpropionsäure 316, Oxodihydro-acridincarbon= säure 320. chinolinearbonsaure 230, 231, 232, isochinolinearbonsäure 237, 238. lutidincarbonsaure 302. 303. - lutidindicarbonsäure 346. picolindicarbonsaure 346. pyridincarbonsaure 213. ž14, 215. pyridindicarbonsaure 267, **268**, 269, pyridintetracarbonsaure: tetraäthylester 283 bis 284. Oxodimethyläthyl-phenyl= dihydropyridincarbon= säureäthylester 318. phenylpyridincarbonsaures athylester 320. pyrrolcarbonsäure 304. Oxodimethylamino-äthyl = methylenchinolylcaprons saure 558. äthylmethylenchinolylheptylen 525. anilinoindolenin 521. methyldibromäthylchinos lylcapronsäure 558. methylvinylchinolyl-

diathylester 344.

Oxohydrazine 568.

365.

Oxodiphenyl-dihydropyridins

pyrrylbuttersäure 322.

acetessigsäureäthylester

cyanpyrrolinylacetessig=

saureathylester 368.

diacetylmethylcyan:

pyrrolin 365.

dicarbonsaure 353.

Oxoimino-acetylpyrrolinyls

ester 368. Oxoindenopyridin-dicarbon= säure 351. sulfonsäure 413. Oxoindolenin-carbonsăures athylesteroxyd 309. carbonsäureoxyd, Äthyls ester 309. oxydcarbonsäureäthylester **3**09. Oxoindolincarbonsäure 226. 307. Oxoindolinyliden-malonsäure, Dinitril 348 bis 349. phenylessigsäure 321. propionsaure 313. Oxoisoindolinyliden-essigsäure 311. propionsäure 314. Oxomethyl-athyldiphenyldis hydropyridincarbonsaure. äthylester 323. aminophenyldihydroacri= din 510. carbathoxypyrrolidylidens cyanessigsäureäthylester 368. dihydropyridindicarbonsäure 346. isopropylphenylpiperideincarbonsaureathylester capronsaure 558. methylvinylchinolylhepty = Oxomethylisopropylphenyl: tetrahydropyridin-car-Oxodimethyldihydropyridinbonsäureäthylester 315. carbonsaure 302, 303. dicarbonsäureäthylesterdicarbonsaure 346 methylcarbathoxyvinyl: Oxodimethyltetrahydropyris amid 349. dindicarbonsaure-athyl= Oxomethylphenyl-piperideins estermethylcarbathoxy: carbonsaure 315. vinylamid 345. pyrrolincarbonsäure 314.

Oxomethylphenyltetrahydros

- dicarbonsäureäthylester:

Oxomethyl-piperidincarbons

amid 349.

säure 293.

ester 307.

349.

pyridin-carbonsaure 315.

carbonsaureathylester 295.

methylcarbathoxyvinyl=

dicarbonsäurediäthylester

pyridylpropionsäureäthyl-

Oxoiminodiacetylmethyl-

ester 365.

pyrrolincarbonsaureathyl-

pyrrolincarbonsāurenitril 365.

Oxoiminopyrrolincarbonsäure-

äthvlesterbenzovlessig=

săureăthylester 369.

nitrilacetessigsäureäthyls

athylester 368.

äthylesteracetessigsäure=

REGISTER 623

- Oxomethyl-pyrrolidylidens cyanessigsäureäthylester
- tetrahydropyridincarbons säureäthylester 295.

Oxooximino-carboxyphenyls chinolyläthan 341.

- diphenylpyrrolidincarbons säureäthvlester 338.
- indolindiazoniumhydroxyd
- phenylpyrrolidincarbon= säureäthylester 337.
- Oxooxy-acetaminonaphthyl= indolenin 540.
- anilinophenylindolenin539. Oxophenylhydrazono-diphes nylpyrrolidincarbonsaure= äthylester 338.

– indolin 583.

- -- methylphenylpyrrolidin= carbonsäureäthylester
- methyltolylpyrrolidincars bonsäureäthylester 327.
- phenylpyrrolidincarbon: säureäthylester 337.
- Oxophenyliminomethylphes nylpyrrolidincarbonsäureäthylester 326.

- allylester 327.

- isoamvlester 326.
- Oxophenyliminopyrryl-butters saure 335.
- buttersäureäthylester 335. Oxophenyl-indenopyridin= carbonsaure 323.
- tetrahydrochinolinearbon= säure 321.
- tetrahydropicolindicarbon^z säurediäthylester 349.

Oxo-pipecolincarbonsaure 293.

- pipecolinsäure 286.
- piperidincarbonsaure 286.
- propylphenylpiperolidin* carbonsaure 316.
- pyridylisobuttersäure≠ athylester 307.
- pyridylpropionsäureäthyls ester 305, 306.
- pyrrolidincarbonsäure 284 (s. auch 285).
- pyrrolidylidencyanessigs säureäthylester 343.
- pyrrolinylmalonsäure: äthylesternitril 343.
- pyrrylessigsäure 301. Oxosulfonsäuren 413.
- Aminoderivate 561. Oxotetrahydrochinolin-
- carbonsaure 307, 308.
- diazoniumhydroxyd 592.
- sulfonsäure 413.
- Oxotetra hydrochinolylessig saure 308.

Oxotetrahydro-cinchonin= säure 308.

- lutidindicarbonsăures diathylester 344.
- picolincarbonsäureäthyls ester 295.
- Oxotetramethyl-cyantetras hydropyridin 296.
- tetrahydropyridincarbon: säure 296.
- Oxotoluidinoindolenin 521. Oxotolyliminomethyltolyl= pyrrolidincarbonsaureåthylester 327.

isoamylester 327.

- Oxotolyliminophenyltolyls pyrrolidincarbonsaures åthylester 338.
- Oxotrimethyl-äthyldihydros pyridincarbonsäureäthyl= ester 305.
- allvlcvantetrahvdropyris din 297.
- allyltetrahydropyridin= carbonsäurenitril 297.
- benzylcvantetrahydros pyridin 297.
- benzyltetrahydropyridin: carbonsaurenitril 297.
- camphylcvantetrahydros pyridin 297
- camphyltetrahydropyris dincarbonsaurenitril 297.
- cyantetrahydropyridin296. pyrrolidincarbonsäure 293,
- **294.** tetrahydropyridincarbon= säure 295, 296.
- Oxoverbindungen, Aminoderis vate 515.
- Oxoverbindungen s. Monooxos verbindungen, Dioxovers bindungen usw.
- Oxyacetamino-benzoacridin 509.
- dimethylphenyldihydro: benzoacridin 483.
- Oxyacetylindolcarbonsäureäthylester 229.
- methylester 229.
- Oxy-acridincarbonsaure 244. - acridylbenzoesäure 249.
- athoxychinolinearbons säureäthylester 263.
- Oxvathoxydimethylcyanpipe= ridon-carbonsaure 381.
- carbonsäureäthylester 381. Oxyathoxydimethylpiperidons
- dicarbonsaure-athylester= nitril 381.
- nitril 381.
- Oxyathoxy-dinicotinsaure276.
- dinicotinsäureäthylester 276.

Oxyathoxy-dinicotinsaures diäthylester 277.

isocarbostvrilcarbonsaures äthvlester 271.

- Oxyathoxymethyl-athylcvans piperidoncarbonsaure= āthylester 381.
- äthylpiperidondicarbons säureäthylesternitril 381.
- phthalimidincarbonsaure
- propylcyanpiperidoncars bonsäureäthylester 381.
- propylpiperidondicarbon= säureäthylesternitril 381.
- Oxyathoxy-nicotinsaureathyl= ester 254.
- oxoanilinopyrrolidylessig= säureäthylester 559.
- Oxyathoxypyridin-carbon= säureäthylester 254.
- dicarbonsăure 276.
- dicarbonsaureathylester
- dicarbonsäurediäthylester 277
- Oxyathyl-chinolinearbonsaure 241.
- cinchoninsäure 241.
- isochinolinearbonsäure= nitril 241.
- piperidylessigsäure 192. pyridoncarbonsäure 329.
- Oxyathylpyridondicarbon=
 - saure-athylester 361. äthylesteramid 362.
- diathylester 361.
- Oxyäthyl-pyridylpropion= saure 223.
- tetrahydrochinolinearbons säure 225.
- Oxvamine 497.
- Oxyamino-anthrachinono= pyridin 541.
 - benzoacridin 509.
- chinaldin 503.
- chinolin 500, 501, 502.
- chinolinearbonsaures methylester 555.
- chinolylessigsäure 555.
- diäthylphenylchinolin 508.
- Oxyaminodimethyl-acridin 506.
- chinolin 504.
- nicotinsaure 555.
- pyridin 498, 499. pyridinearbonsäure 555.
- Oxvamino-isonicotinsă ure 555.
- lepidin 504.
- lutidincarbonsaure 555.
- methoxyphenylpyrrol 514. Oxyaminomethyl-athylchinos lin 505.
- benzochinolin 506.
- chinolin 503, 504.

Oxyaminomethyl-hydros carbostyril 520. - naphthochinolin 506. -- phenylacridin 510. - phenyldihydroacridin 509. – pyridin 498. Oxyaminophenyl-acridin 509. - acridinmethylbetain 510. — äthylpiperidyläthan 499. - äthylpyridin 505. - äthylpyridyläthan 505. - chinolin 507. - isochinolin 507. lepidin 508. — methylpyridyläthan 505. — pyridyläthan 505. Oxyamino-pyridin 498. - pyridincarbonsäure 555. — stilbazol 506. - styrylpyridin 506. trimethyldihydroacridin 465. Oxvanilino-chinolin 500. - formyloxyphenylpyrroldis carbonsaurediäthylester formylprolin 191. - phenylpyrrolon 538. Oxvanthrachinonylaminos methylanthrapyridon 537. Oxybenzal- s. auch Salicylal-. Oxybenzalamino-chinolin 502. dimethylpyrroldicarbon= säurediäthylester 141. Oxybenzamino-benzoylpyr= rolonhydrat 538. - methylchinolin 504. pyridin 498 Oxybenzo-chinaldinsulfon= saure 410. chinolinsulfonsāure 410. indolcarbonsäureäthyl= ester 243. Oxybenzolazo-chinolin 584. — indol 583. — methylchinolin 585. - pyridin 583. Oxybenzoyl-ekgoninmethyl= ester 202. indolcarbonsaureathyl: ester 229. pseudoekgoninmethylester 207. Oxybenzyliden - s. Salicylal -. Oxybis-acetaminochinolin 503. benzaminochinolin 503. Oxycarbonsäuren. Aminoderivate 555. Azoderivate 588. Oxycarbonsäuren $C_nH_{2n-1}O_3N$ 190. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-3} O_3 N & 195. \\ - C_n H_{2n-3} O_4 N & 250. \end{array}$ $- C_n H_{2n-7} O_3 N 212.$

Oxycarbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_4N$ 251. CnH2n-7O5N 266. Cn H2n-7 O6N 274. CnH2n-7O10N 284. CnH2n-9O3N 224. CnH2n-9O4N 262. Cn H_{2n-9}O₅N 267. CnH2n-9O6N 275. CnH2n-11O3N 226. CnH2n-11O4N 262. $C_n H_{2n-11} O_5 N$ 271. $-- C_n H_{2n-11} O_8 N 282.$ $- C_n H_{2n-13} O_3 N 230.$ $- C_n H_{2n-13} O_4 N 263.$ $- C_n H_{2n-13} O_5 N 271.$ $-C_nH_{2n-13}O_9N$ 283. $-C_nH_{2n-15}O_3N$ 242. $-C_{n}H_{2n-15}O_{4}N$ 264. $C_nH_{2n-15}O_5N$ 272. $C_n H_{2n-17} O_3 N$ 243. $-C_{n}H_{2n-17}O_{5}N$ 272. 280. $- C_n H_{2n-17} O_6 N$ 281. $-C_{n}H_{2n-17}O_{7}N$ $-C_nH_{2n-17}O_8N$ 282. $-C_nH_{2n-19}O_3N$ 244. $-C_{n}H_{2n-19}O_{8}N$ $- C_n H_{2n-21} O_3 N 244.$ $-C_nH_{2n-21}O_4N$ 265. $-C_nH_{2n-23}O_3N$ 249. $-C_{n}H_{2n-28}O_{5}N$ 273. $-C_nH_{2n-25}O_5N$ 273. $C_nH_{2n-27}O_3N$ 249. $\begin{array}{c} C_n H_{2n-27} O_4 N & 265. \\ C_n H_{2n-27} O_5 N & 274. \end{array}$ CnH2n-31O3N 250. Oxycarbostyril-carbonsäures äthylester 263. eesigsäure 263. Oxycarboxy-benzalpyrrolenin benzylisocarbostyril 265. carboxymethylpyridinium: hydroxyd, Anhydrid 214, methylcarboxypyridinium; hydroxyd, Anhydrid 214, – phenylchinolin 244. phenylisochinolin 248. Oxychinaldin-carbonsäure 238, diazoniumhydroxyd 591. - säure 230. sulfonsäure 409. Oxychinolinearbonsaure 230, 232, 233, 235, 236. Oxychinolinearbonsäureäthylester 233. amid 233. hydroxymethylat 235. - methylester 232, 233 auch 237). Oxydimethylpyridondis nitril 232.

Oxychinolin-disulfonsaure 408. - dithiocarbonsäure 237. säure 267. — sulfonsäure 406, 407, 408. sulfonsäurehydroxymethylat, Anhydrid 407. sulfonsäuremethylbetain Oxychinolyl-acrylsäure 316. 317. benzoesäure 244. — essigsäure 238. - propionsäure 240, 241. Oxycinchoninsäure 232, 233, 235. Oxycinchoninsäure-äthylester 233. - amid 233. - methylbetain 235: Ammoniumbase 235. - methylester 233. Oxycocain 202. Oxycyan-lepidin 239. - lutidin 219. 221. 222. picolinearbonsaureathyl= ester 270. Oxy-diathylphenylchinolin 244 Anm. diaminochinolin 503. - diazochinaldin 591. dihydromerochinen 192. Oxydimethoxy-aminoisoindos lenin 514. hydrocarbostyrilcarbon= saure 380. oxotetrahydrochinolin= carbonsaure 380. Oxydimethyl-aminoathylindol benzochinolinsulfonsäure 410. chinolinearbonsaure 241. chinolinsulfonsäure 410. cyanpyrrolidon 370. dinicotinsaure 270. naphthochinolinsulfons saure 410. nicotinsăure 219, 220, 221. phenylpiperidincarbon= saure 225. phenylpiperidincarbons saurenitril 226. piperidoncarbonsaure, Oxim 293. Oxydimethylpyridin-carbonsaure 219, 220, 221. carbonsäureäthylester 220, 221 (s. auch 219, 222). carbonsaurenitril 219, 221

(s. auch 222).

dicarbonsaure 270.

carbonsaure 347.

Oxydimethyl-pyrrolcarbons

- pyrroldicarbonsäureäthyleester 139.

 pyrroldicarbonsäuredi= äthylester 139.

--- pyrrolidoncarbonsäures nitril 370.

Oxy-dinaphthalinsulfonylprolin 192.

— dinicotinsăure 269.

Oxydioxo-acetyldihydrobenzoindolcarbonsäureäthylester 379.

anilinopyrrolidylessigsäusrephenylhydrazid 376.

benzylpyrrolidylessigsäure 375.

 naphthylpyrrolidylessigsaurenaphthylamid 376.

 phenylpyrrolidylessigsäure 374.

 phenylpyrrolidylessigsäures anilid 375.

pyrrolidylessigsäure 374.

 tolylpyrrolidylessigsäure 375.

 tolylpyrrolidylessigsäures toluidid 375.

trimethylphenylpyrrolidylsessigsäuretrimethylanilid
 375.

Oxydiphenyl-dinicotineäure 273.

nicotinsäureäthylester 249.
 pyridincarbonsäureäthylester 249.

- pyridindicarbonsäure 273.

pyridindicarbonsäuredisäthylester 274.

- pyrrolin 467.

Oxydipicolinsaure 268. Oxyhydrazine 567.

Oxyhydroxylamine 562.

Oxyindol-carbonsaure 63, 226.
— carbonsaureathylester 64.

- carbonsauremethylester 64.

Oxy-isobutylisochinoling

carbonsäurenitril 242.
— isocapro(n)ylprolinamid
3, 7.

Oxyisocarbostyrilcarbonsäureäthylester 263.

– methylester 263.

Oxy-isochinolinearbonsaure 237, 238.

isochinolylbenzoesäure 248.
isocinchomeronsäure 267.

— isonicotinsaure 217.

— isonicotinsäurebetain 217. — isopropylisochinolincarbons

BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXII.

săurenitril 242. — komazin 252.

— komenaminsaure 266.

Oxy-lepidinearbonsaure 239, 240.

— lepidinsäure 269.

— lutidincarbonsāure 219, 220, 221.

lutidindicarbonsäure 270.

Oxymethoxy-acetaminos phthalsäure, Lactam 377.

- aminophthalsäure, Lactam

— isocarbostyrilcarbonsäures methylester 271.

methylchinolinearbon

säure 264.

— phenylbenzochinolins carbonsäure 265.

— phenylbenzocinchonins säure 265.

phenyldicyanglutacons
 saureimid 283.

picolinsäuremethylester
 252.

pyridincarbonsāuremethylester 252.

Oxymethyläthyl-nicotinsäure 223.

— pyridincarbonsäure 223.

Oxymethylaminophenyl-

acridiniumhydroxyd 510.
— chinolin 508.

Oxymethyl-anilinobenzos acridin 475.

benzochinolinearbonsäure
 244

 benzochinolinsulfonsäure 410.

— benzoeinchoninsäure 244. Oxymethylchinolin-carbon:

säure 238, 239, 240.

— carbonsäurecarboxy

anilid 238.

-- carboylanthranilsäure 238.

— diazoniumhydroxyd 591. — säure 269.

sulfonsäure 409.

— sulionsaure 409.

Oxymethyl-cinchoninsäure 239.

 cyannicotinsāureāthyl= ester 270.

— cyanpyridon 371.

— dinicotinsaure 269.

hexylcyanpyridin 224.

 hexylpyridincarbonsäures nitril 224.

 iminocyclohexadienylidens dihydroacridin 510.

Oxymethylindol-carbons saure 68.

— carbonsäureäthylester 230.

carbonsäuremethylester
 229.

Oxymethylisocarbostyrilcarbonsauremethylester 264.

239, Oxymethyl-isochinolinearbons säurenitril 240.

- naphthocinchoninsaure 244.

Oxymethylphenyl-chinoling carbonsäure 248.

 chinolincarbonsăureăthyls ester 248.

cyannicotinsäureäthylsester 273.

- cyanpyridin 243.

-- dihydropyridindicarbons saure 272.

- nicotinsäure 242.

— nicotinsäurenitril 243. Oxymethylphenylpyridin-

carbonsäure 242.

— carbonsäurenitril 243.

dicarbonsäureäthylesterenitril 273.

Oxymethyl-phthalimidinsessigsäure 373.

— picolinsäure 217. — prolin 190, 191.

— promi 150, 151. — propylnicotinsäure 223.

- propylpyridincarbonsäure

Oxymethylpyridin-carbon= saure 217.

- carbonsäureessigsäure 270.

dicarbonsăure 269.

dicarbonsäureäthylester 269.

 dicarbonsäureäthylesters nitril 270.

dicarbonsăureamid 270.

Oxymethyl-pyridoncarbons säurenitril 371.

— pyridylessigsäure 218.

pyridylpropionitril 223.
pyridylpropionsäure 222.

tetrahydrochinoling carbonsäure 225.

Oxynaphthalin-azochinolin 584.

— sulfonylprolin 191.

Oxynaphtho-chinolin 400.

— chinolinsulfonsäure 410. Oxynicotinsäure 214, 215.

Oxynicotinsäure-äthylester 215.

- azid 216.

— betain 214.

- hydrazid 215.

— mydrazid 215. — methylester 215.

Oxy-nitrophenylisochinolincarbonsăurenitril 248.

— nortropancarbonsaure

Oxyoxoamine 538.

Oxyoxoaminomethyltetrashydrochinolin 520.
Oxyoxocarbonsauren, Aminos

derivate 560.

Oxvoxocarbonsäuren CnH2n-3O4N 370. $C_nH_{2n-5}O_5N$ 374. -- $C_nH_{2n-5}O_7N$ 381. $-C_{n}H_{2n-7}O_{4}N$ 370. $- C_n H_{2n-9} O_5 N 376.$ $- C_n H_{2n-9} O_6 N 379.$ $- C_n H_{2n-11} O_4 N 372.$ $-C_{n}H_{2n-11}O_{5}N$ 377. $- C_n H_{2n-11} O_6 N$ 380. $- C_n H_{2n-13} O_4 N 373.$ $-C_nH_{2n-13}O_5N$ 377. $-C_nH_{2n-13}O_6N$ 380. $-C_{n}H_{2n-13}O_{7}N$ 382. $- C_n H_{2n-15} O_7 N 382.$ $-C_nH_{2n-17}O_5N$ 378. $-C_nH_{2n-17}O_7N$ 382. $- C_n H_{2n-19} O_5 N$ 379. $-C_nH_{2n-19}O_7N$ 382. $- C_n H_{2n-21} O_4 N 374.$ $-- C_n H_{2n-23} O_5 N$ 379. Oxyoxo-cyanindolin 373. dihvdropyridincarbon= säure 251, 370, 371, 372. — indolenincarbonsäure 336. — indolincarbonsäurenitril 373. — isoindolinvlidenacetessig= säureäthylesteroxim 340. — phenylhydrazonodihydros pyridincarbonsäure 376. — phenyliminoanilino: dihydropyridincarbon= saureamid 560. - phenylpyrrolinearbon= säureäthylester 336. Oxyoxosulfonsäuren 416. Oxyoxoverbindungen. Aminoderivate 538. Azoderivate 587. Diazoderivate 592. - Sulfonsäuren 416. Oxypentamethylcyanpiperis din 195. Oxypentamethylpiperidincarbonsaure 193. carbonsäuremethylester carbonsäurenitril 195. Oxyphenyl-acridinsulfon= säure 411. benzochinolinearbonsäure — benzocinchoninsäure 249. - chinaldinsäure 245. chinolinearbonsäure 245, 246, 247. — chinolincarbonsäure= hydroxymethylat 246. --- chinolinearbonsäure: methylester 246 (s. auch — cinchoninsäure 245, 246, Oxytetramethylcyanpiperis

247.

REGISTER Oxyphenyl-cinchoninsäures methylbetain 246; Ammos niumbase 246. cinchoninsäuremethyl= ester 246 (s. auch 247). Oxyphenylhydrazino-methyl= pyridin 567. - picolin 567. Oxyphenyl-isochinolincarbonsäurenitril 248. naphthocinchoninsäure 249. Oxyphenylpyridon-carbon= säure 329. dicarbonsäureäthylester= amid 362. dicarbonsäurediäthylester 362. Oxyphenyl pyrroldicarbons säure 342. pyrroloncarbonsäure: åthylester 336. Oxypicolin-carbonsaureessig= säure 270. dicarbonsaure 269. -- essigsäure 218. - säure 212, 213. Oxy-picolylphthalid 319. piperidinomethylchinolin 504. prolin 190, 191. Oxypropyl-benzochinolincarbonsäure 244. benzoeinchoninsäure 244. isochinolincarbousäure= nitril 242. naphthocinchoninsäure $2\bar{4}4.$ Oxypseudococain 207. Oxypyridin-carbonsaure 212. 21**3**, 214, 215, 217. carbonsäureäthylester 215. – carbonsäureazid 216. – carbonsäurehydrazid 215. carbonsäuremethylester - dicarbonsäure 268.

269.

tetracarbonsäuretetra=

298, 370, 371, 372.

Oxypyridyl-carbamidsäure=

propionyltropein 218.

Oxytetrahydrochinolin-cars

bonsäure 224, 225.

Oxypyrrolidincarbonsäure 190

Oxypyridoncarbonsäure

äthylester 498.

propionsaure 217.

(s. auch 191).

Oxysulfonsäuren 406.

sulfonsäure 406.

din 193.

- urethan 498.

äthylester 283 bis 284.

- methylester 193. --- nitril 19**3**. Oxytetramethylpyridincarbonsäure 223. carbonsäurchydroxy= methylat, Anhydrid 224. carbonsäuremethylbetain Oxytetramethylpyrrolidins carbonsäure 192. Oxy-toluolazochinolin 584. tolvlisochinolinearbon= säurenitril 248. Oxytrimethyl-cyanpiperidin 192. - cyanpyridin 223. piperidincarbonsäure 192. - piperidincarbonsaurenitril 192. pyridincarbonsäurenitril Ž2**3**. Oxytropancarbonsäure 211 (s. auch 196). Oxyverbindungen s. Monooxy: verbindungen, Dioxyvers bindungen usw. P. Papaveraldindiazoniumhydr= oxvd 592. Papaveraldylamin 515. Papaverinsäure 382. Papaverinsäure-äthylcster 384. amid 384. anilid 384. — dimethylester 384. - hydroxymethylat 384. - methylbetain 384. - methylester 383. Pentacarbonsäuren CnH2n-15O10N 190. Pentamethylpyrrolidincarbons säure 13. Pentamethylpyrrolidincarbon= säure-äthylester 13. amid 13. amidhydroxymethylat 14.

- methylamid 14.

bis 424.

methylester 13.

Pentamethyl-pyrrolidyldis

thiocarbamidsäure 423

pyrrolincarbonsäureamid 22.

Oxytetramethyl-cyanpyrros

Oxytetramethylpiperidincars

iminoäthvläther 193.

iminomethyläther 193.

piperidincarbonsäure 192.

bonsäure äthylester 193.

lidin 192.

Pentamethylpyrrolinearbons säuremethylamid 22.

Pentantricarbonsäureimid327.

Pentyl- s. Amyl-.

Peribenzanthronopyridinsula fonsäure vgl. Benzana thronopyridinsulfonsäure.

Phenacetaminodimethylpyrrol-dicarbonsaure 139.

rol-dicarbonsäure 139. --- dicarbonsäurediäthylester

141.
Phenacetoxypentamethyls
piperidincarbonsäures
methylester 194.

Phenacetyl-ekgoninmethylsester 201.

- nicotinsäure 319.

— pyridincarbonsäure 319.

Phenathyl-dicyanglutacons saureimid 281.

— nicotinsaure 98.

— pyridincarbonsäure 98. Phenetidino-pyridin 429.

tricarbally säureäthylestersimid 560.

— tricarballylsäureimid 560. Phenyl-acetylasparaginsäures imid 530.

acetylcinchoninsäure 322.
acridincarbonsäure 113.

- acridindisulfonsaure 405.

- acridinsäure 177.

Phenyläthyl- s. Phenäthyl-. Phenylamino- s. auch Anilino-. Phenyl-aminochinolyläthan 471.

— aminophthalylhydrazin 535.

asparaginsäureanil 529.
asparaginsäureimid 529.

asparaginsäureimid 529.
 Phenylazo-oktahydronaphthoschinaldin 576.

- tetrahydronaphthochinolin

Phenylbenzo-chinolinearbons säure 113, 114.

- chinolindicarbonsäure 181. - cinchoninsäure 113, 114.

Phenylbenzoylbenzo-chinolins carbonsaure 324.

cinchoninsäure 324.

Phenyl-benzoylenpyridins carbonsäure 323.

- benzoylnaphthocinchonins säure 324.

Phenylbenzyl-benzochinolins carbonsäure 117.

--- benzoeinchoninsäure 117.

- chinolinearbonsaure 115. - cinchoninsaure 115.

— naphthocínchoninsäure 117.

Phenylbromacetoxypentas methylpiperidincarbons sauremethylester 194. Phenylcarbaminyl- s. Anilinos formyl-.

Phenyl-carbostyrilcarbons saure 247.

-- earboxyphenyleineho= meronsäure 188.

carboxyphenylpyridindiscarbonsäure 188.

-- chinaldinsäure 103.

-- chininsäure 246.

--- chinolinearbonsäure 103, 105.

Phenylchinolincarbonsäureäthylester 104.

— amid 104 (s. auch 105).

- hydroxymethylat 104.

- methylester 104 (s. auch 105).

- methylesterhydroxys methylat 104.

Phenylchinolin-dicarbonsaure

- sulfonsäure 401.

Phenylchinolyl-diimid 576.

- hydrazin 564.

- thiosemicarbazid 564.

- triazen 593.

Phenyl-cinchoninsäure 103, 105.

— cinchoninsäuremethyls betain 104; Ammoniums base 104.

Phenylchloracetoxypentas methylpiperidincarbons säuremethylester 194.

Phenylcyan-glutaconsaures imid 264.

isocarbostyril 248.isochinolon 321.

Phenyldicyanglutaconsäures imid 280.

Phenyldihydro-benzochinoling dicarbonsäurediäthylester

-- carbostyrilcarbonsäure 321. -- naphthochinolindicarbonsäure diäthylester 180.

 naphthocinchomeronsäures diäthylester 180.

Phenyldimethyl-chinolylthiosharnstoff 457.

dicarbäthoxypyrrylthiosharnstoff 143.

- pyridylhydrazin 563.

— pyridylthiosemicarbazid 564.

Phenyldinicotinsäure 175.

Phenylditolyl-dicyandihydropyridin 182.

dihydropyridindicarbons
 säuredinitril 182.

Phenylenbisdimethylpyrrols dicarbonsäurediäthyls ester 136.

Phenylenbis-diphenylpyrrols carbonsäure 107.

methylphenylpyrrolcarsbonsäureäthylester 91.

— pyridylnitrosamin 430. Phenylenpyridinketon-dis

carbonsäure 351. — sulfonsäure 413.

Phenylglykoloyloxypentamethylpiperidincarbonsäuremethylester 194.

Phenylhydrazino-benzolazos indol 589.

- chinolin 564.

dimethylpyridin 563.

Phenylhydrazinodimethylpyridin-carbonsäure 569.

- carbonsäureäthylester 569. -- carbonsäureäthylester

--- carbonsäureäthylesterhydroxymethylat 302.

Phenylhydrazino dioxypyrisdin 567.

- lutidincarbonsäure 569.

 lutidincarbonsäureäthyl= ester 569.

 lutidincarbonsäureäthyl= esterhydroxymethylat 570.

— methylbenzochinolin 567.

— methylchinolin 566.

- oxymethylpyridin 567.

— oxypicolin 567.

- phenylisochinolin 567.

Phenylhydrazono-benzolazopyrrolenin 586.

 malonylbisaminodimes thylpyrroldicarbonsäure 140.

-- malonylbisaminodimes thylpyrroldicarbonsäures diathylester 144.

- naphthalinazopyrrolenin 586.

--- pyridylpropionsäureäthyl= ester 305, 306.

Phenyl-hydrocarbostyrilcarbonsäure 321.

iminoäthantricarbonsäure = methylesteranil 342.

indolcarbonsäure 62.
 isocarbostyrilearbonsäure 311.

— isocarbostyrilearbonsäure= nitril 248.

isochinoloncarbonsäure
 311.

--- isotropylthioharnstoff 425. --- komenaminsäure 329.

Phenylmethoxyphenyltolylcyanpyridin 250.

— pyridincarbonsäurenitril 250.

Phenylmethylchinolylhydrs azin 566.

Phenylmethyl-chinolylthios semicarbazid 566.

granatylthioharnstoff 427.

- pseudogranatylthioharns stoff 427.

Phenylnaphtho-chinolindis carbonsaure 181.

 cinchomeronsăure 181. --- cinchoninsäure 113, 114.

Phenylnitrophenylbenzochi= nolincarbonsaure 116.

Phenylnitrosamino-bernsteins saureanil 530.

bernsteinsäureimid 530.

brenzweinsäurebromanil 532.

- brenzweinsäureimid 532.

 brenzweinsäuremethylimid 532.

pyridin 430.

Phenyloxo-diphenylpyrrolinys lidenbuttersäureanilid 323

- indolinylidenessigsäure 321.

Phenyl-pentamethylpyrrolis dylthioharnstoff 423.

picolinsaure 96.

- pseudotropylthioharnstoff 426.

Phenylpyridin-carbonsäure ĞA

dicarbonsăure 175.

tetracarbonsäure 189.

Phenylpyridon-carbonsaure 299.

-- dicarbonsäure 345.

Phenylpyridyl-acrylsaure 99. harnstoff 430.

-- nitrosamin 430.

thioharnstoff 430, 432, 433.

Phenylpyrrol-carbonsaure 25.

carbonsäureessigsäuredis methylester 171.

dicarbonsaure 131, 170. Phenylpyrrolidindicarbon:

saure 119. Phenylpyrrolidindicarbons

săure-anilid 120. diathylester 120.

- dimethylester 120.

Phenyl-pyrrolidoncarbonsaure 285, 286.

pyrrolondicarbonsäure 342.

pyrryldiimid 572.

- pyrrylendibenzoesäure 178.

- pyrrylpropionsaure 94. tetrahydrobenzochinolins

carbonsaure 110. — tetrahydrobenzocins choninsaure 110.

--- thiosemicarbazinopyridins carbonsaureanilinothioformylhydrazid 568.

Phenylthioureido-benzovls pseudoekgoninmethyl: ester 208.

dimethylpyrroldicarbon= säurediäthylester 143.

— methylindol 442.

 tetramethylpyrrolidon 517. Phenyltolyl-cyanstilbazol 116.

stilbazolcarbonsäurenitril

styrylnicotinsäurenitril

styrylpyridincarbonsäure= nitril 116.

Phenyltropylthioharnstoff 426.

Phenylureido-methylindol 442.

phthalsäureimid 535. Phosphin 491.

Phthalidvliden- s. Phthalvl-. Phthalimidobernsteinsäureanil 530.

-- carboxyanil 530.

Phthalimidyl-essigsäure 311.

propionsaure 314.

Phthaloximacetessigesteroxim

Phthalylasparaginsäure-anil 530.

-- carboxyanil 530.

Phthalvlbis-ekgoninmethyl= ester 201.

pseudoekgonin 206.

pseudoekgoninmethylester 207.

Picolin-acrylsäure 56. brompropionsaure 54.

carbonsaure 48, 49, 50. dicarbonsaure 161, 162.

sāure 33.

Picolinsaure-athylbetain 36; Ammoniumbase 36.

äthylester 35.

äthylesterhydroxyäthylat

amid 35.

anilid 35.

chlorid 35.

hydroxyäthylat 36.

hydroxymethylat 36. isoamylester 35.

isobutylester 35.

methylbetain 36; Ammos

niumbase 36. methylester 34.

nitril 36.

propylester 35.

toluidid 35.

Picolin-tetracarbonsaure 189.

tricarbonsaure 186, 187. Picolinursaure 35.

Picolylessigsäure 50. Picolylidenessigsaure 55. Pinencarbonsäurepseudoxim 297.

Pipecolinearbonsaure 10, 11,

Pipecolinoäthylpyridin 434. Pipecolinsaure 7. 8.

Pipecolylessigsäure 11.

Piperideincarbonsaure 14. Piperidin-carbonsaure 7, 8, 10.

carbonsaureamidessigsaure 127.

carbonsäuressigsäure 126 (s. auch 127, 128, 130).

dicarbonsaure 120, 121, 122, 123.

Piperidino-chlormaleinsäures

tolylimid 533.

phenylmaleinsäureimid 536.

Piperidinsulfonsäure 386. Piperidonearbonsaure 286. Piperidyl-essigsäure 10, 11.

propionsaure 11.

Prolin 1, 2, 4.

Prolin-äthylester 4. carbonsaureanilid 7.

Prolyl-alanin 4.

chlorid 2.

phenylalanin 2, 3.

Propenylbenzo-chinolin= carbonsäure 108.

cinchoninsäure 108.

Propionyl-indoxylsäure 227. oxyindolcarbonsaure 227.

Propyl-carboxymethylens phthalimidin 312.

chinolinearbonsäure 94.

--- cinchoninsäure 94.

 cvanisocarbostvril 242. dicvanglutaconsăureimid

279. - indolcarbonsāure 62.

 isocarbostyrilcarbonsäures nitril 242.

phenylpiperolidoncarbon² säure 316.

piperidinsulfonsäure 386. Proteinochromogen 545 bis 546 (s. auch 550).

Pseudococain 206, 211. Pseudococainazo-dimethyl= anilin 208.

- diphenylamin 208. -- naphthylamin 208.

Pseudoekgonin 205, 210.

Pseudoekgonin-äthylester 208. äthylesterhydroxymethy:

lat 210. -- amid 209.

amidhydroxymethylat210.

- isoamylester 209.

 isobutylester 209. — methylester 206, 210.

methylesterhydroxymes thylat 210, 211.

Pseudo-ekgoninpropylester 209. - flavanilin 468. - granatylamin 426, 427. --- granatylaminbisthiocars bonsaureanilid 427. - itaconanilsäure 285. Pseudotropyl-amin 426. carbamidsäure 426. dithiocarbamidsäure 426. Pyridin-azoresorcin 574. carbonsaure 33, 38, 45. - carbonsăureessigsaure 160. Pyridincarboyl-benzoesäure 318. essigsäureäthylester 305, **30**6. glycin 35. - propionsäureäthylester 307. Pyridin-dicarbonsäure 150. 153, 154, 155, 160. -- disulfonsaure 403. — pentacarbonsäure 190. — sulfonsāure 386, 387. — sulfonsäurehydroxymethys lat, Anhydrid 387. - sulfonsäuremethylbetain 387. - tetracarbonsäure 188, 189. - tricarbonsäure 182, 184, 185, 186. Pyridintricarbonsaure-amid 184. — amidimid 184. – carboxyanilid 185. - diäthylester 184. — diamid 184. - dimethylester 183. - hydroxymethylat, Anhy= drid 184. - methylbetain 184. methylester 183.

trimethylester 183.

Pyridoncarbonsaure-athyl=

Pyridon-dicarbonsaure 267,

tetracarbonsauretetra:

athylester 283 bis 284.

essigsaureathylesterphe-

nylhydrazon 305, 306.

Pyridinursäure 35.

ester 215.

- hydrazid 215.

— methylester 215.

essigsāure 214.

268, 269.

305, 306

imid 428, 433.

- azid 216.

Pyridoylpropionsäureäthyl= ester 307. Pyridyl-acetophenoncarbon= săure 319. acrylsäure 55. Pyridylacrylsäure-äthylester hvdroxymethylat 56. — methylester 56. Pyridyl-athylbenzoesäure 98. äthylpipecolin 434. --- benzoesäure 96. carbamidsäureäthylester 429, 432, 433. — cyanid 36, 41, 46. - harnstoff 429. - hydracrylsäure 217. - hydracrylsäureäthylester **Ž17.** hydracrylsäuremethylester 217. --- milchsäure 217. milchsäuremethylester 218. -- milchsäuretropylester 218. - propionsäure 50. pyrrol 432. thiocarbamidsäureäthylester 433. urethan 429, 432, 433. Pyrindandioncarbonsäure: methylester 336. Pyro-glutamid 284, 285. glutaminsäure 284. papaverinsäure 378. Pyropapaverinsäure-hydroxy= methylat 378. methylbetain 378; Ammos niumbase 378. Pyrrol-azodimethylanilin 573. carbonsäure 22, 27. Pyrrolcarbonsäure-äthylester amid 23. azid 24. - triäthylester 184 (s. auch benzalhydrazid 24. - hydrazid 24. — methylester 23 (s. auch 28). oxalylsäure 346. Pyridoncarbonsaure 213, 214, Pyrrol-dicarbonsaure 131. dicarbonsaurediessig* saure 188. Pyrrolidin-carbonsäure 1, 2, 4. dicarbonsăurediamid 118. Pyrrolidon-carbonsaure 284, 285. essigsäureamid 287. Pyrrolon-carbonsäureäthyls estercyanessigsaureathyl: ester 367. cyanessigsäureäthylester 343. Pyridoyl-escigsaureathylester

cyanessigsäureäthylester:

carbonsaureathylester

367.

Pyrrolonmalonsäureäthyl: esternitril 343. Pyrrovi-ameisensäure 301. - benzoesäure 316. -- brenztraubensäureäthvl= ester 335; Anil 335. brenztraubensäureanil 335. - hvdrazin 24. pvrrol 24. Pyrrylcarbamidsäureäthyl: ester 428. Pyrrylen-dibenzoesäure 178. dipropionsäure 148. Pyrryl-glyoxylsäure 301. – pyridin **432**.

R.

Rheonin A 497. Ricinin 371. Ricininsäure 330.

S.

Salicylalamino - diphenylpyr= rol 468. pyridin 429. Schwefligsäuresulfobenzo: indolvlester 410. Semicarbazino-nicotinsaure 568 pyridincarbonsäure 568. Skatol-earbonsäure 66, 67. essigsäure 69. Stachydrin 6; Ammonium: base 3, 5. Stammkerne, Aminoderivate siehe Amine, Monoamine.

Diamine usw. Azoderivate s. Azoverbindungen. Diazoderivate s. Diazoverbindungen.

Hydrazinoderivate siehe Hydrazine.

Hydroxylaminoderivate s. Hydroxylamine.

Stilbazolazo-naphthol 579, 580.

-- naphtholdisulfonsäure 579, 580.

naphtholsulfonsäure 579, 580.

nitronaphthol 579.

- resorcin 579, 580.

- stilbazol 580.

Styryl. s. auch Cinnamenyl.. Styryl-benzochinolinearbons säure 114, 115.

--- benzocinchoninsaure 114,

chinolinearbonsaure 109, 110.

Styryl-chinolinsulfonsäure 402. cinchoninsäure 109. Succinvlbisaminodimethyl= pyrroldicarbonsäuredi= åthylester 142. Sulfoathoxyphenyl-chinaldin - styrylchinolin 411. Sulfocarbonsäuren 417. Sulfocarboxyphenyl-picolin= saure 418. pyridincarbonsäure 418. Sulfo-chinolyloxysulfochino= lyläther 412. chinolylsulfooxychinolyl= äther 412. --- cinchoninsäure 417, 418. methoxyphenylchinaldin — methoxyphenylstyryl= chinolin 412. naphthylhydrazonomalo: nylbisaminodimethylpyr= roldicarbonsäurediäthvl= ester 145. Sulfonsäurecarbonsäuren 417. Sulfonsäuren 386. Aminoderivate 561. Sulfonsäuren der Carbonsäuren 417. der Dicarbonsäuren 418. - der Dioxoverbindungen 414. der Dioxyverbindungen - der Monocarbonsäuren 417. der Monooxoverbindungen der Monooxyverbindungen der Oxyoxoverbindungen 416. - der Tetraoxyverbindungen 412 der Trioxyverbindungen 412. Sulfo-phenylazooktahydro naphthochinaldin 576. phenylazotetrahydronaphthochinolin 578. phenylchinolin 401. phenylhydrazonomalonylbisaminodimethylpyrrol= dicarbonsäurediäthylester 145 phthalsäureimid 415.

T.

Tetraacetyl-benzoflavin 494. chrysanilin 492. Tetraäthyl-flaveosin 553. glutarimidin 485.

REGISTER Tetraäthylsuccinimidin 484. Tetraoxo-aminopiperidin 538. Tetraamine 497. piperidincarbonsaureamid Tetraaminocarbazol 497. Tetrabrombis-diäthylamino= Tetraoxoverbindungen. acridylbenzoesäureäthyl: Aminoderivate 538. Tetraoxyazochinolin 585. ester 553. dimethylaminoacridyl: Tetraoxyverbindungen, benzoesäure 553. Aminoderivate 514. Tetracar bonsäuren Diazoderivate 592. CnH2n-7O8N 188. Sulfonsäuren 412. CnH_{2n-11}O₈N 188. Tetrapropyl-glutarimidin 485. CnH2n-13O8N 188. succinimidin 484. $C_nH_{2n-21}O_8N$ 189. Thalleiochinolin 500. Tetrachlor-aminopyridin 431. Thiocarbonylbisaminobenzoesäurecarbomethoxytro= isonicotinsäure 48. pylester 208. oxykynurin 231. Thionylaminochinolin 449. Tctrahydro-acridincarbons Toluidinobrenzweinsäure-imid säurc 99. 532 carbazolcarbonsäure 95. tolylimid 533. chininsäure 224. Toluidinomethyl-anthrapyris chinolinearbonsäure 57, 58, don 536, 539. benzovlenacridin 528. chinolinsulfonsäure 387, cöramidonin 528. 388 oxindol 519. chinolylchinolin 443. Toluidinotricarballylsäure: chinolylpropionsäure 60. äthylesterimid 559. cinchoninsaure 57. Toluolazo-äthylpyrrol 572. isochinolinsulfonsäure 389. oxychinolin 584. – nicotinsäure 14. tolvlhydrazonopyrrolenin phenylnaphthochinolins carbonsaure 110 Toluylenbisdimethylpyrroldi: propylphenylazindoncar= carbonsaure 137, 138. bonsäure 316. Toluyloxy-pentamethylpiperipyridincarbonsäure 14. dincarbonsauremethyl: Tetramethoxy-azobenzoltetra= ester 194. carbonsaure, Diimid 587. tetramethylpiperidincars tetraoxoazoisoindolin 587. Tetramethyl-acetylpyrrolin= bonsäuremethylester 192. carbonsaureamid 22. Toluyl-picolinsäure 320. benzoflavin 494. pyridincarbonsaure 320. - benzoyldihydropyridin= carbonsaureäthylester Tolyl-aminochinolylätlian 471. benzooxindolchinoncarbon cyanpyridon 304. säuretoluidid 350. cyanisocarbostyril 248. dihydropyridindicarbon= - cyanisochinolon 321. säurediäthylester 148. dicyanglutaconsäureimid dipyrryltetracarbonsänre 280. 140. dimethylchinolylthioliam-— dipyrryltetracarbonsäure= stoff 457. tetraäthylester 143. Tolylhydrazino-dimethylpyris - flaveosin 553. flaveosinäthylesterhydr= dincarbonsaure 570. oxymethylat 553. dimethylpyridincarbons glutarinidin 484. säureäthylester 570. pyridoncarbonsäurenitril lutidincarbonsäure 570. **304.** — lutidinearbonsäureäthyl: pyrrolidincarbonsäure 12. ester 570. pyrrolidylcarbamidsäure Tolylhydrazono-malonylbis= aminodimethylpyrroldipyrrolidyldithiocarbamid= carbonsäurediäthylester säure 423. pyrrolinearbonsäure 21. toluolazopyrrolenin 586.

Tolylisocarbostyrilcarbon=

säurenitril 248.

Tetranitrocarbazolsulfonsäure

299.

Tolvl-nitrosaminomethyl= oxindol 519.

 oxophenyltolylpyrros linylidenbuttersäure: anilid 323.

- pyrrolidoncarbonsäure 286.

- pyrryldiimid 572.

- pyrrylendibenzoesäure 178. Triacetonaminevanhydrin 193. Triäthvlchrysanilin 492.

Triamine 496.

Triaminochinolin 496.

Triazene 593.

Tribrom-äthylpyrrolearbon= säureäthylamid 27.

aminochinolin 447.

citrazinsäure 330.

- dioxotetrahydropyridin= carbonsaure 330.

- methylpyrrolcarbonsäure 26.

- methylpyrrolcarbonsäure methylamid 26.

 oxobrommethyldimethyl= aminoathylchinolyl= heptan 523.

- oxvoxodihydropyridin= carbonsaure 372.

pyrrolcarbonsäure 26. Tricarballyl-anilsäure 325. diphenylhydrazid 325.

Tricarballylsäure-amidimid 325.

-- anil 325.

- tolylimid 325.

Tricarbonsäuren, Aminoderis vate 554.

Tricarbonsäuren

 $C_n H_{2n-\theta} O_6 N$ 182.

 $-C_nH_{2n-11}O_0N$ 182. $-C_nH_{2n-17}O_6N$ 187.

 $C_nH_{2n-27}O_6N$ 188.

Trichlor-acetylpicolinsäure

– äthoxyaminopyridin 497. Trichloraminoathoxy- s. Trichloräthoxyamino-.

Trichloraminooxy- s. Trichlor= oxyamino-.

Trichlor-aminopyridin 431. 433.

-- citrazinsäure 330.

-- diaminopyridin 485.

-- dioxotetrahydropyridincarbonsäure 330.

isonicotinsäure 48.

— methylpyridoncarbonsäure 298.

 oxyaminopyridin 497. -- oxyoxodihydropyridin=

carbonsäure 372.

- oxypropylchinolylacryl= saure 243.

phenylpyridoncarbonsäure 298.

Trichlor-picolinsäure 38.

pyridin 39.

- pyridincarbonsäure 38, 48.

- pyridylessigsäure 48.

— pyridylmalonsäurediäthyl= ester 160.

pvrrolcarbonsäure 25.

vinvlnicotinsäure 56.

 vinvlpyridincarbonsäure 56.

Trigonellin 42; Ammonium= base 42.

Trimesitinsäure 185.

Trimethoxyphenylbenzo-chi= nolinearbonsäure 274.

cinchoninsäure 274.

Trimethyl-acetyldihydropyri= dincarbonsäureäthylester

acetylpyridoncarbonsäure = äthylester 335.

äthylchinolinsulfonsäure 399.

äthylennitrolaminochino: lin 450.

-- benzovldihydropyridin= carbonsäureäthylester 317.

— benzoylpyridincarbons säureäthylester 320.

— chinolinsäure 164.

- chinolinsulfonsäure 398.

- chrysanilin 492. cyanindolenin 70.

- cyanpyridon 302, 303.

cyclopentenylbenzochino> linearbonsaure 110.

-- cyclopentenylbenzocin= choninsäure 110.

Trimethyldihydro-dinicotin= säurediäthvlester 147.

— dinicotinsäuredimethyls ester 147.

- nicotinsäureäthylester 33. Trimethyldihydropyridin-

carbonsaurcathylester 33.

— dicarbonsäurediäthvlester 147.

 dicarbonsäuredimethyl= ester 147.

dicarbonsauredinitril 148. Trimethyldinicotinsäure 164. Trimethyleniminsulfonsäure 386.

Trimethyl-indolenincarbon= saureamidoxim 70.

indolenincarbonsäurenitril

– nicotinsäure 54.

- nipecotinsäure 12.

— oxymethylnicotinsäure 223.

oxymethylnicotinsäure: hydroxymethylat, Anhydrid 224.

Trimethyl-phenylpiperidindir= carbonsäuredimethyleste 167.

piperidincarbonsaure 12.

piperidyldithiocarbamid= säure 421, 422,

- pyridincarbonsäure 54. Trimethylpyridincarbonsaureäthylester 54.

athvlesterhydroxymethy= lat 55.

- hvdroxymethylat 55.

Trimethylpyridindicarbon= säure 164.

Trimethylpyridindicarbon= säure-äthylester 165.

diäthvlester 165.

-- diäthylesterhydroxy: methylat 165.

- dimethylester 165.

- dinitril 165.

Trimethylpyridon-carbon= säure, Anil 302.

carbonsäureäthylester, Hydrazon 302, Phenyls hydrazon 302.

carbonsäurenitril 302, 303.

dicarbonsaure 347.

dicarbonsäurediäthylester 347.

Trimethylpyrrol-carbonsäure 99

carbonsäureäthylester 31. carbonsäuremethylester31.

dicarbonsaure 134.

Trimethyl-pyrrolidoncarbon= säure 293, 294.

thiopyridoncarbonsaure 303.

Trinitroacridincarbonsäure 101.

Trioxo-äthylpiperidincarbon: säure 344.

methylpiperidincarbon= saure 343.

nipecotinsaure 342.

pipecolinearbonsaure 343.

piperidinearbonsaure 342.

tetrahydropyridinearbonsäure 345.

Trioxy-athylnieotinsaures äthylester 267.

äthylpyridincarbonsäure: äthylester 267.

anthrachinonopyridinsul= fonsaure 416, 417.

benzaminobenzoylpyrrolin **538**.

chinaldinearbonsaure: äthylester 272.

methylchinolinearbon= säureäthylester 272.

methylnicotinsäureäthyl= ester 266 bis 267.

Trioxy-methylpyridincarbons	Tropinsaure-dimethylester	Verbindung C ₉ H ₇ ON 441.		
säureäthylester 266 bis	säureäthylester 266 bis 124, 125.			
267.	— dimethylesterhydroxy:	— C ₂ H ₃ ONBr ₄ 231. — C ₂ H ₃ O ₂ NCl ₄ 231.		
— nicotinsäureäthylester 266.	methylat 124, 125.	- C ₉ H ₁₂ O ₃ N ₂ Br ₂ 24.		
picolincarbonsaureathyl=	dipropylesterhydroxys	$-C_{10}H_4O_6N_2$ 256.		
ester 266 bis 267.	methylat 125.	$-C_{10}H_6O_6N_2$ 256.		
— picolinsäure 266.	- methylesterhydroxymethy	$-C_{10}^{10}H_{6}O_{6}N_{4}$ 256.		
— pyridincarbonsäure 266.	lat 124, 125.	$-C_{10}H_{8}O_{6}N_{3}$ 256.		
pyrldincarbonsäureäthyl=	Tropyl-amin 425.	$-C_{10}H_{9}O_{3}N_{64}$		
ester 266.	— dithiocarbamidsäure 426.	$-C_{10}H_{15}O_3N$ 129.		
pyridylessigsäure 266.	Truxillin 201, 202.	$-C_{10}^{10}H_{16}^{10}O_4^3N_2$ 297.		
Trioxyverbindungen,	Truxillsäurebiscarbomethoxy	— C. H.O.N.Cl. 257.		
Aminoderivate 514.	tropylester 202.	$\begin{array}{l} - C_{10}H_4O_3N_3Cl_2 \ 257. \\ - C_{10}H_6O_{16}N_2S_3 \ 257. \end{array}$		
- Azoderivate 585.	Truxinsaurebis-carbometh=	$-C_{10}H_{9}O_{3}NS$ 57, 398.		
- Sulfonsäuren 412.	oxytropylester 201.	— CHN. 54.		
	— carboxytropylester 198.	$\begin{array}{l} - C_{11}H_{18}N_{2} 54. \\ - C_{11}H_{11}O_{4}N 225. \end{array}$		
Triphenyl-cyanpyridin 116.	Tryptophan 545, 546, 550.	$-C_{11}^{11}H_{13}^{11}ON_{1}$ 70.		
— dicyandihydropyridin 181.	Tryptophan-chlorid 548.	$-C_{11}^{11}H_{13}^{13}O_{2}N$ 57.		
— dicyanpyridin 182.	— methylester 548.	$-C_{11}^{11}H_{9}^{13}O_{2}N_{2}Cl_{3}$ 547.		
- dihydropyridindicarbons	Tryptophyl-chlorid 548.	$-C_{11}^{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{\bullet}Br_{\bullet}$ 547.		
säuredinitril 181.	— glutaminsäure 548.	$-C_{11}H_{11}O_{1}N_{1}C_{1}$ 547.		
— dinicotinsäurediäthylester	- glycin 548.	$-C_{11}^{11}H_{11}^{11}O_{2}N_{2}Cl_{3}$ 547.		
182.	glyom old	- C H O N Br 547		
nicotinsaurenitril 116.		- C ₁₁ H ₁₁ O ₂ N ₂ Br 547.		
— piperidondicarbonsauredis		$-C_{11}H_{11}O_{2}N_{2}Br_{3}$ 547.		
āthylester 352.	U.	$-C_{19}H_4O_{10}N_4$ 256.		
— pyridincarbonsäurenitril		$-C_{18}H_{10}O_{6}N_{8}$ 256.		
116.	Ureido-benzoylpseudoekgo:	- C ₁₃ H ₁₃ O ₄ N ₃ 513.		
— pyridindicarbonsäuredis	ninmethylester 208.	C ₁₈ H ₁₃ O ₆ N 375.		
äthylester 182.	— dimethylpyridincarbon:	- C ₁₈ H ₁₅ O ₂ N 57.		
— pyridindicarbonsäuredinis	säurenitril 544.	— C ₁₈ H ₁₇ O ₃ N 57.		
tril 182.	- dimethylpyrroldicarbon=	$-C_{12}H_{18}O_{2}N_{1}$ 54.		
— pyrrolcarbonsä ure 106.	säure 139.	$-C_{12}H_{16}O_{2}NI_{57}$.		
— pyrrylharnstoff 480.	- dimethylpyrroldicarbons	$-C_{13}H_{10}N_{2}$ 454.		
Trisulfonsäuren 405.	säurediäthylester 142.	$-C_{13}H_{14}ON_{2}$ 230.		
Tropancarbonsaure 17.	Ureidodioxy- s. Dioxyureido	$-C_{13}H_{21}ON_{1}61$.		
Tropancarbonsaure-athyl=	Urorosein 67.	$-C_{14}H_{10}O_{8}N_{8}$ 256.		
ester 18.	Uvitoninsäure 161.	$-C_{14}H_{12}O_4N_4$ 438.		
— äthylesterhydroxymethy:		$-C_{14}H_{8}O_{5}N_{2}Cl_{2}$ 257.		
lat 18.		$-C_{14}H_{14}O_{4}NCl_{7}$ 148.		
— amid 18.	47	- C ₁₄ H ₁₇ O ₄ NBr ₄ 148.		
- hydrazid 18.	v.	$-C_{14}H_{19}O_4NBr_4$ 148.		
- hydroxymethylat 18.		$-C_{15}H_{11}O_4N$ 243.		
Tropandiolcarbonsaure 250.	Vanillylnaphthocinchonins	$-C_{16}H_{16}N_2$ 465.		
Tropandiolcarbonsaure-hydr	säure 265.	$-C_{16}H_{26}N_2$ 147.		
oxymethylat 251.	Veratroyl-apophyllensäure	$-C_{10}H_{13}O_6N$ 281.		
	384; Ammoniumbase 384.	$-C_{16}H_{14}O_{1}N_{2}$ 51.		
— methylester 250.	— cinchomeronsäure 382.	$- C_{16}H_{15}ON 467.$		
— methylesterhydroxy:	— isonicotinsäure 378.	$-C_{16}H_{17}O_{6}N$ 282.		
methylat 251.	Verbindung C ₃ H ₈ N ₂ 499.	$ C_{16}H_{12}O_{9}N_{2}S_{2}$ 414.		
Tropandionoxalylsaure, Oxim		$-C_{16}H_{13}O_3NBr_2$ 56.		
348.	$ C_5 H_{10} ON_2 499.$	$-C_{16}H_{14}O_{8}N_{2}S_{2}$ 414.		
Tropanolcarbonsaure 211 (s.	$ C_6H_4O_5N_2$ 255.	- C. H. O. N. S. 415.		
auch 196).	$-C_0H_6ON_2$ 40.	$-C_{17}H_{18}O_4N$ 176 bis 177.		
Tropanon-dioxalylsäuredi:	$- C_7 H_{13} N 16.$	$-C_{17}H_{21}O_4N$ 293.		
äthylester 368.	C ₂ H ₁₈ N 128.	$- C_{18}H_{10}O_7N_7$ 444.		
— oxalylsäure 334.	$-C_7H_6O_2N_2$ 259.	$- C_{18}H_{19}O_4N_9$ 63.		
Tropencarbonsäure 31 (vgl.	$- C_2H_8UN_8$ 499.	$ C_{18}H_{19}O_{7}N_{7}$ 444.		
¹ 634).	— C ₇ H ₈ O ₃ N ₂ Br ₂ 24.	$-C_{18}^{18}H_{16}^{16}O_{5}N_{6}^{2}$ 325.		
Tropinon-cyanhydrin 212.	C ₂ H ₅ N ₂ 219.	$-C_{18}H_{18}O_7N_2S_3$ 407.		
 dioxalylsäurediäthylester 	$-C_{a}H_{a}O_{3}N_{a}$ 184.	— C ₁ ,H ₁ ,O ₂ N 109.		
368.	C ₄ H ₄ O ₄ N ₆ 255.	$-C_{19}H_{12}ON_{2}$ 73.		
— oxalsāure 334.	— C ₈ H ₇ O ₂ N 253.	$-C_{10}H_{14}O_{2}N_{2}$ 429.		
Tropinsäure 123, 124.	$\begin{array}{l} - C_6 H_7 O_2 N 253. \\ - C_8 H_6 O N_2 219. \end{array}$	— C ₈₀ H ₁₆ N ₈ 83.		
Tropinsäurediäthylester 124,	- C.H.O.NCl 252.	- C ₂₀ H ₁₇ N ₂ 491.		
125.	(C,H,N), 438.	- C _{ss} H _{si} N _s 494.		
	(-99)* amou	-88819		

Verbindung C ₃₃ H ₁₆ O ₃ N ₂ 76.	Verbindung C ₃₂ H ₂₆ O ₆ N ₄ 376.	X.
— C ₂₂ H ₁₈ O ₂ N ₄ 228.	$- C_{24}H_{23}ON_3$ 66.	W .1 11 7 000
$\begin{array}{lll} & - & C_{33}H_{30}O_7N_3 & 372. \\ & - & C_{33}H_{32}O_6N_4 & 376. \end{array}$	$\begin{array}{c} - C_{38}H_{22}O_{10}N_3 \ 256. \\ - C_{39}H_{23}O_4N_3 \ 492. \end{array}$	Xanthochinsäure 233. Xylidinodimethyloxindol 520.
$-C_{22}H_{24}O_{5}N_{2}$ 312.	$-C_{40}H_{52}O_5N_4$ 442.	Xylyl- s. Dimethyl-
$-C_{34}H_{21}N_{3}$ 479.	- C ₄₆ H ₃₄ N ₄ 468.	phenyl.
- C ₃₄ H ₁₄ O ₂ N ₃ 174.	- C ₅₂ H ₃₂ O ₁₂ N ₂ 257.	
$\begin{array}{lll} & - & C_{24}H_{12}O_5N_4Cl_2 & 257. \\ & - & C_{25}H_{12}O_4N_2 & 362. \end{array}$	- C ₅₇ H ₅₁ O ₁₈ N ₅ 138. Vinyl-diacetonamineyan:	1
$-C_{35}H_{38}O_5N_3$ 312.	hydrin 192.	Y.
$- C_{22}H_{23}O_5N_2Cl_2 97.$	— piperidylessigsäure 19 (vgl.	
$-C_{38}H_{25}O_{7}N_{5}$ 376.	634).	Yatren 408.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse in den früheren Bänden.)

Zu Band L

Seite 774 Zeile 26 v. u. in der Formel statt: "C₆H₇ζ" lies: "C₆H₄ζ".
" 811 .. 9 v. u. Die beiden dort aufgeführten Formeln sind identisch.

Zu Band VII.

Seite 472 Textzeile 23 v. u. statt: ..3077" lies: ..3236".

Zu Band X.

Seite 609 Zeile 3 v. o. statt: "auf dem Sandbade" lies: "im Rohr auf 1500". " 681 " 27 v. o. statt: ") oder von Piperidin (E. v. M.," lies: "; C. 1908 II, 594;".

Zu Band XIII.

Seite 593 Textzeile 26 v. u. statt: "Koch" lies: "Kolb".

Zu Band XIV.

23 Zeile 28-27 v. u. und Zeile 13-12 v. u. sind zu streichen. Seite 23 ,. 18-17 v. u. streiche: "Bei der Reduktion C. r. 136, 371)."

Zu Band XXI.

Seite 322 Zeile 1 v. u. statt: "8-Oxymethyl-chinolin beim" lies; "8-Brommethyl-chinolin bei Einw. von alkoh. Kalilauge und nachfolgendem".

14 v. u. statt: ,,C₈H₁₄< ${}^{CO}_{CO}$ >C₈H₄·CH₃" lies: ,,C₈H₁₄< ${}^{CO}_{CO}$ >N·C₈H₄·CH₃". 418

14 v. u. statt: "3-Oximino-oxindol-diazoniumchlorid-(5)" lies: "3-Oximino-443 oxindol-diazoniumehlorid-(6)"

14 v. u. und Zeile 9 v. u. hinter: "Benzol" füge ein: "und nachfolgenden Erhitzen mit verd. Salzsäure". 490

16 v. u. statt: "Syst. No. 3371" lies: "Syst. No. 3367". 17 v. o. statt: "(S. 632)" lies: "(S. 637)".

638

Zu Band XXII.

Seite 20 Zeile 7 v. u. hinter: "Allomerochinen C. H. 1502N." schalte ein: "Allomerochinen ist auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Lieger, C. r. 166, 256; Bl. [4] 23, 143; A. ch. [9] 14, 181 über Konstitution des Allocinchonins als [3-Athvliden-piperidyl-(4)]-essigsäure H₂C·CH(CH₂·CO₂H)·C·CH·CH₃ aufzufassen."

H,C----NH-----CH.
Seite 31 Zeile 23 v. o. statt: "Bormer, A. 422 [1920]" lies: "Bommer, A. 422 [1921]".



AGRICULTURAL RESEARCH INSTITUTE
PUSA